

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

2-12-34 5- RM



In memory of

Professor Austin F. Rogers

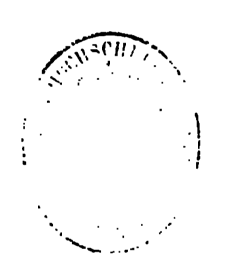
from a gift by

Genevieve Rogers
STANFORD UNIVERSITY LIBRARIES

w sexlog. Saming. austin F. Rogers



Handbuch der Mineralogie.





Sandbuch

ber

Mineralogie

von

Fr. Ang. Quenstedt, Presessor pa Enbingen.

Austin F. Rogers

Drifte verbesserte Auslage.

Dit vielen Holzschnitten.



Tübingen, 1877. Berlag ber H. Laupp'schen Buchhandlung.



Borrede.

Bur erften Auflage. Robember 1854.

Richt ohne Zögern habe ich mich an ein Werk gewagt, bei bessen Entwurf ich mir schon gestehen mußte, daß über einen in so vielen Lehrz und Handbüchern längst durcharbeiteten Stoff sonderlich Neues zu sagen, wenigstens unser in mineralogischer Hinsicht so karge Ausbeute lieferndes Schwabenland nicht der Ort sei. Dennoch bin ich als öffentlicher Lehrer der Mineralogie alljährlich berusen, mit der Entwickelung der Wissenschaft Schritt zu halten, und einer Anzahl zum Theil eifriger Zuhörer den Weg zur Sache zu zeigen, was bekanntlich gerade in der Gesteinstunde seine eigenthümliche Schwierigkeit hat, wenn man nicht ganz auf der Oberstäche bleiben will, wie leider heutiges Tages eine Reihe von Büchern es sich sörmlich zur Ausgabe machen. Dazu kommt die überzgroße Verschiedenheit der Methoden: so daß ich mich vergeblich nach einem Buche umsah, welches ich meinen Vorlesungen hätte zu Erunde legen können.

Ich selbst habe das Glück gehabt, ben ersten mineralogischen Untersticht aus der lautersten Quelle zu schöpfen. Allein diese Quelle war nur den Zuhörern zugänglich, da es der Lehrer, wie einst Werner, stets ablehnte, etwas Zusammenhängendes über das ganze Gediet durch den Druck zu veröffentlichen. Dieser Umstand hat wesentlich mit beigetragen, daß die scheindar leichtere Methode von Rohs so schnellen Eingang sand: aber lasse ich auch gern der Concinnität des Ausdrucks, der Schärse der Bestimmung und der Eleganz der Figuren alles Lob widerfahren, naturgemäß ist die Darstellung schon deshalb nicht, weil sie auf Umswegen schwieriger Symbole ohne alle Deduction an die Sache tritt, welche durch die Weiß'sche Methode so unmittelbar einleuchtet. Nun hat zwar Naumann gleich nach Mohs vieles Arystallographische zu versbessern und zu erleichtern gesucht, es bleibt aber hier auch immer noch versteckt, was unmittelbarer heraus gekehrt sein sollte.

Wir müssen daher einsach zu den Arenausdrücken, zur Zonenlehre und ihrer Deduction zurückehren. Lettere zu übersehen, ist eine Projection nöthig, die öfter beigefügt wird, und woraus meist der Arensausdruck unmittelbar folgt. Diese Projectionslehre ist vollständig darsgestellt. Wer mehr darüber will, muß meine "Methode der Arystallographie" lesen, welche 1840 bei Osiander herausgekommen ist. Auch die Art mit der Projection zu rechnen wird auseinander gesett. Sine akademische Broschüre vom Jahr 1848 handelt darüber etwas weitläussiger, aber sie ist nicht in den Buchhandel gekommen. Neumann's Projectionsmethode ist nur kurz gegeben. Nebrigens halte ich es auch für versehlt, wenn Miller in England darauf abermals eine Bezeichnungssweise gründete. Das gibt immer nur wieder neue Schwierigkeiten.

In diesem Kampse der Ansichten ist mir der Muth gewachsen, mit Nachfolgendem hervorzutreten. Das Ziel, was ich mir in chemischer, physikalischer und mathematischer Rücksicht stellte, war folgendes:

1) Jedes Mineralmuß mit dem geringsten Aufwande chemischer Versuche und zwar schnell, erkannt werden.

Wenn die Mineralogie überhaupt eine wissenschaftliche Disciplin sein soll, so darf sie sich nicht ganz in das Schlepptau der Chemie nehmen lassen. Sie muß möglichst selbstständig ihren Weg verfolgen. Auch darf das nackte Wissen um den Stoff nicht ihr höch stes Ziel sein, wenn gleichwohl es bei allen irdischen Dingen das letzte ist. Der Mineraloge hat daher nicht nur den Reichthum der Stoffe in der Naturschlechthin aufzuweisen, sondern vor Allem die Art der Anhäufung ins Auge zu fassen, und durch kurze chemische Diagnosen zu bestimmen: welche letztern im Verein mit den übrigen Kennzeichen meist ebenso wenig irre leiten, als die strengste chemische Analyse. Die Ausführung der Analyse selbst gehört nicht in das mineralogische Gebiet. Doch ist es umgekehrt ungründlich, wenn man zu ihr schreitet ohne die mineralogischen Hilfsmittel erschöpft zu haben. Das macht so viele Analysen gänzlich undrauchbar.

2) Die physikalischen Kennzeichen sollen von geschärften Sinnen aufgenommen, höchstens durch kleine Experimente unterstütt, sogleich zur naturhistorischen Erkennung führen.

Wir dürfen es zwar nicht verschmähen, die genauesten Bestimmungen über Härte, Gewicht, optische, magnetische, elektrische zc. Eigenschaften, die der Physiker vom Fach oft mit dem größten Aufwand von Apparaten, mühsam herausbrachte, aufzunehmen, aber immer doch nur zu dem Zweck, um die Sinne dadurch zu schärfen, ein möglichst treues naturhistorisches Bild selbstständig auffassen zu lernen. Erst dadurch

wird die Mineralogie zur besten Lehrmeisterin für die Beobachtungs= tunft überhaupt. Sie ist die nothwendige Schule, in welcher sämmtliche unorganische Körper zum weiteren Experiment geistig vorbereitet werden, ja man sieht es selbst den tüchtigsten demischen und physikalischen Ver= suchen nicht selten zu ihrem Nachtheil gar zu deutlich an, wenn diese Vorschule nicht durchgemacht ist. Dabei kommt es nicht auf ein minu= tiöses Mehr oder Weniger in dem Abwägen der Eigenschaften an, son= bern vielmehr auf die ganze Art des Totaleindrucks. Die Eindrücke berühren uns aber nicht, wenn wir ihren Werth nicht vorher tüchtig würdigen gelernt haben: so kann der Schimmer an irgend einem Punkte des Krystalls, das Dunkel= oder Hellwerden bei der Wendung einer Fläche 2c. augenblicklich auf die richtige Spur leiten, während alle an= dern Hilfsmittel, wenn auch die Exactität ihrer Ausführung noch so glänzend erscheint, höchstens auf Umwegen babin führen. Es ist mahr= lich kein geringer Bortheil, sogleich beim bloßen Anschauen eines Kör= pers um die Möglichkeiten den engsten Kreis ziehen zu können. das ist die Aufgabe der Mineralogie, die sie bereits mit vielem Glück gelöst hat.

3) Die trystallographischen Hilfsmittel dürfen gerade keine tieferen mathematischen Kenntnisse erfordern, die Zonenlehre und ein schnelles Winkelmessen mit dem Handgoniometer müssen in den meisten Fällen ausreichen.

Die Arnstallographie könnte man eine verkörperte Mathematik nennen. Aber sie ist ohne Leben, wenn sie nicht über die verknöcherten Symbole hinausgeht, und zur Zonenlehre fortschreitet. Die Zonenlehre an der Hand der Projection gibt uns allein das tiefere Verständniß. eine so einfache Wahrheit, daß es verwundert, warum sie so lange um ihre allgemeine Anerkennung ringen muß. Es bedarf dabei nicht jener übermäßigen Genauigkeit im Winkelmessen, die vielen Arbeiten den Schein von Gründlichkeit gibt, sondern Augenmaß und Anschauung reichen hin, aber nur dann, wenn der Beobachter die für Manchen al= lerdings harte Uebungsschule einer gründlichen Projectionslehre burch= gemacht hat. Die dadurch erworbene Fertigkeit im Erkennen der Arn= stalle ist der Segen, welcher die darauf verwendete Mühe reichlich lohnt. Und wenn überhaupt das Bewußtsein, eine Wissenschaft ergründet zu haben, den Geist erhebt und veredelt, so läuft hier noch ein praktisches Interesse neben her. Denn es wird mit jedem Jahre klarer, daß nicht blos der cemische Gehalt, sondern auch die krystallographische Form bei ber Analyse der Stoffe eine wesentliche Rolle spielt.

Wie weit der Verfasser diesem Ziele nahe gekommen ist, hängt

nicht blos vom Urtheil der Sachkenner, sondern auch der Anfänger ab, welche dem Buche sich zuwenden, um dadurch in das weitläufige mit vielen Schwierigkeiten burchwobene Gebiet eingeführt zu werden. Manches wird als Ferment wirken, was endlich zu der Einsicht führen bürfte, wie Noth es thue, daß wir uns über eine gemeinsame Sprache einigen, die auch dem ferner stehenden Naturforscher die Formenlehre genießbar mache. An Figuren, die öfter Copien bekannter Werke sind, ist nicht gespart. Doch fehlt es auch nicht an neuen, wobei mir einer meiner jüngern Freunde, Hr. Dr. Oppel behilflich war, dessen Talente im Wiedergeben von Formen ich schäßen gelernt habe. Bei der Dar= stellung wurde stets auf das Nüpliche hingewiesen, und eine Form ge= wählt, die es dem Leser ermöglicht, wenigstens viele Capitel in lau= fender Rede zu genießen. Freilich kommen auch Punkte vor, die nicht ohne tieferes und wiederholtes Nachdenken selbst Kopfbrechen überwunden werden dürften: der Geübte wird sie hochschätzen, und dem Ungeübten bringen sie wenigstens keine Nachtheile, da zwischenhinein das Leichtere immer wieder ein Ganzes bilbet.

Borrede.

Bur zweiten Auflage. September 1862.

Nur selten gelangen bei uns wissenschaftliche Lehr= und Handbücher der Mineralogie von diesem Umfange zu einer zweiten Auflage. der Gunft des Erfolges schwanden die Bebenken, welche bei dem ersten Unternehmen mich beunruhigten: ich kam einem Bedürfnisse entgegen, und dieses zu befriedigen, will ich nach Kräften mich weiter bemühen. Wie wahr die alten Worte »docendo discimus« seien, erkennt keiner mehr als der Schriftsteller, welcher zum zweiten Male an dasselbe Werk Hand anlegen soll. Er hat es nicht blos mit den neuen Fortschritten zu thun, die leiber mehr in die Breite als in die Tiefe gehen, sondern es gibt auch das längst Bekannte und Durchforschte immer wieder neue Seiten kund. Wie manches erscheint wenn gleich nicht gerabezu falsch, so doch bei weiterem Nachdenken in einem andern Lichte: es muß ber Inhalt auf Kosten der Form geändert werden. Das gelingt nicht Dennoch glaube ich im Ganzen dieses umgearbeitete Werk als extensiv reichhaltiger und intensiv besser den Freunden des Faches em= pfehlen zu dürfen. Die Bogenzahl stieg von 46 auf 51, und die Fi= guren wurden um 90 vermehrt. Nicht blos haben die optischen Eigen= schaften wesentlich größere Berücksichtigung erfahren, sondern ich bin auch krystallographischen Erweiterungen gefolgt, soviel es der Umfang des Buches nur zuließ, wie Bergkrystall, Feldspath, Epidot 2c. beweisen. Die chemischen Analysen wurden theilweis bis zum Spektroskop verfolgt; Geschichte, Geographie, Geognosie, Lithurgik 2c. zu Hilfe genommen, wo es sich barum handelte, vollständigere Bilder zu entwerfen, und dem Leser zu zeigen, daß unsere Wissenschaft es nicht mit sterilen Formen, sondern mit einem reichen Inhalt zu thun habe, der unter den Gebil= beten bei Jung und Alt zünden sollte.

Vorrede zur dritten Anflage.

Selbstverständlich murbe bas Buch auch diesmal, da seit der zweiten Auflage 1862 volle 15 Jahre bazwischen liegen, wieder ansehnlich er= weitert: der Text stieg von 51 auf 63 Bogen, und die Holzschnitte nahmen um 104 Nummern zu. Am schwierigsten ist bei den umfang= reichen Fortschritten das richtige Maß einzuhalten, damit es für An= fänger nicht zu breit, und für Geübtere nicht zu knapp werde. Urtheil darüber überlasse ich gern dem nachsichtigen Leser, da ich aber= mals nach Kräften bestrebt war, den Rahmen des Bildes ganz im Sinne ber frühern Auflagen zu erweitern, und möglichst viel des Neuen hinein= zuweben, was Mikroskopiker, Chemiker, Physiker, Kryftallographen, Geologen und andere mehr praktische Forscher mit rühmlichem Eifer ans Licht förderten. Mußte ich auch bezüglich der Namen, die zuletzt noch alles zu überwuchern und dabei manches gute Alte wieder zu ersticken brohen, vorsichtige Auswahl treffen, so zeigt doch das 18 enggebruckte Seiten umfassende Register, über welche Menge von Worten man Auf= Klärung erwarten barf.

Ohnehin ist bei den beschreibenden Naturwissenschaften jett keiner mehr im Stande, Alles gleichmäßig zu umfassen, wir müssen und vielzmehr in das Wesen zu vertiesen suchen, und die Menge als unwichtigeres Beiwerk nebenher spielen lassen. Jene glücklichen Zeiten, wo ein Werner bei seinem Tode mit "317 wohlbegründeten Arten" die Ornctognosie abschließen konnte, und die ins Leben einzusühren der Lehrer noch vermochte, sind längst vorüber. Jett würde man mit der zehnsachen Zahl schon deshalb nicht zu Stande kommen, weil Sammelungen, die alles das enthielten, wohl kaum gefunden werden.

Tübingen im April 1877.

Quenstedt.

Seschichte der Mineralogie.

Das Wort Mineral kommt don mina Schacht, aus der Wurzel des Mittellateinischen "menare betreiben" (Diez, ethm. Wörterbuch ber romanischen Nach Agricola (de ortu et causis Subterraneorum Sprachen 1853, pag. 229). lib. IV. 514) nannte schon Avicenna jene verborgene Kraft, welche die Dinge in der Erde versteinert, Grubenkraft (vim externo vocabulo mineralem nominat), und bald barauf um die Mitte des 11ten Jahrhunderts foll ber englische Mönch Joh. de Garlandia ein liber de mineralibus geschrieben Die Alten liebten die haben (Pfaff, Grundriß der Mineralogie 1860, pag. 1). Steine als Schmuckfachen, welche besonders von den Aegyptiern verfertigt wurden. Schon das Gewand des Hohenpriesters schmückten 12 Ebelsteine, 2. Mos. 28, 17 u. 39, 10. Zwar nennt Homer außer Bernstein (Herneor Odyss. 18. 206) keine Namen, allein die schlauen Phönicier brachten den Griechen "tausenderlei Spielzeug" (Odyss. 15. 416) aus den fernsten Gegenden, worunter auch Steine waren (Krause, Pprgoteles ober die eblen Steine ber Alten 1856, pag. 3). Gar merkwürdig ist ein altes dem Priester Onomakritos (500 v. Chr.) zugeschriebenes Gedicht 'Oppeis neut libw, worin die Gemmen als Talis= mane (άλεξιφάρμακα) besungen werden. Es beginnt mit dem "strahlenden Krystall", durch den die Sonne dürres Holz zu einem heiligen Feuer ent= flamme. Zu Homers Zeit bedeutete zovorallog (Odyss. 14. 477) noch Eis, was jest passend auf Quarz übergetragen wird (Dr. Marg, Geschichte ber Krystalltunde 1825). Außerdem lernen wir noch eine Menge Namen wie Opal, Jaspis, Topas, Achat, Obsidian, Gagat, Magnet 2c. zum ersten Male kennen. Herodot (II, 44; III, 128) erzählt uns bereits von Smaragden, Plato vom Diamant (ἀδάμας), der ihm ein "Goldknoten" (χρυσοῦ όζος) war, worin sich das edelste aller Metalle gleichsam verdichtet hatte. Aber erst Aristoteles (384—322) gab eine bündige Eintheilung:

δουκτά Steine und μεταλλευτά Erze,

jene durch feuchten Dunst, diese durch trockenen Rauch entstanden (Meteorologica 3. 7). Agricola (de natura foss. pag. 574) wußte das schon einfach zu erklären: dovxed nominavit, quod qui velint his redus uti, satis habent eas fodisse; materias vero metallicas μ exalleved, quod eas praeteria excoquere sit necesse. Das Wort dovxed (fossilia) gab seit Werner den geläusigen Ausdruck für die Wissenschaft: Oryctognosie. Gleich nach Aristoteles schrieb sein Schüler Theophrast (310—225 v.

Chr.) ein besonderes kleines Buch negt ror USwr, worin man viele Na= men aus der Beschreibung wieder erkennt, wie Gyps, Obsidian, Sapphir (Lasurstein) 2c. Welche unvollkommene Vorstellung die Alten über Bildung der Minerale hatten, beweist am besten der Bergkrystall. 30 v. Chr. Geb. behauptet Diodorus Siculus (II, 52. pag. 163. Weff.) von den Krystallen Arabiens, sie beständen aus reinem Wasser, das nicht durch Kälte, sondern durch die Kraft eines göttlichen Feuers fest geworben sei. Auch Seneca (Quaest. nat. 3. 26) meinte, daß der Krystall aus Eis entstehe: wenn nämlich das himmlische Wasser frei von allen erdigen Theilen erhärte, so werde es durch die Hartnäckigkeit längerer Kälte immer dichter, bis es endlich nach Ausschluß aller Luft gänzlich in sich zusammengepreßt, und was vorher Feuchtigkeit war, in Stein verwandelt sei. der ältere († 79 n. Chr.), welcher seine Bücher (hist. nat. lib. 33-37) im Jahr 77 schloß, hob sogar schon einzelne Krystallformen etwas schärfer hervor, doch sind seine Mineralbeschreibungen so unvollkommen, daß wir nur wenige mit Sicherheit deuten können. Der Namen aber wurden uns viele überliefert und in unsern Compendien aufs Neue verwendet.

Nach Referstein (Geschichte und Literatur der Geognosie. Halle 1840) bez ginnt schon im 6ten Jahrhundert ein reger Bergbau der Slaven und Wenden in Böhmen und Mähren; 920 wurde der Kupserschieser bei Franzienberg in Hessen, 935 der Erzstock des Nammelsberges dei Goslar, im 12ten Jahrhundert das Erzgedirge von Sachsen entdeckt. Ohne mineralogische Kenntniß konnte ein solcher ausgedehnter Bergbau gar nicht statzsinden, allein die Bergseute schrieben nichts nieder, sie waren "Männer vom Leder, und nicht von der Feder". Wenn auch einiges den Gelehrten zu Ohren und Augen kam, wie dem Schwaben Albertus Magnus (1193—1280), der 5 Bücher de mineralidus et redus metallicis schrieb, so sahen sie es doch immer im Spiegel alter Autoren. Das älteste deutsch geschriebene Werk über Naturgeschichte versaßte Konrad von Megenberg (1309—1374), unter dem Titel "das Buch der Natur" 1350 (editio Pseisser), allein trop seiner vielen Auslagen siel darin die Wineralbeschreibung nur sehr mager aus.

Erst das Bergbüchlein, ebenfalls deutsch geschrieben, schöpfte aus der reinen Quelle praktischer Ersahrung. **Basilius Valentin**, den man weiter nicht kennt, soll der Verfasser sein, aber wahrscheinlich haben meh= rere daran gearbeitet. Doch waren es jedenfalls nicht classisch gebildete Vergleute, die etwa um das Jahr 1500 niederschrieben, was dis dahin die Ersahrung gelehrt hatte. Neue, dem Alterthum unbekannte Namen, wie

Quarz, Spath, Schiefer, Ries 2c. treten uns hier zum ersten Male ent= gegen, die wir dann wieder bei Georg Agricola (1490—1555) de natura fossilium 1546 beschrieben finden. Dieser war Arzt zu Joachimsthal und Chemnit, wo er von Bergwerken rings umgeben reiche Renntnisse sammeln konnte, welche ihn beim Deuten alter Autoren leiteten. Werner nennt ihn den "Vater aller metallurgischen Wissenschaften", der allerdings schon mit Geftalt, Blättrigkeit, Härte, Schwere, Farbe, Glanz 2c. der Minerale in einer Beise beschäftigt mar, wie vor ihm feiner. Johann Renntmann zu Torgau (1518—1568) heißt der erste Sammler in Deutschland, wozu wahrscheinlich die Eislebischen Bergwerke veranlaßten. Auch Encelius de re metallica 1551 ist schon vortrefflich. Conrad Gesner de rerum fossilium figuris Zürich 1565 liefert uns die ersten Abbildungen. Im 17ten Jahrhundert geschah zwar nicht sonderlich viel, doch verlor sich der er= wachte Sinn für das Fach nicht wieder. Boetius de Boot schreibt eine Gemmarum et Lapidum historia 1609, leitet die Form der Kryftalle von beigemischten Salzen ab, und sucht schon auf geometrischem Wege die Sechseckigkeit des Quarzes zu erklären. Reppler (Harmonices mundi libri V und de Nive 1619) suchte die gewachsenen Formen aus den Platonischen Körpern zu erklären. Besonderes Aufsehen erregte ber Doppelspath, wel= chen der Däne Erasmus Bartholin (Experimenta Crystalli islandici disdiaclastici 1670) auf Island entdeckte, durch seine doppelten Bilber. tholin bestimmte die ebenen Winkel der Rhomboeder-Flächen durch Mesjung zu 101° und 79°, und fand die Kante durch Rechnung 103° 40'. Schou früher hatte er eine Abhandlung de figura nivis 1661 geschrieben, worin die Meinung des Cartesius vertheidigt wird: die Schneesterne entständen dadurch, daß sechs Wasserbläschen genau ein siebentes central gelagertes umgaben. Die Formen wurden von nun an Gegenstand gründlichern Nachdenkens. Der berühmte Hungens († 1695) maß die Doppelspathkante schon sehr genau anf 105°, und suchte den blättrigen Bruch zu Boyle († 1691) wies den blättrigen Bruch noch bei vielen an= bern Kryftallen nach, und war einer der ersten, der den Grund zum heutigen Chemismus legte (Ropp, Ueber die Verschiedenheit der Materie. Atab. Rede 1860. 10). Der Däne Steno, welcher in Italien lebte, hat durch sein Werk de solido intra solidum naturaliter contento 1669 Epoche gemacht. Er spricht beim Bergkrystall nicht blos von 6seitigen Säulen und 6seitigen Pyramiden an den Enden, sondern behauptet auch, daß trot der Berziehung der einzelnen Theile eine Constanz der Winkel stattfinde (non mutatis angulis). Er zeigt weiter, daß man durch Abstumpfen eines Würfels sämmtliche Flächen des Eisenglanzes ableiten könne, und weist die dreifache Streifung der Würfelflächen am Schwefelfies nach zc. (Grundriß der Arnstallographie pag. 3). So eilen einzelne Männer ihrer Zeit voraus! In der ersten Sälfte des 18ten Jahrhunderts machte besonders Bentel's Ppritologia oder Kieß-Historie 1725 Aufsehen. Bielfache Erfahrungen hatten den praktischen Bergmann gelehrt, daß die Steine aus Wasser ent= stünden, die Metalle aber, und darunter besonders der Rieß ("Hans in allen

Gassen" 1. c. pag. 733), aus erzführenden Dünsten. Allein es sehlt dem Werke wesentlich an systematischer Ordnung, ein Mangel, der auch bei Schröter (Vollständige Einleitung in die Kenntniß und Geschichte der Steine und Versteinerungen 1774) noch zu rügen ist, obgleich hierin vieles, was die Vorsgänger über Steine wußten, in einer anziehenden Weise zusammengestellt wurde.

Erst in der Mitte des vorigen Jahrhunderts liegen die Reime der= jenigen drei Richtungen, die noch heute neben einander fortlaufen. frystallographische ist unter ihnen die älteste und naturgemäßeste. Zwar muß man ihre Anfänge in das 17te Jahrhundert setzen, wo besonders der Urzt Guglielmini in Bologna (de salibus dissertatio epistolaris 1707) sich hervorthat, doch war der berühmte Linné (1707—1778) der erste, wel= cher die Krystalle mit Erfolg zum Eintheilungsgrunde nahm, das ist für jene Zeit fein geringer Ruhm, Systema naturae sive tria regna 1735, Imper. fol. Befangen in der alten Vorstellung, daß die Salze Krystall= bildner seien, nannte' er sie geradezu Bäter, welche in den Gebirgsarten (Müttern) die Krystalle erzeugten. Er wählte nun unter den fünstlichen Salzen einige Hauptformen heraus: Muria Kochsalz zeigte ihm Würfel, deshalb setzte er die Würfel des Flußspathes dahin; Alumen Alaun Oftaeder, daher ward Diamant zum Alumen adamas, aber auch der oftae= drische Flußspath Alumen! Nitrum Salpeter zeigte eine sechsseitige Säule, und freudig meinte er jett den verzweifelten Ausruf Henkel's so Silex! Silex! quis te generavit?« sicher beantworten zu können, »figuram obtinet ipsissimam verissimamque Nitri!« Alles das ließ er sich behufs der Demonstration in Holz schneiben, und wurde so der Erfinder unserer Kryftallmodelle. Dabei unterschied er im großen Mineralreiche passend drei Klassen:

Petrae (Felsen), Minerae (Minerale), Fossilia (Versteinerungen).

Jedenfalls wurde **Rom**é de Liste (Essai de Cristallographie 1772, p. XII) durch solch originelle Betrachtungsweise auf die Wichtigkeit der Arnstalle geleitet. Dieser anspruchslose Mann brachte sich bald in den Besitz der reichsten Arnstallsammlung, welche damals existirte. Er bestätigte die Beständigkeit der Winkel, unterschied auch Grundsormen von den abgeleiteten, und als der Künstler Carangeot die Figuren in Thon und Holz ihm mosdelliren wollte, versiel dieser alsbald auf das Anlegegoniometer, weil ohne Winkelmaß die Wodelle nicht richtig wurden. Welch gewaltige Fortschritte Liste machte, zeigt seine Cristallographie ou déscription de formes propres à tous les corps du règne minéral 1783. Aber um diese Zeit kam

René Just Hauh, geb. 1743 zu St. Just in der Picardie, † 1. Juni 1822 zu Paris, einer der größten Naturforscher seiner Zeit, der alle Misneralogen neben sich verdunkelte. Sein Essai d'une théorie sur la structure des Cristaux erschien 1784 unter dem Privilegium der Akademie. Schon der schwedische Chemiker Torbern Bergman († 1784) hatte gesunden (Act. Upsal. 1773 Vol. I, 184), daß man aus allen Kalkspathkrystallen eine Primitivsorm (korma primitiva) herausschälen könne, und leitete durch

Aufschichtung dann die andern Flächen ab. Ohne davon zu wissen, kam Hauy auf die gleiche Idee. Als er eines Tages bei Defrance eine Kalkspathbruse besichtigte, brach eine reguläre sechsseitige Säule mit Gradend= fläche ab. Diese zeigte in einer Endkante einen Blätterbruch (poli de la Nature), und Haun brachte durch Versuche zu Hause glücklich ein Rhomboeder heraus (Essai pag. 10). Jest lag der Gedanke nahe, daß durch Auf= schichtung kleiner Rhomboeberchen auf die Flächen der Kerngestalt andere Formen abgeleitet werden könnten. So verfiel er auf das Gesetz der Decrescenzen und alle die glänzenden Entdeckungen, welche seinen Namen verewigt haben. Nun konnten die Winkel nicht blos mit dem Anlege= goniometer gemessen, sondern auch berechnet werden, und diese Rechnungen führte er so scharssinnig durch, daß in seinem Traité de mineralogie 1801 die Krystallographie ihrem Inhalte nach als eine fest abgeschlossene Wissen= schaft dasteht, wenn auch ihre Form in Deutschland später ein ganz an= deres Gewand bekam. Freilich waren nur talentvolle mathematische Köpfe befähigt, sie zu lesen, aber diese legen noch heute das Buch nicht ohne Verwunderung aus den Händen. Daraus läßt sich allein erklären, warum die Franzosen bis heute die Methode nicht ganz verlassen haben. Die 2te Auflage 1822 blieb schon gegen ihre Zeit zurück.

Die hemische Richtung ging ebenfalls von Schweden aus. Schon Wallerius (Mineral-Riket 1747) stellt die Stoffe an die Spize, vor allem aber brach Axel von Cronftedt (1722—1765) Berghauptmann in Stockholm die Bahn. Sein »Försök til Mineralogie« erschien 1758. wurde das Löthrohr, wovon Bartholinus schon Kenntniß hatte, zuerst angewendet, aber nicht genannt; doch beschreibt es Engström 1765 in der englischen Uebersetzung. Von da an kam es dann durch Bergman und Jahn in den weitesten Gebrauch. Cronftedt stellte jeder Klasse und Ord= nung die chemischen Kennzeichen voran, überhaupt zeichnet sich sein Büchelchen so vortheilhaft durch Kürze und Schärfe aus, daß er sich "weit über sein Zeitalter erhob." Der berühmte Bergman, "bas Drakel unserer modernen Chemiker", schrieb selbst eine Sciagraphia regni mineralis, secundum principia proxima digesti 1782, die, in verschiebene Sprachen übersett, als das erste vollständige chemische System angesehen wird. Freilich könnte man das kleine Büchelchen, das auf den Wunsch Ferber's ge= druckt wurde, eher eine Chemie nennen. Nachdem ferner durch Vauquelin und Rlaproth (Beiträge zur chemischen Kenntniß der Mineralkörper. 6. Bd. 1795—1815) eine Menge trefflicher Analysen gewonnen waren, trat die Wichtigkeit der Chemie für Mineralogie in immer helleres Licht.

Den naturhistorischen Weg, gegen dessen Popularität die beiden genannten weit zurücklieben, eröffnete Abraham Gottlob Werner, 25. September 1750 zu Wehrau in der Oberlausitz geboren, 30. Juni 1817 zu Oresden gestorben (Lebensbeschreibung A. G. Werner's von Dr. Frisch 1825). Gleich seine erste kleine Schrift "von den äußerlichen Kennzeichen der Fosessillen" 1774 zeigt die Größe des aufgehenden Sternes. Welche Klarheit und Bestimmtheit im Ausdruck, und welch seiner Sinn für Auffassung der

Rennzeichen, verbunden mit logischer Ordnung! Die Rennzeichen selbst werden in vier Abtheilungen gebracht: äußere, innere, physikalische und empirische, darunter spielen aber die äußern, welche "zu ihrer Aufsuchung nur allein unsere Sinne nöthig haben", die Hauptrolle. Denn ein Messer, Feuerstahl und Feile zur Brüfung der Härte, ein Magnet, ein Bergrößerungsglas und ein Fläschchen mit Scheibewasser bildeten sein mi= neralogisches Bestedt. "Will man bazu noch ein Löthröhrgen thun, um damit in der Geschwindigkeit einige kleine Feuerversuche mit Fossilien anstellen zu können, so ist man zum Ueberfluß versehen." Farbe ist das erste, was in die Sinne fällt, Zusammenhang (cohaesio) das zweite: hier wird dann auch der regelmäßigen Gestalten oder Arhstalli= sationen gedacht, sie werden treulich und oft sehr naturgemäß beschrieben, doch war Werner nicht Mathematiker und konnte daher auch zur tiefern Formkenntniß nur wenig beitragen, dagegen wird Glanz, Bruch, Strich, Härte, Klang 2c. in der besten Weise hervorgehoben. Auch das Anfühlen, die Kälte, Schwere, selbst ber Geruch und Geschmack mussen zur Vervollständigung des Bildes beitragen. Oftern 1775 bekam er schon einen Ruf als Lehrer der Mineralogie und Bergbaukunst an die Bergakademie von Freiberg, wo er 42 Jahre mit einem Erfolg wirkte, wie sich nur Wenige rühmen können. Anfangs wurden Mineralogie und Bergbaukunst bei den Vorträgen vereinigt gelassen, doch schon im nächsten Jahre trat das Be= dürfniß der Trennung ein. Etwa um 1779 schied er auch die Gebirgslehre, welche er in einer erweiterten Form zum ersten Male 1785 unter dem Namen Geognosie las, während schon 1780 die Mineralogie in ihrer Abgrenzung gegen die Gebirgslehre vorgetragen wurde. Leider hat Werner wenig geschrieben, bei seinen Vorlesungen legte er Cronstedt's Försök til Mineralogie zu Grunde, von der er 1780 den ersten Theil des ersten Bandes übersetzt und vermehrt herausgab. Sein vollständiges System schrieb zuerst Emmerling (Lehrbuch ber Mineralogie 1793), aber gegen seinen Willen, später mit seinem Willen Hoffmann (Banbbuch ber Mineralogie 1811—13, fortgesetzt von Breithaupt 1815—17). Am Ende des 4ten Bandes findet sich "Werner's lettes Mineralspstem" 1817, das sich nach seinem Tobe unter seinen Schriften fand. Es enthält 317 meist wohl begründete Arten. Auf den Schultern dieses berühmten Lehrers erhoben sich die Di= neralogen unseres Jahrhunderts. Sein "vorzüglichster Schüler" war

Christian Samuel Weiß, geboren 26. Febr. 1780 zu Leipzig, also in demselben Jahre, wo zum ersten Mal auf einem deutschen Lehrsstuhle die Mineralogie in ihrem selbstständigen Inhalte vorgetragen wurde. Gestorben 1ten Oktober 1856 zu Eger in Böhmen. Er ging bald über Werner hinaus und Hany zog ihn an, den er in Paris frühzeitig aufssuchte, dessen Lehrbuch über Physik und Mineralogie er übersetze und mit Anmerkungen versah. Uns interessirt hauptsächlich das "Lehrbuch der Misneralogie vom Bürger Hany in 4 Bänden 1804—1810", woran Karsten nur anfangs Theil hatte. Eine merkwürdige Abhandlung über die "dysnamische Ansicht der Krystallisation" sinden wir I. pag. 365. Weiß pos

lemisirt hier gegen die atomistische Lehre Haup's, und weist nach, daß nicht blos den Flächen der Kerngestalt Blätterbrüche parallel gehen, son= bern daß auch ben secundären ein verfteckter Durchgang der Blätter entspreche, daß mit einem Worte die Blätterbrüche das ganze Innere des Arnstalls beherrschen. Sie hiengen von gewissen "Krystallisationsrich= tungen" ab, welche im Innern des Krystalls wirken. Der Feldspath (haup Mineral. II, 711) wurde bereits 1804 in seiner naturgemäßen Stellung erkannt, und der Zusammenhang seiner Flächen nach Zonen gruppirt! Ja bei dem schon damals richtig gedeuteten Epidot (III, 141) steht klar ausgesprochen, daß durch das Fallen einer Fläche in zwei Zonen ihre Lage geometrisch bestimmt sei (1806). Hierin liegen offenbar die Keime für die spätere Deductionslehre. 1808 zum ordentlichen Professor der Physik nach Leipzig berufen, wird bereits in einer lateinischen Differtation, de indagando formarum crystallinarum charactere geometrico principale 1809, die neue Anordnung der Krystalle auseinander gesetzt. Wir finden nicht nur die Bedeutung der Agen hervorgehoben: axis vero linea est omnis figurae dominatrix, circa quam omnia aequabiliter sunt disposita. Eam omnia spectant, eaque quasi communi vinculo et communi inter se contactu tenentur, sondern das ganze System in seinen Grundzügen angebeutet; die Haup'schen Primitivformen werden auf das reguläre Oftaeber, Rhomboeber und Diheraeber, Quadrat= und Oblong= oktaeder zurückgeführt, nur Feldspath, Epidot, Gpps 2c. nicht untergebracht, sondern auf eine spätere Behandlung verwiesen, als zu den ge= nannten vier Systemen nicht gehörig. Schon durch Cabinetsordre vom 6ten September 1810 wurde Weiß auf lebhaftes Andringen von L. v. Buch an die neu errichtete Universität Berlin gerufen, wo er 46 Jahre als geliebter Lehrer wirkte. Den Eintritt in die Akademie der Wissen= schaften 1815 feierte er mit dem Abschluß seines Systems "übersichtliche Darstellung der verschiedenen natürlichen Abtheilungen der Krystallspsteme": 1) reguläres, 2) viergliedriges, 3) zweiundzweigliedriges, 4) zweiundeingliedriges, 5) einundeingliedriges, 6) sechsgliedriges nebst dreiunddreigliedrigem System werden unterschieden, und beim regulären das Tetraedrische und Pentagondodekaedrische hervorgehoben. Damit war der wundervolle Bau der Kryftalle in seinen Grundgesetzen erkannt. Gine Reihe monographischer Abhandlungen, welche nun alljährlich in jenen akad. Schriften folgten, haben uns mit den tiefern Berhältnissen bekannt gemacht. Prof. Renmann in Königsberg (Beiträge zur Kryftallonomie 1823) trat in die Fußtapfen seines Lehrers und zeigte, wie man die Zonen und Richtungen in einem Bilde durch eine besondere Art von Projektion deutlich machen könne. Wie großen Werth der Lehrer selbst auf solche Darstellung legte, dieß zeigen seine Arbeiten seit dem Jahre 1834, wo durch eine Projektionsfigur der Abhandlung stets ihre lette Vollendung gegeben wird. Es ist dieß der einzige mahre Weg zur Erkenntniß der Sache. Das wird man um so mehr erkennen, je mehr wahre mineralogische Bildung überhaupt Burzel schlägt. Ein scharffinniger Vorgänger und Zeitgenosse war Medicinalrath **Bernhardi** in Erfurt (Gehlen, Journal Chem. Phys. Min. 1807 IV. 200, V. 105, 409, 620), der uns schon sehr klare Ansichten über Systematik entwickelte, aber nicht von Aren sondern Kantenschnitten ausging. Er sprach sogar von Senkrechten aus dem Krystallmittelpunkt auf die Flächen gesfällt (Gehlen, Journ. 1808 VIII. 1808, eine Idee, die Reumann später ausstührte. J. G. Graßmann (Zur physischen Krystallonomie 1829) ging mit merkwürdiger Originalität von der Combinationslehre aus, die dann in Willer (Treatise on Crystallography 1839) einen so eifrigen Nachfolger fand, daß die Kürze und Eleganz der Darstellung namentlich von Physikern bevorzugt wird.

Während so die mathematische Richtung zum Abschluß kam, waren die Chemiter überaus thätig, auch ihrerseits das Nöthige beizutragen. Untersuchungen lehrten, daß die Stoffe nach bestimmten Aequivalentzahlen sich untereinander verbinden, Berzelius führte daher geradezu für jedes Element ein Symbol ein. So konnte bann die Zusammensetzung eines Minerals durch eine chemische Formel ausgedrückt werden. meln werden freilich vielfach mißbraucht, daß aber im Ganzen die Sache Berzelius baburch gefördert wurde und wird, wer wollte das läugnen. (Journ. Chem. et Phys. Bd. XV) selbst stellte schon im Jahre 1815 ein vollständiges chemisches Mineralspstem nach seinem electro-chemischen Princip auf, freilich auf Rosten aller naturhistorischen Verwandtschaften. Dem Chemiker, welcher die Minerale blos der Stoffkenntniß wegen studirt, mag eine solche Zusammenstellung willkommen sein, der Mineralog sehnt sich aber immer wieder nach einem naturhistorischen Bande. Auch sind die Chemiker trop ihres festen Princips unter sich ebensowenig einig geworden als die Naturhistoriker. Eines der letten stammt von Gustav Roje (1798 -1873), der sich immer mit Vorliebe der chemischen Richtung zuwendete, worin er so viel geleistet hat. "Das krystallo-chemische Mineralsystem 1852" beginnt mit den einfachen Körpern und schließt mit den Sulphaten. Die chemischen Formeln gewannen sehr an Ginfachheit, seit Prof. Fuchs barauf aufmerksam machte (Schweigger's Journ. für Chem. 1815 XV, 262), daß gewisse Stoffe andere vertreten könnten. Daraus entstand dann der Jomorphis= mus von Prof. Mitscherlich (Abh. ber Berl. Atab. 1818, 490). Nimmt man dazu noch die Fortschritte, welche "durch die Anwendung des Löthrohrs in der Chemie und Mineralogie (1ste Aufl. 1821, vierte 1844)" von Berzelius gemacht sind, so kann man sich nicht wundern, daß über die Mineral= analysen allein umfangreiche Werke erscheinen, wie das Handwörterbuch des chemischen Theils der Mineralogie von Rammelsberg 1841, mit 5 Supplementen 1843—1853, die in seinem Handbuch der Mineralchemie 1860 in spstematischer Anordnung erscheinen. Eine neuere chemische Schule gab den Formeln zwar in großer Eile wieder eine andere Gestalt, aber in der Sache hat sich dabei wenig geändert. Demungeachtet darf der Mineraloge vom Fach, wenn er seinen Blick nicht trüben will, die Chemie nur als Helferin betrachten, die ihm beispringt, wenn seine andern Mittel nicht mehr ausreichen. Endlich ist auch

die naturhistorische Richtung schärfer ausgebildet, insonders von solchen, die weder mit chemischen noch mathematischen Renntnissen außgerüftet den populärsten Mittelweg suchten. Vor allem war es Mohs, deffen Talent in dieser Beziehung Bahn brach, der aber leider auch auf Nebendinge ein ungebührliches Gewicht legte. Schüler und Nachfolger Werner's, lieferte er schon 1804 "van der Null's Mineralienkabinet, geordnet und beschrieben" in 3 Bänden, hielt sich darin aber durchaus auf dem Werner'schen Standpunkte. Wichtiger "die Charakteristik des naturhistorischen Mineralsystems. Dresden 1820 (2te Aufl. 1821)", und besonders der "Grundriß der Mineralogie. 2 Bde. 1822—24", von Hai= dinger ins Englische übersett (Treatise on Mineralogie 1825), woran die Arystallzeichnungen namentliches Verdienst haben. Mohs vernachläßigte das Chemische gänzlich und hielt sich blos an äußere Kennzeichen, stellte unter andern eine Härtescala auf, faßte bei den Krystallen Grundformen heraus, legte Gewicht auf die Reihen der stumpfern und schärfern Körper, die in seiner Bezeichnung eine Hauptrolle spielen. Doch ist sein Krystall= system ganz dem von Weiß, oder wenn man will dem von Bernhardi entnommen (Edinb. phil. Journ. 1823 VIII pag. 103 u. 275), und es hätte daher des bittern Streites über die Priorität nicht bedurft. Dabei schloß er sich den schärfern Messungen an, welche seit der Erfindung des Reflexions= goniometer durch Wollaston 1809 möglich wurden. Bei den Messungen war ihm besonders Haidinger behülflich, und es stellte sich heraus, daß die zweiundeingliedrigen und eingliedrigen Systeme schiefwinklige Axen haben müßten, die Mohs zuerst (Schweigger Journal 1823 VII. 286) auführte. Allein jchon Kupfer (Pogg. Ann. 1826 Band 8 pag. 75) zeigte, daß man die "Ab= weichung" vom rechten Winkel öfter meiden könne, und jedenfalls verdienen wenigstens die Uren, welche sich den rechten möglichst nähern, vor ben willführlich schief angenommenen den Vorzug. Denn die Gin= fachheit der Axenausdrücke kann in solchen Fällen doch nicht allein ent= scheiden, sonst könnte man unter Umständen den allerschiefsten Stellungen den Vorzug geben wollen, wie die Zonenlehre beweist. Haidinger 1795 bis 1871, der berühmteste Schüler von Mohs, wandte sich mit Vorliebe und großem Glück auch dem physikalischen Theile zu, wie seine vielfachen interessanten Arbeiten über Dichroismus zc. beweisen (Poggendorff's Annalen 65. 1; 68. 205; 71. 291). In seinem Handbuche der bestimmenden Minera= logie, Wien 1845, ist der allgemeine Theil ausführlich behandelt, der spe= cielle kommt aber zu mager weg, die übermäßige Concinnität führte Mohs und seine Schüler zu solchen Unbequemlichkeiten. Das Bandbuch der Mi= neralogie von Hausmann, Göttingen 1828 und 1847, belehrt uns beson= ders mit litterarischen Ausweisen, führt aber leider auch wieder eine bejondere krystallographische Sprache. Reich an Litteratur ist Leonhard's Handbuch der Oryftognosie 1826, 2te Aufl. C. F. Naumann in Leipzig erwarb sich durch sein gediegenes Lehrbuch der Mineralogie, Berlin 1828, das freilich in Mohs eine wesentliche Stütze fand, und durch sein Lehrbuch der reinen und angewandten Arystallographie, Leipzig 1830, einen

1

folchen Ruf, daß nicht blos seine Elemente der Mineralogie, 1846, noch kurz vor seinem Tode die neunte Auflage 1874 erlebten, sondern auch die meisten deutschen Mineralogen sich seiner Methode zuwenden. Leider ist sie zu abstract mathematisch, aber könnte man einiges unwesentliche Beiswerk abstreisen, so würde sie der Methode des Meisters in der Arystallosgraphie ziemlich nahe treten. Mag auch die Sprache der Arystallographen noch so verschieden sein, so wird doch endlich das gemeinsame Gute sich herausklären. Die Weißichen Azen müssen zuletzt siegen.

Structurlehre.

Pflanzen und Thieren gegenüber steht als Mineralindividuum, der Kryftall. Derselbe wird nicht blos von Ebenen begrenzt, sondern den äußern Sbenen gehen innen mehr oder weniger deutliche Blatterdurchgange (Blatterbrüche) parallel, welche das Ganze beherrschen. Andere nach Werner bezeichnen es minder passend mit "Theilbarkeit oder Spaltbarkeit" fissiles (Agricola de nat. foss. I. 572), die alten Bergleute mit Spath, was dem sanskritischen Spathion spaltbarer Steine verwandt ist. Solche Blätter= bruche geben sich beim Schlage durch einen spiegelglatten Sprung kund, der für die Bestimmung der Substanz von größter Wichtigkeit ist, und zugleich das wesentlichste Unterscheidungsmerkmal von der organischen Schöpfung liefert. Der Engländer Boyle († 1691) wurde durch die Diamant= clover darauf aufmerksam gemacht. Mit ihrer Betrachtung muß um so mehr begonnen werden, als sie uns in ein Gebiet führt, das der An= schauung den reichsten Stoff bietet und das vernachläßigt bei vielen Zweigen der Naturwisseuschaften sich bitter straft. Schon Werner (Neuß. Kennz. Foss. 1774 pag. 227) hob die Gestalt der Bruchstücke des "blättrichen Bruches" scharffinnig hervor.

Betrachtung eines Blätterbruchs.

Nimmt man ein Stück Glimmer oder Talk, so lassen sich durch schnelles Zerbrechen davon so dünne Scheiben ablösen, daß sie im restectirten Lichte rothe, selbst blaue Regenbogenfarben, wie die seinsten Glasblasen, zurückswersen. Schon Newton (Optice 1706. 1886) verglich sie mit den Farben der Seisenblasen, und Hauy berechnete die Dicke dieser Blättchen auf weniger als soodwood Zoll. Trot der Leichtigkeit, mit welcher man die Lamellen von einander trennt, bilden sie doch zusammen eine compacte ungesonderte Wasse, die Sonderung tritt erst mit dem Schlage oder Drucke ein. Man kann etwa solgende Stusen unterscheiden:

- a) Glimmerbruch wird von keinem übertroffen, daher höchster Perlmutterglanz. Talk, Diallag, Blätterzeolith, Gyps, Diaspor, Graphit nähern sich ihm.
- b) Topasbruch läßt sich selbst an diesem harten Edelstein noch leicht darstellen, steht aber dem Gyps schon entschieden nach. Kalkspath, Blende, der erste Feldspath- und Euklasbruch zeigen gleiche Deutlichkeit.

- c) Apatitbruch kann man noch gut darstellen und leicht an seinem Glanz erkennen. Flußspath, der 2te Feldspathbruch, Schwerspath, Diamant, Korund und andere sind meist noch etwas deutlicher, stehen aber dem Topasbruch entschieden nach.
- d) Beryllbruch liegt schon recht versteckt, er kann daher nicht mehr als wichtiges Merkmal genommen werden, obgleich man ihn zumal beim Kerzenlicht nicht wohl übersieht.
- e) Quarzbruch ist noch versteckter und kaum wahrzunehmen, durch Erhitzen und plötzliches Abkühlen läßt er sich aber noch darstellen. Von practischem Rutzen ist diese Eigenschaft jedoch nicht mehr. Und wie wir schon angeführt haben, so geht wahrscheinlich jeder Fläche eines Krystalls irgend ein Grad von Blätterdurchgang parallel.

Mathematisch haben wir an solchen blättrigen Platten, wie Glimmer, Spps, Topas 2c. nichts festzuhalten, als daß rings um die Platte der Raum noch nicht geschlossen und nur nach einer Richtung eine der Dicke nach sehr variable Grenze stattfindet. Ob dick oder dünn, der Parallel=raum (Arystallraum) zwischen den beiden Spiegeln ist für uns immer der gleiche. Dieses veränderliche Element macht dem Anfänger viel zu schaffen, es muß gleich von vorn herein durch die Art der Darstellung besiegt werden, Methode der Arystallographie 1840 pag. 3.

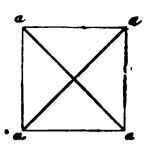
Betrachtung zweier Blätterbrüche.

Sie bilden stets eine vierseitige Säule (Prisma) mit vier Fläschen und vier Kanten. Alle Kanten sind untereinander parallel (machen eine Zone), die Flächen zu je zwei liegen einander gegenüber, ebenso die abwechselnden Kanten. Durch Verrücken der Blätterbrüche (wenn die Parallelräume dicker oder dünner werden) wird keine der Parallelitäten gesstört, auch die Neigung der Flächen in den Kanten (Kantenwinkel) nicht, wie schon Steno erkannte. Parallelität und Winkel bleiben also constant, nur die Flächenbreite variirt. Flächen und Kanten nennt man die Glieder der Säule. Die Säule ist bereits nach zwei Dimensionen geschlossen, und nur nach einer noch offen, aber variabel dick. Ihre gegenüberliegenden Winkel (au und bb) sind einander gleich, und da a+b=2R, so ist sie durch einen gemessenen Winkel bestimmt, die Messung muß aber bekanntslich in einer Ebene stattsinden, die auf einer (und folglich auf allen vier) Kante senkrecht steht (Querschnitt).

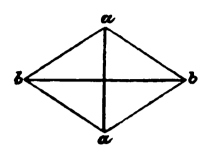
Nur nach dem Princip der Gleichheit und Ungleichheit kann die Einstheilung gemacht werden: Flächen sind gleich, wenn sie gleiche physiskalische Beschaffenheit haben: Blätterdurchgang, Glanz, Streifung, Härte, Elasticität 2c.; Kanten sind gleich, wenn sie bei gleicher Zahl von Grasden durch gleiche Flächen (und zwar in derselben Ordnung) erzeugt werden. Hiernach kann es nur viererlei vierseitige Säulen geben:

1) Quadratfäule, Flächen und Kanten gleich. Aus Holz

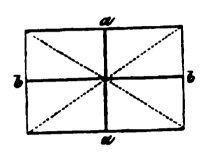
geschnitten macht man die Seiten congruent, dann ist der Querschnitt ein Quadrat, folglich sämmtliche Kanten rechte Winkel (a). Es gibt unter den deutlichen Blätterbrüchen keine recht guten Beispiele: Rutil, Zirkon, Skapolith 2c. In der Natur ist freilich auch diese Säule meist zu einem Dblongum verzogen.



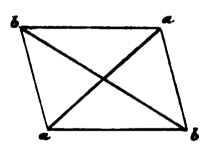
2) Rhombsänle, Flächen gleich und Kansten ungleich. Man schneidet die Flächen gewöhnlich congruent, dann ist der Querschnitt ein Rhombus mit zwei stumpfen (a) und zwei scharfen Winkeln (b). Feldspath, Hornblende, Schwerspath, Topas 2c. In der Natur meist zu einem Rhomboid verzogen.



3) Oblongfäule, Flächen ungleich und Kanten gleich. Die eine Fläche dehnt sich mehr in die Breite als die andere, und da die Winkel rechte sein müssen, so ist der Querschnitt ein Oblongum: Feldspath, Augit, Euklas, Gyps liefern im 2+1gliesdrigen; Strahlzeolith, Kreuzstein, Olivin im 2gliesdrigen Systeme gute Beispiele.



4) **Rhomboidjäule**, Flächen und Kanten ungleich. Hier ist alles ungleich, folglich der Quersichnitt ein Rhomboid: Axinit, Chanit, Epidot, der musichelige und faserige Bruch des Gyps, Kupfervitriol, Albit 2c. Uebrigens kommt diese Säule immer vor, wo sich zwei ungleiche Flächen schief schneiden.

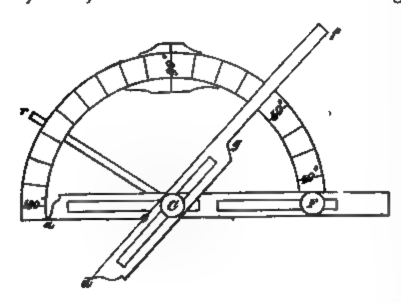


Man macht sich die Sache leicht an den beistehenden Querschnitten klar: die quadratische Säule hat rechtwinklige und gleiche Aren (Diasgonalen); die rhombische rechtwinklige und ungleiche; die oblonge schiefwinklige und gleiche, doch kann man durch den Mittelpunkt auch rechtwinklige ungleiche ziehen; die rhomboidisch eschiefwinklige und unsgleiche, hier sind gar keine rechtwinkligen Aren möglich. In der Natur beobachtet man meist nur eine Kante der Säule: sind in dieser Kante die Flächen gleich und rechtwinklig, so ist sie quadratisch; gleich und schiefwinklig, rhombisch; ungleich und rechtwinklig, oblong; ungleich und schiefwinklig, rhombisch;

Der Säulenwinkel wird auf zweierlei Weise gemessen: mittelst des Anlegegoniometer, hierbei kann man jedoch um mehrere Grade irren; dagegen nähert man sich mittelst des Reflexionsgoniometer der Wahrheit bis auf wenige Minuten.

Das Anlegegoniometer (Handgoniometer) fand der Künstler Carangeot, welcher Modelle machte. Haun hat es dann noch etwas versbessert. Dasselbe besteht aus einem gradirten Halbsreise (Rapporteur), in dessen Centrum C sich zwei Alhidaden besinden. Die eine af ist um C beweglich, die andere aF steht fest. Will man nun einen Kantenswinkel messen, so legt man die Kantenlinie senkrecht gegen die Ebene des

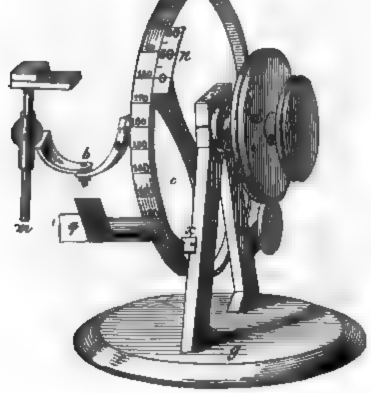
gradirten Halbireises, und liest ben Winkel an ber Linie fg ber beweglichen Alhidabe ab. Denn ba die Linie fg über g hinaus verlängert



genau in das Centrum C trifft, und da ao dem Durchmesser von Rull nach 180° und do dem Radius sg parallel gehen, so muß der Kantenwinkelaod in unserem Falle 46° haben, was die Alhidade zeigt. Der Rullpunkt liegt im Mittelpunkte der Schraube F, er ist nicht angezeigt, da wegen der Breite der Alhidadenarme überhaupt nur Winkel bis

auf 15° Größe gemessen werden können. Um kleinen Arystallen leichter beizukommen, sind beide Alhidaden in den Schrauben C und F verschiebbar, auch hat der Halbtreis bei 90° ein Charnier, mittelst welchem man die linke Hälfte von 90°—180° zurückschlagen kann, um so in die Arystalldrusen hineinzulangen. Zur Besestigung dieser beweglichen Hälfte dient daher noch ein Arm Cr. Wenn es nöthig ist, schnell an Arystallen sich durch die Größe der Winkel zu orientiren, so liesert das Carangeot'sche Goniometer ein gutes Hilfsmittel, wosern die Winkel von einander wenigstens einige Grade Unterschied haben. Jedenfalls ist es zur Versertigung der Holzmodelle sehr wichtig. Das Goniometer von Abelmann ist

nöthig ist, schnell an Krystallen sich itiren, so liesert bas Carangeot'sche ofern die Winkel von einander weben. Jedenfalls ist es zur Versertis Das Goniometer von Abelmann ist im Princip das Gleiche, nur steht hier der getheilte Halbkreis senkrecht und besestigt, darüber ein horizontales Lineal, gegen welches der Arystall orientirt wird. Stellt man die Kante des Winkels senkrecht auf das Papier, so kann man ihn leicht projiciren und mit dem Transporteur messen.



Das Reflexionsgoniometer wurde von Wollaston (Philos. Transact. 1809 pag. 258) ersunden, nachdem er schon früher (Philos. Trans. 1802 pag. 385) das Princip der Spiegelung in Anwendung gebracht hatte. Es gehört einige Uebung

dazu, sich seiner zu bedienen, liefert bann aber auch viel schärfere Resultate. Wir unterscheiben viererlei: 1) Das Gestell g ist unbeweglich, kann bei complicirten auch wohl durch Schrauben nivellirt werden. Oben vorn ist daran ein Nonius 11 befestigt, welcher mit seinem Nullpunkt die Grade anzeigt.

2) Der getheilte Kreis o steht am Gestell vertikal und kann mittelst der Scheibe dum seine Aze mit allem was daran hängt gedreht werden. Aber nur nach einer Richtung (nach vorn) hin, indem unten bei x eine Feder einschnappt, den Kreis einseitig arretirt und auf Rull stellt.

- 3) Der Krystallträger krbamp durchbohrt mit seiner Aze kr das Centrum des getheilten Kreises c, und ist mittelst der Scheibe k so leicht drehdar, daß dadurch die Ruhe von jenem nicht gestört wird. Links ist an der Aze der erste Bogen rb sest, der zweite Bogen ab bewegt sich dagegen bei d um eine Aze, die senkrecht auf Aze kr steht. Mittelst dieser Drehung nach zwei Zonen kann ich zwar der Kante eines Krystalls schon jede beliebige Richtung im Raume geben, dennoch ist nochmals der Stist bei a in einem kurzen Gelenk parallel dem Charnier bei d, also auch senkrecht auf die Aze kr, beweglich. Senkrecht auf der Drehungsaze von a ist eine Hilse besestigt, worin ein Stist m läuft, an dessen Ende eine kleine Platte p hastet, die senkrecht gegen die Aze des Stistes m steht, und worauf der Krystall mit Wachs geklebt wird. Daneben liegt ein kleiner Spiegel s, der Platte p parallel. Da dieser ganze Apparat kr dam ps eine selbständige Bewegung hat, so kann ich den Krystall in jede Lage bringen.
 - 4) Der Sextantenspiegel qy (Degen, Pogg. Annal. 1833 Bb. 27. sor), am Hintersuße des Gestells besestigt, läßt sich um eine Axe A parallel der des eingetheilten Kreises drehen; q ist der schwarze Spiegel, in welchem man einen horizontalen Fensterrahmen oder eine noch fernere Horizontalelinie mit dem Auge sixirt, y die senkrecht neben dem Spiegel sich erhes bende Blendung, die das Aufsinden der im Spiegel sixirten Linie auf der Fläche des Krystalls erleichtert. Wer einmal mit diesem vortresslichen Instrumente gemessen hat, wird alle andern in den verschiedenen Lehre büchern beschriebenen unpractischer sinden.

Das Messen. Die größte Schwierigkeit bildet das Einstellen des Arystalles. Gewöhnlich geschieht das durch Hin- und Herprobiren. Allein sobald an unserem Instrument der Spiegel s genau sentrecht gegen den Stift m steht, so darf ich nur den Arystall mit einer seiner Flächen parallel demselben ausstleben, was dei herausgenommenem Stift durch Einsspiegeln mit s sehr leicht bewerkstelligt werden kann. Fixire ich jest den Fensterrahmen auf der Arystallsläche, so wird er mit dem Bilde des Spiegels q im Allgemeinen nicht parallel gehen, diese Parallelität ist aber sogleich durch Bewegung des kurzen Charnieres a hergestellt, wovon man sich durch Drehung an der Scheibe k überzeugt, indem man die Rahmen zum Decken bringt. Dieses Einspielen ist der Beweis, daß Spiegel und Arystallsläche der Drehungsaxe kr parallel gehen. Da nun aber der Stift m bei dieser Stellung senkrecht gegen die Arystallsläche steht, so muß er es auch gegen kr sein, und wenn man jest den Arystall um die Axe

bes Stiftes m dreht, so wird die Parallelität der Fensterrahmen nicht gestört, was zu gleicher Zeit wieder ein Beweis ist, daß der Spiegel s senkrecht gegen den Stift steht. Ist dieß geschehen, so drehe ich mit der Drehscheibe k die zweite Fläche dem Auge zu, sie wird das Bild des Rahmen nicht mit dem Spiegelbilde parallel stehen lassen, allein durch die Drehung des Stiftes m ist die Parallelität sogleich hergestellt. Da nun durch diese Drehung die erste Fläche nicht aus ihrer Parallelität mit der Are kr der Drehscheibe herauskommen kann, so hat der Arhstall seine richtige Stellung. Ich darf jetzt den getheilten Kreis nur einschnappen und das Rahmenbild des Sextantenspiegels mit dem einer Fläche des Arystalls zusammenfallen lassen, sodann bei d drehen und auf der zweiten Krystallsäche wieder zusammenfallen lassen, und auf dem Theilkreise die Grade ablesen.

Ueber verschiedene Abänderungen von Mitscherlich (Abh. Berl. Atab. 4 1843 pag. 189), Mohs, Babinet 2c. siehe Dufrenon (Traité Minér. I, 192) und H. Karsten (Lehrb. der Krystallographie 1861 pag. 118). Malus stellte die Mehscheibe horizontal und fixirte die Richtung des Sehens durch ein schwaches Fernrohr. Witscherlich wendete das Fernrohr auf die verticale Meßscheibe an und orientirte den Krystall durch Schlitten und Schrauben. Babinet verband zwei Fernrohre mit einer großen horizontalen Megscheibe, in deren Centrum der Krystall aufrecht steht. Die Aren der Fernrohre mit Fadenkreuz gehen der Scheibe parallel: das Fadenkreuz des 2ten (festen) Fernrohrs vertritt blos die Stelle des zu spiegelnden Gegenstandes, wozu man passender einen Lichtspalt (Collimator) wählt, weil das Fadentreuz zu schwach beleuchtet zu sein pflegt. Man kann damit, wie mit dem Goniometer von Charles (Ann. Chim. phys. 1850 XXIII. 177) zugleich die Brechungscoefficienten bestimmen. Haidinger (Sitzungsber. Wien. Atad. 1855, XXIII. 110) construirte ein aufschraubbares "Universalgoniometer", mit wels chem sich Krystallwinkel, Brechungsexponenten und optische Axen feststellen lassen. Für feinere Untersuchungen empfiehlt Heußer (Pogg. Ann. 87. 456) Theodolithen mit excentrischem Fernrohr, in dessen Centrum der Krystall Da hier der Winkel doppelt gemessen wird, so kann bei aufrecht steht. einer Kreiseintheilung zu 10 Minuten der Wessungsfehler bis auf 2-3 Secunden eingeschränkt werden. Man hat auch Repetationsgoniometer construirt: ohne Schnapper wird der Theilfreis durch eine Pressionsschraube gehalten, nach der ersten Messung arretirt, der Krystall eingestellt, die Schraube geöffnet, durch weites Drehen gemessen und so fort. So kann ich durch fortwährendes Drehen nach einer Richtung den Winkel n Mal messen, und den nfachen Werth bekommen, wodurch die Messungsfehler auf ein Minimum reducirt werden.

Auch an Mikrostopen hat Brewster Vorrichtungen zu Winkelmessungen gemacht: es handelt sich dabei aber sediglich um Bestimmung ebener Winkel, aus welchen die Kante berechnet werden nuß. Ein Fadenkreuz im Ocular mit einer horizontalen Meßscheibe in Verbindung gebracht genügt. Sollen die Schenkel des Winkels mit dem Faden zusammenfallen, so kann man das

Ocular oder die Unterlage drehen. Versteht sich, daß der Arystall geshörig centrirt sein muß. Leeson stellte sinniger Weise ein doppeltbrechendes Prisma (Kalkspath) auf das Ocular, so daß die einen Schenkel beider Bilder in gerade Linie fallen, dreht dann, dis die andern Schenkel das Gleiche thun, und erlangt damit den Winkel oder sein Supplement.

Hat man sich nun durch Messung überzeugt, ob die Kante 90° ober nicht habe, so weiß ich erst, ob die Säule gleichwinklig (quadratisch ober oblong) oder ungleichwinklig (rhombisch oder rhomboidisch) sei. Die weistere Bestimmung folgt lediglich aus der physikalischen Beschaffenheit der Flächen, die man entweder mit bloßem Auge beurtheilt, oder wozu man

sich folgender drei Sätze (Symmetriegesetze) bedient:

Erstes Gesetz. Tritt zur Säule eine dritte Fläche, so muß diese die gleichen Glieder in gleischer (gerade abstumpsen), und die ungleichen in unsgleicher Weise treffen (schief abstumpsen). Man kann den Satz auch umkehren, aber der rechte Winkel erleidet Aussanahmen. Habe ich z. B. eine quadratische Säule kles, so muß die dritte hinzukommende Fläche s jede der f unter gleichen Winkeln (135°) treffen. Wäre die Säule eine obslonge sch, so muß nun s die Fläche g unter anderer Neigung schneiden als die f, eben weil beide verschieden sind. Oft ist der Unterschied nur sehr unbedeutend, aber er scheint nach scharfen Wessungen da zu sein. So stumpst heim Feldsnach zu sein So stumpst heim Feldsnach

scharfen Messungen da zu sein. So stumpst beim Feldspath n die rechtswinklige Kante der Oblongsäule P/M zwar fast unter gleichen Winkeln ab, doch haben genaue Messungen einen kleinen Unterschied ergeben: beim glassigen Feldspath beträgt P/n 135° 16' und M/n 134° 44', so daß n/n über P 90° 32' hätte. Haup legte ein großes Gewicht darauf, daß beim Kalkspath der blättrige Bruch P die Endkante a'/e² der regulären sechsseitigen Säule gerade abstumpse, obgleich die Gradendssäche a¹ sich wesentlich von e² unterscheidet. Allein er berechnete unter dieser Annahme den Endkanstenwinkel des Rhomboeders zu 104° 28', während später schärfere Messungen entschieden 105° 5', also reichlich ½° mehr fanden, und auch Messungen den Winkel P/a¹ 135° 23' und P/e² 134° 36' ergaben. Der rechte Winkel macht eine Ausnahme. Beim Gyps schneidet der erste Blätzterbruch die einander ungleichen muscheligen und saseinen unter rechten Winkeln.

Zweites Geset. Wird ein Glied beschnitten, so muß jedes ihm gleiche Glied in gleicher Weise beschnitten wersden, wenn keine hemiedrischen Verhältnisse obwalten. Ift also bei der quadratischen und oblongen Säule ein k geschnitten, so muß nothwendig auch das andere ebenso geschnitten sein. Wird dagegen bei der rhombischen und rhomboidischen die scharfe getroffen, so nicht nothwendig auch die stumpfe.

Corollarsatz. Trifft daher eine Fläche gleiche Glieber in verschiedener Weise, so erfordert sie nothwendig Duenstedt, Mineralogie. 3. Aust. eine Gegenfläche, welche diese Ungleichheit wieder hebt. Wäre z. B. f/f' die scharfe Kante einer rhombischen Säule, und würde

diese von einer Fläche s unter ungleichen Winkeln getroffen, so muß nothwendig eine Gegensläche s' kommen, welche sie unter entgegengesetzter Ungleichheit trifft, so daß s/f=s'f' und s'/f=s/f' ist. Dadurch ist die Symmetrie vollständig hergestellt. Man sagt, s und s' schärfen die

Kante k zu, obgleich die dadurch entstandene neue Kant s/s' stumpfer ist, als die alte weggenommene k. Man hätte ebensogut zust umpfen sagen können.

Betrachtung dreier Blätterbrüche.

Hier gibt es nothwendig zwei Fälle:

a) Die drei Flächen schneiden sich in einer Säule, dieselbe ist sechsseitig (sechsseitige Säule) und hat sechs parallele Kanten. Man kann sie als eine vierseitige Säule mit abgestumpster Kante betrachten. Abgestumpst heißt also eine Kante T/r, wenn die dritte hinzutretende Fläche M dieselbe so schneidet, daß die neu entstehenden Kanten M/r und M/T einander parallel gehen. Die Säule hat im allgemeinen dreierlei Winkel; sind zwei davon gemessen, so läßt sich der dritte durch Rechnung sinden. Denn die Winkel im Querschnitt liegen in einem Sechseck, und betragen (2 · 6 — 4) R=8R. Da nun Winkel w=w', k=k', g=g' sein muß, so ist w+k+g=4R. Die quadratische und oblonge Säule sind Einer Abstumpfung nicht fähig, weil wenn die eine abgestumpst würde, auch die andere abgestumpst werden müßte, folglich kann es nur dreierlei sechsseitige Säulen geben:

1) Die unsymmetrische Säule M/T mit schiefer Abstumpfung r; ichief heißt sie, weil Winkel r/M (g') von Winkel r/T (k') verschieden ist und sein muß, da Flächen T und M unsgleiche Glieder sind. Der Epidot liefert ein gutes Beispiel; M/T (w') macht 115° 24', r/T (k) dagegen 128° 18', folgslich M/r (g) = 360° — 243° 42' = 116° 18'.

2) Die symmetrische Säule M/M mit gerader Abstumpfung s der scharfen Kante; gerade, weil die Winkel k und k gleich sein müssen. Ich brauche daher nur einen Winkel zu messen. Der Schwerspath liefert ein gutes Beisspiel: M/M bilden einen Winkel von 101° 42', folglich ist k+k=360°

 $-101^{\circ}42$, = 258° 18′, also k = 129° 9′.

3) Die reguläre sechsseitige Säule. Dieß ist der insteressante Fall, wo alle Flächen und folglich alle Kanten einsander gleich werden, also $3w = 360^{\circ}$, $w = 120^{\circ}$. Im dreisund sechsgliedrigen Systeme sehr häufig.

Bei den vier= und sechsseitigen Säulen kommen wir blos auf die Gliederzahlen 1, 2 und 3, sie sind daher zur Systematik noch nicht geeignet. Das wird nun aber anders im Falle

b) Die drei Flächen schneiden sich in einer Ecke d. h. in drei Säulen, dann bekommen wir ein Beraid (Parallelepiped) mit dreierlei Flächen (Parallelogrammen), sechserlei Kanten, und viererlei Eden. Hierin steden drei Grundzahlen 3, 4, 6. Man verschafft sich diesen Körper leicht, wenn man an die vierseitigen Säulen sich Endflächen schneidet.

Wir sind hiermit bei ben Haun'schen Primitivformen angekommen, und können nichts Besseres thun, als dem alten Meister folgen. Er bezeichnete die Flächen mit PMT (PriMiTivform), der Reihe nach die Ecken mit den Bokalen, und die Kanten mit den Konsonanten. Wie die Glieder nun einander gleich werden, so gehen sie in gleiche Buchstaben über. fann die Sache nicht flarer barstellen.

1) Würfel im Gleichgewicht hat drei congruente Flächen P (Quadrate), sechs rechtwinklige Kanten B, und vier breikantige Ecken A, also bezeichnen die Grundzahlen 3, 4, 6 gleiche Glieder, daher gleichgliedriges ober reguläres System Weiss.

Auch sphäroedrisches, weil man eine Rugel darum schreiben fann.

31

2) Quadratfäule M/M mit Gerabendfläche P, welche M und G unter rechten Winkeln schneidet. Im Gleichgewicht ist P ein Quadrat, MM sind Rechtecke, doch bleibt die Länge GG' unbestimmt. Die 3 Flächen zerlegen sich also in 2+1 Flä= chen; die rechtwinkligen Kanten werden 4B+2G, und die Ecken bleiben 4A. Es herrscht die 4 vor, daher vierglie= driges System Weiss. Weil man die Flächen MM ins Gleichgewicht bringen d. h. congruent machen kann, so ist

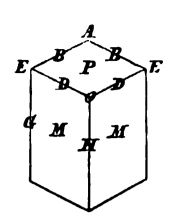
der Name quadratisches System auch nicht unpassend.

3) Oblongjäule M/T mit Gerabendfläche P. Alle brei sind verschiedene Rechtecke, das Gleichgewicht bleibt unbestimmt; die rechtwinkligen Kanten zerlegen sich in 2B+2C+2G, die Ecken bleiben noch 4A. Es herrscht die 2 vor, daher zweiund zweigliedriges Weiss oder furzweg zwei= M aliedriges System. Gewöhnlich schiebt man M und T so weit, daß sie eine passende ungleiche Ausdehnung haben,

daher ist ihr Querschnitt ein Oblongum AAAA.

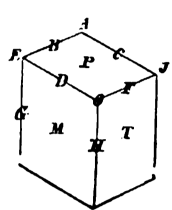
4) **Rhomboeder** im Gleichgewicht hat 3 congruente Flächen P (Rhom= ben), die schiefwinkligen Kanten zerlegen sich in 3B+3D, und die Ecken in 3E+1A. In der Ecke A (Endecke) laufen drei gleiche Kanten (dreikantige Ecke), und in den E (Seitenecken) 2D+B Kanten (2+1kantige Ecken) zu= Es herrscht die 3 vor, daher dreigliedriges System Weiss.

5) Hendyoeder Weiss, d. h. rhombische Säule M/M mit Schief= en bfläche P, Zweiundeinflächner, prisme rhomboidale oblique. Die Schiefendsläche auf die Säulenkante H gerade aufgesett, weil D=D,



aber schief angesetzt ist, weil D keine rechten Winkel sind. Die Kanten zerlegen sich in 2B + 2D + H + G, also in 2+2+1+1 Linien, und die Ecken in 2E+O+A. Der Krystall ist daher links wie rechts, aber vorn anders als hinten. Da weder 2 noch 1 herrscht, heißt es zweiundeingliedriges System Weiss. Es ist dieses eines der interessantesten. Feldspath, Hornblenden, Chyps.

6) Henhenoeder d. h. rhomboidische Säule M/T mit doppelschie=



fer Endfläche P, Einundeinflächner, Prisme doublement oblique, da Kante D von F verschieden ist: P ist auf die Säulenkante H ihief an- und ausgesett (doppelschief). Kein Glied dem andern mehr gleich, das her ein und einglied riges Weiss oder kurzweg einsgliedriges System. Es kommt nicht häusig vor und eine Gruppe darunter, die des Albits, lehnt sich durch ihre scheinbare Symmetrie noch ganz an die des Feldspaths an.

Stellen wir in nachfolgender Rubrit die Zahlen übersichtlich zusammen:

Ect en
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
4
4
4
3 + 1
+1+1

dem Würfel in einem ähnlichen Zusammenhange stehen, als 5 und 6 mit dem Rhomboeder, denn 2 ist ein nach einer Richtung lang gezogener Würfel, wie 5 ein ebenso lang gezogenes Rhomboeder; 3 dagegen ein nach zwei Dimensionen verzogener Würfel, wie 6 ein ebenso verzogenes Rhomsboeder. Nur mit dem Unterschiede, daß man bei 5 und 6 die Kantenswinkel nicht gleich denken darf.

Um jest die möglichen Hexaide zu überschauen, müssen wir auf die vierseitigen Säulen zurückgehen, eine dritte Fläche daran legen, dürsen aber dabei unsere Symmetriesätze pag. 17 nicht verletzen. Im Allgesmeinen lassen sich an jede Säule dreierlei Endslächen legen: Geradendssläche (Nr. 2), Schiefendsläche (Nr. 5), und Doppelschiefendsläche (Nr. 6), es entsteht dadurch eine gerade, schiefe und doppelschiefe Säule. Dies angewendet kann die

Duadratjäule gerade sein, weil die Geradendfläche alles in gleicher Weise unter rechten Winkeln trifft: das gibt uns das gleich= und vier= gliedrige System (Nr. 1 und Nr. 2). Quadratsäulen mit einer Schief= endfläche kann man nicht denken, denn diese müßte jedenfalls doppelt, links und rechts, auftreten; noch weniger sind doppelschiese Quadratsäulen möglich.

Oblongfäule kann gerad sein, weil der rechte Winkel eine Ausnahme macht (Nr. 3). Da M und T verschieden sind, so darf P gegen M recht-winklig bleiben und gegen T schiefwinklig werden, das gibt die schiefe Oblongfäule (Nr. 7), zum 2+1 gliedrigen System ge= Nr. 7.

Horig, d. h. vorn anders als hinten, aber links wie rechts. Aus demselben Grunde wie bei der Quadratsäule nicht eine, sondern nur zwei Schiefendslächen auftreten können, so müssen auch bei der Oblongsäule stets zwei doppelschiefe Flächen ans Ende treten. Daher ist auch das sogenannte siebente Mitscherlich'sche Krystallsystem (diklinosmetrisches) ein Unding.

B P S

Rhombsäule kann gerade (Nr. 8) sein, und kommt als solche häusig im 2gliedrigen System vor. Denn wir haben hier 2+1 Nr. 8. Fläche = MMP; 4+1+1 Kante = BBBBGH; 2+2 Ecken = AAEE, also die Jahlen 421 des zweigliedrigen Systems. Die schiefe zeigt Nr. 5; eine doppelschiefe ist unmöglich, weil die Doppelschiefendsläche P die gleichen

Glieder MM ungleich schneiden müßte.

Rhomboidfäule mit Geradendfläche ist die gewendete **jhiese** Oblongsäule (Nr. 7), gibt also das sogenannte gewendete 2+1gliedrige System; die **doppelshiese** (Nr. 6) liesert das eingliedrige System in seiner unbestrittensten Form; eine schiese ist nicht denkbar.

Die acht möglichen Hexaide begründen also nicht mehr als sechs Arystallspfteme: außer Würfel, Rhomboeder, Quadrats und Rhomboidsäulen habe ich gerade und schiefe Rhombs und Oblongsäulen. Diese 2mal 4 Fälle schließen alle Möglichkeiten ein: der Kreis um die Quadrats, die Ellipse um die Oblongs, eine Symmetriecurve um die Rhombs und die Symmetrielosigkeit der Rhomboidsäule mögen uns die 4 Säulenspfteme sofort veranschaulichen.

Das zweigliedrige System hat das rechtwinklige Hexaid PMT Nr. 3 und die rhombische Säule mit Geradendsläche MMP Nr. 8 in sich. Setzen wir ihre Zahlen hin:

PMT hat: Flächen 1+1+1; Kanten 2+2+2; Ecken 4

MMP hat: Flächen 2+1; Kanten 4+1+1; Ecken 2+2 Da nun beide Hexaide in dem gleichen Systeme stecken, so muß dieses seine 1, 2 und 4 eben dahin legen, wo jenes die seinen hat, denn sonst

gäbe es keine Symmetrie. Hüllen wir daher das eine in das andere, so müssen bei gemeinsamer Geradendsläche P sich die Säulen so gegen einander legen, daß die 1+1 Kante der rhombischen in die 1+1 Fläche der oblongen, die 2+2Ecken und 2Flächen jenes wie die 2+2+2Kanten von diesem liegen, und die 4 Kanten sich den 4 Ecken gegenüberstellen, kurz es müssen die Flächen der

oblongen Säule die Kanten der rhombischen abstumpfen. Schwerspath liefert ein gutes Beispiel.

Das zweiundeingliedrige System hat die rhombische Säule mit Schiefendsläche Nr. 5, und die oblonge mit Schiefendsläche Nr. 7 in Da wir hier nur 2+1 haben, so sind verschiedene Einschachtelungen Einen Fall sieht man leicht ein, nämlich ben: läßt man die Schiefendfläche P in beiden zusammenfallen, so mussen die Flächen der oblongen wie die Kanten der rhombischen liegen. So viel 1 wir aber auch haben, so liegt nur eine einzige links und rechts, uämlich G in Nr. 5 und M in Nr. 7, alle andern liegen in der Vertikalzone von vorn nach hinten, also entweder vorn, oben oder hinten. Wenn nun beide zusammentreten sollen, so muß die seitliche 1 in beiden unter jeder Bedingung zusammenfallen, die 1 in der Vertikalzone können sich aber mehrfach grup-Der einfache Grund, warum wir zwei Hexaide mehr als Systeme haben, liegt darin, daß schon bei den vier möglichen Säulen pag. 13 die Rhomb= und Oblongfäule sich auseinander ableiten lassen, Grundriß der Arnstallographie 1873 pag. 81.

Beispiel. Der Feldspath hat im Hendyoeder Nr. 5 MM nur wenig dagegen P außerordentlich blättrig. Die Ede o könnte das Auge leicht für ein Rhomboeder A nehmen, da D=112° 16' von H=118° 48' nur reichlich 6° verschieden ist, was das Auge kaum bemerkt, allein wegen des ausgezeichneten Blätterbruchs P muß die Ecke O nicht blos 2+1flä= chig, sondern auch 2+1kantig, also 2+1gliedrig sein. Wäre diese Structurdifferenz nicht da, so könnte man sich leicht im Systeme irren. Eisen vitriol bildet eine rhombische Säule H=82° 21', die Schiefendfläche P, auch blättrig, macht hinten einen Winkel B=80° 37'. Da die Differenz nur 1° 44' beträgt, so scheint die hintere Ece A einem scharfen Rhomboeber anzugehören. Daher beschrieben Haun und Mitscherlich ihn rhomboedrisch, erst scharfe Messungen von Mohs zeigten die 2+1kantige

Ede und mithin das 2+1gliedrige System.

Gyps bricht außerordentlich leicht in rhomboidischen Platten (113°46') mit muscheligem und faserigem Bruch, gegen welche der Hauptblätterbruch senkrecht steht. Die Glieder treten nur zu 2+1 auf. Nehmen wir in Nr. 7 M als den Hauptblätterbruch, T als den muscheligen, und P als den faserigen, so liegen alle 1 in der Vertikalzone P/T, nämlich P, T, C, D, nur eine einzige M liegt links und rechts, wenn man die T oder irgend eine andere 1 der Vertikalzone vor sich nimmt. Unter jeder Bedingung muß also ber Hauptblätterbruch aufrecht links und rechts sich erheben, er stumpft die scharfe Säulenkante des Hendyoeder im Feldspath ab, läßt man nun die T die stumpfe wegnehmen, so kann die faserige P noch auf der hintern oder vordern Seite eine Schiefendfläche bilden.

Das eingliedrige System hat die rhomboidische Säule mit dop= pelschiefer Endfläche Nr. 6. Axinit und Kupfervitriol liefern für Hen= Professor Mitscherlich (Pogg. Annalen 8. 427) wies henveder gute Beispiele. bei der unterschwefligsauren Kalkerde CaSH eine oblonge Säule mit doppelschiefer Endfläche nach. Man machte daraus fälschlich ein 7tes Kry= stallsystem, das jedoch keine Existenz hat, da ja nicht einmal die recht= winkligen Kanten der oblongen Säule wegen der doppelschiefen Endfläche darüber gleich sein können. Uebrigens hat sich später auch gezeigt, daß die Winkel in der vermeintlichen Oblongsäule keineswegs rechte sind (Sist. Wien. Akad. 1862 Bd. 45 pag. 499).

Für den würfligen Blätterbruch bieten Steinsalz und Bleiglanz außsgezeichnete Beispiele; sür das Rhomboeder Kalkspath, man muß hier die Ikantigen und 2+1kantigen Ecken wohl von einander unterscheiden. Die scheindar würfligen Brüche des Anhydrits sind alle drei physikalisch versschieden, und daher zweigliedrig. Ueberhaupt lausen alle Untersuchungen der Hexaide auf die einer einzigen ihrer Ecken, eines körperlichen Dreiecks, hinaus, da den drei Flächen PMT und den drei Kanten dieser Ecke alle andern Glieder parallel lausen. Dr. Sohncke (Pogg. Ann. 1867 Bd. 132 pag. 75) kam auf abstracterm Wege zu demselben Resultate, daß nur sechs Systeme möglich sind. Vergleiche auch Dr. v. Bezold Sitzungsber. math.sphys. Cl. Akad. München 1863 pag. 350; Frankenheim Pogg. Ann. 1856 Bd. 97 pag. 337; Möbius Verh. k. sächs. Ges. Wissensch. 1849 pag. 65; Bravais Études cristallographiques 1851.

Betrachtung des förperlichen Dreieds.

Nennen wir in einem körperlichen Dreieck die Winkel in den Kanten $\alpha\beta\gamma$, und die Winkel in den Seenen (schlechtschin Seiten) beziehungsweise abc, so wird in der sphärischen Frigonometrie bewiesen, daß wenn von diesen 6 Stücken drei beliebige bekannt sind, sich die übrigen drei durch Rechsnung finden lassen. Der Astronom kann die ebenen Winkel (Seiten) genauer messen als die in den Kanten: bei dem

dann ist:

(Seiten) genauer messen als die in den Kanten; bei dem Krystallographen ist es umgekehrt. Pfaff (Pogg. Ann. 102. 457) gibt ein Instrument zur Messung ebener Krystallwinkel an. Allein wenn man bebenkt, daß der Astronom heute am Himmel bis auf is Sekunde (d. h. is der Dicke eines Menschenhaars in gewöhnlicher Entsernung) geht, so bleibt der Krystallmesser noch weit zurück. Um die körperliche Ecke zu kennen, müssen wir also drei Kanten winkel as y gemessen haben,

$$\sin \alpha : \sin \beta : \sin \gamma = \sin a : \sin b : \sin c$$

$$I. \cos a = \frac{\cos \alpha + \cos \beta \cdot \cos \gamma}{\sin \beta \cdot \sin \gamma}$$

$$II. \cos b = \frac{\cos \beta + \cos \alpha \cdot \cos \gamma}{\sin \alpha \cdot \sin \gamma}$$

$$III. \cos c = \frac{\cos \gamma + \cos \alpha \cdot \cos \beta}{\sin \alpha \cdot \sin \beta}$$

$$\sin \alpha \cdot \sin \beta$$

$$\sin \alpha \cdot \sin \gamma$$

$$\cos \alpha \cdot \cos \gamma$$

$$\cos \alpha \cdot \cos \gamma$$

$$\sin \alpha \cdot \sin \gamma$$

$$\sin \alpha \cdot \sin \gamma$$

$$\cos \alpha \cdot \cos \gamma$$

2)
$$\operatorname{tg} \frac{1}{2} \alpha = \sqrt{\frac{\sin (s-b) \sin (s-c)}{\sin s \sin (s-a)}}$$
, bekannt abc.

3)
$$\begin{cases} tg_{\frac{1}{2}}(b+c) = \frac{\cos\frac{1}{2}}{\cos\frac{1}{2}} \frac{(\beta-\gamma)}{(\beta+\gamma)} tg_{\frac{1}{2}} a \\ tg_{\frac{1}{2}}(b-c) = \frac{\sin\frac{1}{2}}{\sin\frac{1}{2}} \frac{(\beta-\gamma)}{(\beta+\gamma)} tg_{\frac{1}{2}} a, \text{ betannt a } \beta \gamma. \end{cases}$$

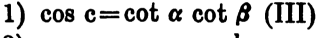
4)
$$\begin{cases} tg \frac{1}{2} (\beta + \gamma) = \frac{\cos \frac{1}{2} (b - c)}{\cos \frac{1}{2} (b + c)} \cot \frac{1}{2} \alpha \\ tg \frac{1}{2} (\beta - \gamma) = \frac{\sin \frac{1}{2} (b - c)}{\sin \frac{1}{2} (b + c)} \cot \frac{1}{2} \alpha, \text{ betannt } \alpha b c. \end{cases}$$

- 5) $\sin a = \frac{\sin \alpha \sin c}{\sin \gamma}$, bekannt $\alpha \gamma c$.
- 6) $\sin \alpha = \frac{\sin a \sin \gamma}{\sin \alpha}$, befannt a $c \gamma$.

Die Formeln sind vollkommen symmetrisch, können daher leicht umgestellt werben.

If
$$\alpha = \beta = \gamma = R$$
, so if $cos a = cos b = cos c = 0$, also $a = b = c = 90^{\circ}$.
If $\beta = \gamma = R$, so if $cos b = cos c = 0$, also $b = c = 90^{\circ}$; bagegen $cos a = cos \alpha$.

If
$$\gamma = R$$
, so iff $\cos \gamma = 0$, $\sin \gamma = 1$, also



- 2) $\cos c = \cos a \cos b$
- 3) $tga = tg \alpha \sin b$
- 4) $\sin a = \sin \alpha \sin c$ (5)
- 5) $\cos \alpha = \cos a \sin \beta$ (I)
- 6) tg b=tg c cos α .

Damit ist die Rechnung der bei y rechtwinkligen körperlichen Ede beendet.

Ist $\alpha = \beta = \gamma$, wie beim Rhomboeder, so wird

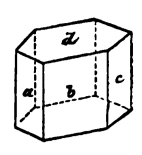
$$tg \, \frac{1}{2} \, a = \sqrt{\frac{-\cos\frac{5}{2} \, \alpha}{\cos\frac{1}{2} \, \alpha}}.$$

Betrachtung von vier Blätterbrüchen.

Hier sind drei Fälle möglich:

a) Die vier Ebenen liegen in einer Zone. Das gibt eine achtseitige Säule: ff' ist ber Querschnitt einer geschobenen Säule, stumpfen nun s und s' die scharfe Kante k ab, so entsteht zwischen s/s' eine neue Kante. Man sagt, die Kante k ist durch ss' zugeschärft, und die entstandene Säule ff'ss' ist 8seitig. So kann man 5, 6 . . . n Blätterbrüche ver= binden, das gibt dann 2nseitige Säulen.

b) Die vier Ebenen schneiden sich in vier Zonen, b. h. die vierte hinzukommende stumpft eine Kante des Hexaides ab. Dadurch ent= steht eine sechsseitige Säule mit Endfläche, ober ein **Bier**= zonenkörper. Eine Zone abc ist sechsseitig, und die drei Zonen ad, bd, cd sind vierseitige. Da wir nun dreiersei sechsseitige Säulen haben pag. 18, so richten sich darnach auch die Vierszonenkörper:



Die reguläre sechsseitige Säule mit 120° kann nur mit Geradendfläche gedacht werden, da a=b=c sein und d alle in gleicher Weise schneiden muß; d ins Gleichgewicht gebracht ist ein reguläres Sechseck.

Die rhombische Säule mit gerader Abstumpfung kann eine Gerad- und eine Schiefendsläche haben: erstere entsteht aus der geraden rhombischen Säule Nr. 8 pag. 21; letztere aus dem Hendyveder Nr. 5 pag. 19.

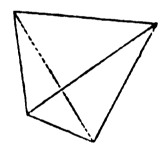
Endlich die rhomboidische Säule mit schiefer Abstumspfung kann auch eine gerade oder eine doppelt schiefe Endfläche haben. Erstere gehört dem 2+1gliedrigen Systeme an, wie man leicht sieht.

Diese fünf Vierzonenkörper kommen also im dreis, zweis, zweiundeins und eingliedrigen Systeme vor, und ergeben sich aus den Hexaiden uns mittelbar.

c) Die vier Ebenen schneiden sich in jechs Zonen, und bilden folglich das

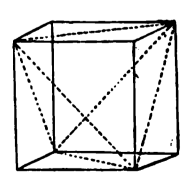
Ottaid.

Nimmt man eine Rübe ober Kartoffel, und macht vier beliebige Schnitte, von denen keiner dem andern parallel geht, so bekommt man ein **Tetraid**, jenen einzigen Körper unter den Krystallen, der sich immer im Gleichgewicht befindet. Das Tetraid wird von 4 Dreiecken



begrenzt, hat 6 Kanten, von denen keine der andern parallel geht. Durch die Halbirungspunkte der Kanten lassen sich drei Linien (Azen) ziehen, welche je zwei gegenüberliegende Kanten verbindend sich in der Witte des Körpers in einem Punkte halbiren. Wir haben also auch hier wieder die Grundzahlen 3, 4, 6. Außerdem noch 4 Ecken, in welchen je drei Kanten und Flächen zusammenlausen.

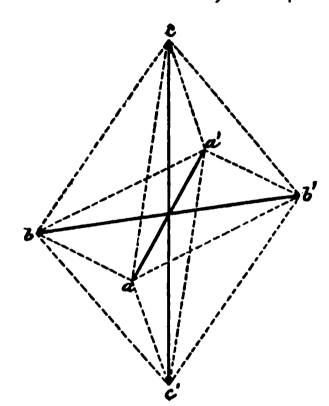
Man kann in jedes Hexaid ein Tetraid einschreiben. Seine Kanten bilden die Hälften der 12 Flächendiagonalen, in jeder Hexaidfläche liegt eine Tetraidkante; seine Flächen liegen wie die abwechseln= den Ecken, stumpfen also, wenn sie zusammen auftreten, diese ab. Da alles hälftig getheilt ist, so folgt von selbst, daß es ein Gegentetraid gibt, dessen



Kanten mit der übrigen Hälfte der Diagonalen zusammenfallen. Denkt man sich jetzt das Hexaid weg, so hat man zwei durchwachsene (einander umgekehrt gleiche) Tetraide, deren Kanten sich gerade so schneiden müssen als die Hexaiddiagonalen. Das beiden gemeinschaftliche Stück liefert das gesuchte Oktaid. Hieraus leuchtet unmittelbar der Zusammenhang der Heraide mit den Oktaiden hervor.

Ober einfacher: Haben wir ein beliebiges Tetraid geschnitten und legen es auf eine seiner Flächen, so steht eine dreiseitige Pyramide mit dreieckiger Basis vor uns. Halbiren wir die drei Endkanten der Pyramide, legen durch die drei Halbirungspunkte eine Ebene, so geht diese der Basis parallel, bildet also mit ihr den einen Parallelraum. Schneiden wir nun die Ecke über der Parallelsläche weg, und behandeln alle vier Ecken in gleicher Weise, so haben wir das Tetraid in sein zugehöriges Oktaid verwandelt. Kurz wir halbiren sämmtliche Kanten und verbinden die Halbirungspunkte, nehmen die Ecken weg, so ist das Oktaid da, und immer im Gleichgewicht. Die Flächen des Oktaides und Tetraides sind einander der Reihe nach ähnlich, nur ist die Oktaidsläche viermal kleiner als die des Tetraides, weil sie in diese eingeschrieben ist.

Das Ottaid hat 4 parallele Paare von Dreiecken abc, ab'c, a'bc,



a'b'c, von denen je eines mit der Tetraidsfläche zusammenfällt; 6 (respective 3) vierstantige Ecken a · b · c, die in den Mittelspunkten der Tetraidkanten liegen; und 6 parallele Paare Kanten ca, cb, ca', cb', ab, ab', welche die eingeschriebenen Dreisecke der Tetraide bilden, also vier, sechs und drei Glieder. Die 12 Kanten grupspiren sich zu drei Parallelogrammen (Basalschnitten), die Diagonalen dieser Pasrallelogramme müssen sich halbiren; also im Basalschnitte aba'b' halbiren sich aa, und bb'; im Basalschnitte aca'c' dagegen aa' und cc', folglich müssen die Aren aa'

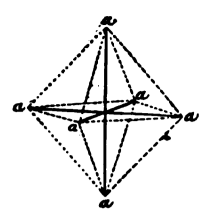
bb' und cc' sämmtlich sich im Mittelpunkte halbiren. Da die Punkte abc a'b'c' in den Mittelpunkten der Kanten des zugehörigen Tetraides liegen, so müssen auch für dieses dieselben Aren Statt haben, was oben nicht bewiesen war.

Die Axen, auf welche Weiß schon im Jahre 1809 aufmerksam machte, liefern die naturgemäßeste Bezeichnungsart. Rechnen wir ihre Längen vom Mittelpunkte an, so drückt das Zeichen einer Fläche a: b: c oder kurz abc das wesentliche Verhältniß auß: die Fläche läßt sich bei gegesbenen Axen ihrer Lage nach im Raume bestimmen.

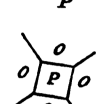
Die Eintheilung der Oktaide hebt die Systeme schärfer hervor, als die der Hexaide. In der "Methode der Arystallographie" habe ich es nach mehreren abstrakten Principien versucht. Hier bleiben wir jedoch nur bei den concreten Fällen stehen, welche uns der bisherige Gang der Untersuchung an die Hand gibt. Darnach zeichnen wir achterlei aus mit denselben Zahlenverhältnissen, wie die Hexaide.

1) Das reguläre Oktaeder hat drei gleiche rechtwinklige Axen

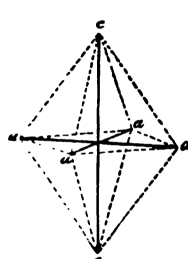
a: a: a, folglich Quadrate zu Basalschnitten; 4 gleich= seitige einander congruente Dreiecke; 6 gleiche Kanten 109° 28' 16", und 3 vierkantige Ecken. Schreiben wir auf eine Fläche O, und auf die drei anliegenden 1 2c., so fallen auf 4 Flächen 0, auf die vier abwechselnden 1. Läßt man 3. B. die Eins wachsen, so bekommt man ein Tetraeder, und läßt man die Nullen, ein Gegen=



tetraeder. Beide sind congruent und regulär, sie haben 4 gleichseitige Dreiecke, 4 breikantige Ecken, und 6 Kanten 70° 31' 44", das Supplement zum Oktaederwinkel. Schreiben wir in den Würfel sein Tetraeder ein, so entsteht ein reguläres, weil alle Diagonalen der Würfelflächen einander gleich find; folglich muß das Oktaeder die Würfelecken so abstumpfen, daß die Oktaederfläche o ein gleichseitiges Dreieck bildet, und um= gekehrt die Bürfelfläche P die Oktaederecke so, daß beim Oktaeder im Gleichgewicht ein Quadrat P entsteht.

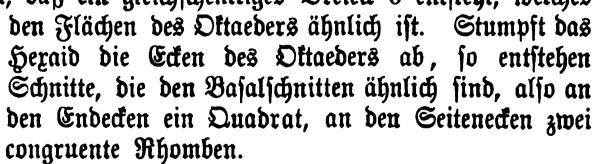


2) Das viergliedrige Oftaeder hat 2+1 rechtwinklige Agen



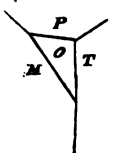
a: a: c, folglich zwei einander congruente Rhomben acac, und ein Quadrat aaaa (daher Quadratoktaeder) zum Basalschnitt; 4 gleichschenklige einander congruente Dreiecke; 4+2 Kanten, von denen 4 den rhombischen Basalschnitten (Endkanten) und 2 dem quadratischen (Seitenkanten) angehören; 1+2 Ecken, wovon 1 die aufrecht gedachte 4kantige Endecke, durch welche die Hauptage c geht, und 2 die 2+2kantigen Sei= tenecken bezeichnet.

Das viergliedrige Tetraeder machen wir aus dem vierglie= drigen Hexaide Mr. 2 pag. 19, indem wir das zugehörige Tetraid einschreiben, es hat 4+2 Kanten, folglich 2+1kan= tige Ecken. Die Mittelpunkte der 2 Kanten werden durch die Are c verbunden. Daraus geht hervor, daß das zuge= hörige Oktaeder die Ecken des viergliedrigen Hexaides so abstumpft, daß ein gleichschenkliges Dreieck o entsteht, welches



3) Der zweigliedrigen Oktaeder sind zwei, Rhomben= und Oblongoktaeder.

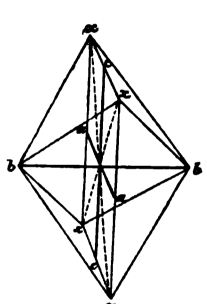
a) Das Rhombenoktaeder hat 1+1+1 rechtwinklige Azen a: b: c, folglich drei einander nicht congruente Rhomben abab, acac, bebe zu Basal= schnitten; 4 ungleichseitige einander congruente Dreis ecke abc; 2+2+2 Kanten, und 1+1+1 Ecken, in welchen 2+2 Kanten zusammenlaufen.



Das zugehörige zweigliedrige Tetraeder machen wir aus dem 2gliedrigen Hexaide Nr. 3, pag. 19. Es ist 2+2+2kantig, mit ungleichkantigen Ecken und muß die Hezaidecken so abstumpfen, daß ein ungleichseitiges Dreieck o entsteht, während die Hexaidssächen PMT an den Oktaederzecken Rhomben bilden.

Vorstehende drei Oktaeder und Tetraeder sind die einzigen mit congruenten Flächen und rechtwinkligen Axen. Das gleicharige a: a: a hat keine Hauptstellung, man kann es nach jeder Axe a aufrecht stellen. Wird nun aber eine Axe a länger oder kürzer zu c gemacht, so entstehen viergliedrige Oktaeder, mit einer Hauptstellung, indem c wegen der Symmetrie immer aufrecht genommen werden muß. Ist c länger als a, so ist der Seitenkantenwinkel größer als der Endkantenwinkel, und das Oktaeder schärfer als das reguläre; ist dagegen c kürzer als a, so ist der Seitenkantenwinkel kleiner als der Endkantenwinkel, und das Oktaeder stumpfer als das reguläre. Stellte man das viergliedrige Oktaeder nach einer seitenagen a aufrecht, so wären die Endkanten 2+2, und könnten dann für zweigliedrig gehalten werden. Sind endlich alle drei Axen verschieden lang, so ist die Stellung wieder dreideutig, weil sich keine Axe vor der andern auszeichnet.

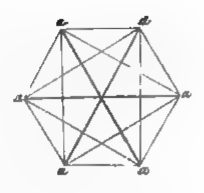
b) Das Oblongoktaeder hat 2+2 gleichschenklige Dreiecke, daher



muß ein Basalschnitt, auf welchem sich die Basen der Dreiecke erheben, ein Oblongum mit gleichen aber schiefwinkligen Axen xx sein; die beiden übrigen Bassalschnitte durch sind congruente Rhomben, deren Diagonalen sich rechtwinklig schneiden, daher steht die dritte Axe dauf den beiden schiefen x senkrecht. Die Kanten sind 4+1+1, und die Ecken 2+1, also zweigliedrig. Das zugehörige symmetrische Tetraid entsteht aus der geraden rhombischen Säule Nr. 8 pag. 21, es ist gleichfalls 2+2 slächig, 4+1+1= kantig, und 2+2 eckig. Da man die schiefen Axen

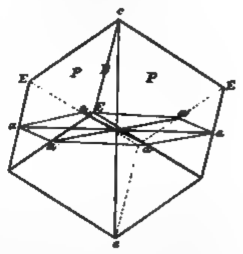
gerne meidet, so darf man im oblongen Basalschnitt nur die Seiten hals biren, und die Halbirungspunkte durch au und co verbinden, die auf einsander senkrecht stehen; bb nach den Spißen der gleichschenklichen Dreiecke gezogen steht ohnehin senkrecht auf den oblongen Basalschnitt. Dadurch bekommen die Flächen nicht mehr den einzigen Ausdruck x:x:b, sondern den doppelten a:b:∞c und b:c∞a, es sind 2 rhombische Säulen, die man auch aus dem Rhombenoktaeder (und umgekehrt) ableiten kann, wie wir später sehen werden.

4) Das dreigliedrige Oktaeder ist 3+1 slächig, die eine Fläche ist gleichseitig, und die drei Flächen sind gleichschenklig. Man macht es sich leicht, indem man an irgend einem Rhomboeder im Gleichgewicht durch je 3 Seitenecken Flächen legt, welche die Endede gerade abstumpsen. Es muß dann diese neue Fläche ein gleichseitiges Dreieck bilden, während die Rhomboederflächen zu gleichschenkligen werden. Die drei Basalschnitte sind drei congruente Oblongen, daher haben wir 3+3 Kanten, und drei gleiche Azen a: a: a, die sich aber unter gleichen schiefen Winkeln von 60° schneiden. Die drei gleischen Schen sinkeln von 60° schneiden. Die drei gleischen Schen sinkeln von 60° schneiden.



Wollen wir zu einem Rhomboeder das zugehörige dreigliedrige Otstaeder suchen, so schreiben wir das dreigliedrige Tetraeder ein, dasselbe ist 3+3kantig, denn es hat ein gleichseitiges Oreieck zur Basis, auf welchem sich drei gleichschenklige Oreiecke als Pyramide erheben, und aus diesem schneidet man dann das Ottaeder. Wir lassen die Sache, weil sie zur Darstellung des Systems nicht nothwendig ist. Denn da das Rhom-boeder vermöge der Congruenz der Flächen ins Gleichgewicht gebracht werden kann, so genügt es zur Bestimmung der drei gleichen und schiesen Azen a: a: a, welche von Wittelpunkt zu Wittelpunkt der Flächen gehen, wie die Azen der Bürsel. Da aber durch diese Stellung die Symmetrie des Bildes gestört wird, und da serner im Rhomboeder eine einzige 1 steck, welche die Ecken A (Nr. 4 pag. 19) verbindet, so stellt man den Arnstall nach dieser Linie AA aufrecht, und nimmt dieselbe als Hauptage co, gegen welche die drei Flächen P und drei Endkanten B eine

gleiche Neigung haben. Die Seitenkanten mit den Seitenecken liegen dann im Zickack. Durch die Mitte der Zickackkanten kann man ein reguläres Sechseck legen, denn jede Seite an desselben geht der Diagonale EE parallel, ift also halb so groß, und da die drei horizonstalen Diagonalen EE ein gleichseitiges Oreieck bilden, so muß das Sechseck, dessen drei gleiche Diagonalen an sich im Mittelpunkt unter 60° halbiren, regulär sein. Die Rhomboedersläche geht also von a: a: coa: c. Die Are c steht

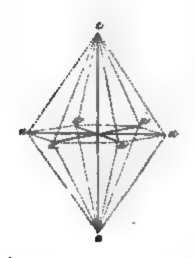


senkrecht gegen die Axenebene der a. Im Allgemeinen ist die Hauptaxe o von a verschieden, wenn jedoch das Rhomboeder einen Endkantenwinkel 98° 12' 48" hätte, so müßte c=a sein, ein nicht undenkbarer Fall.

Macht man sich ein Azengestell dieses 3 + laxigen Systems, so treten die Rhomboederflächen nur in den abwechselnden Sextanten auf, die andere

Hälfte bleibt leer; erft burch Füllung Diefer eutsteht bas

Diheraeder mit 6 parallelen Paaren gleichschenkliger Dreiede, deren Basen a: a in der Ebene der Aren a liegen; 6 Endkanten gehen von a: c, so daß die Hauptecke in der Are o bestächig und 6 kantig ist, die 6 Seitenecken sind 2+2kantig. Man kann daher das Rhomboeder als den Halbslächner des Diheraeder ansehen, und deshalb ist das diher-

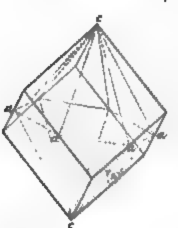


aebrische System auch wohl birhomboebrissches genannt, worauf Weiß schon 1809 aufsmerksam machte. Schreibt man demnach auf eine Fläche O, auf die anliegenden 1 2c., so geben die wachsenden Rullen und Eins je ein Rhomboeder, beide unterscheidet man in den Zeichen

a : a : coa : e und a' : a' : coa : e. Da ber

Burfel als ein Rhomboeber angesehen werden tann, bessen Endfanten den Seitenkanten gleich sind, so darf man ihn nur nach einer Ede oc aufrecht stellen, die Zickzacklanten in a halbiren,

so sind ca die Endfanten und an die Seitenkanten des eingeschriebenen Diheraeders. Diese gefällige Diheraederform hat in der Endkante 131°



48' 37" (Wintel der gebrochenen Oktaederkante des Leucitoeder a: a: ½a) und in der Seitenkante 109° 28' 16" (Winkel des regulären Oktaeder). Der Name Diheraeder (Doppelwürfel) kann daher auch auf diesen Ursprung anspielen, und jedenfalls ist das die leichsteste Weise, sich den Körper zu schneiden. Nach unserm Gange der Entwickelung, den ich auch in der Westhode der Krystallographie eingeschlagen habe, sollte man das Diheraeder als ein Dirhomboeder ansehen. Doch kommen andererseits beim Phramidenwürfel a: ½a: 00a und bei mehreren 48slächnern selbststän-

dige diheraedrische Ecken vor. Auch sind beim Quarz und andern die Flächen so gleichartig, daß Weiß den Namen Quarzoeder (Abh. Berl. At. 1814, pag. 324) für den Körper vorschlug. Später ist jedoch durch die Haidinger'schen Quarzzwillinge die Ansicht wieder erschüttert. Auch mischt sich andererseits das Rhomboeder so auffallend mit dem Diheraeder (Eisensglanz, Korund), daß zwischen dreigliedrigem und sechsgliedrigem Systeme keine scharfe Grenze gezogen werden kann.

5) Die zweiundeingliedrigen Oktaeber sind auch wieder zweierlei Art: 2+2flächig oder 2+1+1flächig. Das 2+1+1flächige (schiefes Oblongottaeber) hat noch einen oblongen Basalschnitt, aber die Oreiecke darüber sind breierlei: die gleichschenkligen 1+1 (EaE) haben EE zur gemeinsamen Basis, aber die Schenkel des einen sind länger als die des andern, die 2 (Eae) dagegen sind ungleichseitig und congruent.



Stellt man das Oblongoktaeder nach seiner 4kantigen Ede (a) aufrecht, und bewegt die Are a in der Arensebene ac aus ihrer senkrechten Stellung ein wenig heraus, so kommt das verlangte Oktaeder. Man erhält es aus der schiefen Rhombsause Nr. 5, wenn man daraus sich

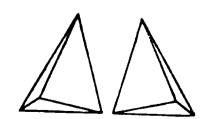
bas zugehörige Tetraid schneidet. Ober wenn es sich blos um die Existenz und nicht um die Entwickelung desselben handelt, so darf man nur an jenem Hendyoeder die hintere Ede A durch x so abstumpfen, baß x/M=x/M, beibe aber verschieden von P/M=D sind. Wir haben dann einen oblongen Basalschnitt EEee, in welchem sich die Azen bb und co rechtwinklig schneiden, dagegen die beiden andern Basalschnitte congruente Rhomboide bilden. Daraus folgt die Symmetrie des Arystalles von links und rechts, und eine Ebene acac muß senkrecht auf dem oblongen Basalschnitt EEee stehen, folglich auch dauf die Azen a und c. Dagegen zeigt die Rechnung, daß a und c sich unter schiefen Winkeln schneiden. Wir haben also drei verschiedene Azen abe, von denen je zwei da und de auf einander rechtwinklig, ac dagegen schieswinklig stehen. Den stumpsen Winkel kehrt man gewöhnlich auf die Vorderseite a, und den scharfen auf die hintere a'. (In der Figur ist Aze ce etwas aus der Lage nach rechts gerückt, weil sie sonst nicht sichtbar würde, wenn man sie parallel Ee zeichnete, wie sie in der Natur geht.)

Das 2+2 flächige Oktaeber pag. 26 leitet man aus der schiefen Oblongsäule Nr. 7 pag. 21 ab: da die vordern Ecken EE andere sind als die hintern AA, so können die vier Flächen nicht mehr congruent sein, wie man leicht aus dem zugehörigen Tetraide sieht. Jedes Paar Ecken gibt ein Paar Flächen a: b: c vorn und a': b: c hinten (Augitpaare Weiß, Klinodomen Naumann, Diëder de l'Isle), sämmtliche Dreiecke ungleichseitig, weil die drei Kanten des Hexaides ungleich lang sind. Die von Ecke zu Ecke laufenden Oktaederagen gehen den Kanten des zugehörigen Hexaides parallel, schneiden sich also wie diese unter zwei rechten und einem schiesen Winkel. Die Basalschnitte selbst sind zwei verschiedene Rhomben aba'b und bede', und ein Rhomboid aca'c. Auch dieses Okstaeder bleibt noch nach links und rechts symmetrisch, wird nur vorn ans ders als hinten, und jede zwei Augitpaare müssen ein solches geben, wossern sie nicht in einer Zone liegen.

6) Das eingliedrige Oktaeder hat weder zwei gleiche Flächen, noch zwei gleiche Kanten, alles tritt nur einzig auf, versteht sich immer, daß man das Parallele nicht mitzählt. Es entsteht aus dem Henhenveder Nr. 6 d. h. aus dem allgemeinen Hexaide.

Betrachten wir die Tetraide für sich, so zerfallen sie in zwei merkwürdige Gruppen, in symmetrische und unsymmetrische. Zu den symmetrischen gehören das reguläre, viergliedrige, dreigliedrige, und von den zwei- und zweiundeingliedrigen die aus dem geraden und schiefen Oblongoftaeder abgeleiteten. Hier sind beide das Tetraid und Gegentetraid einander congruent. Anders ist es dagegen bei den unsymmetrische n. Schneidet man sich aus der Oblongsäule mit Geradendsläche (Nr. 3) beide

Tetraide, so sind sie zwar von gleichen Flächen und **Kanten** begrenzt, man kann sie aber nicht parallel neben einander stellen, sondern wenn man sie auf eine Fläche neben einander legt, so schaut das eine mit seiner Spize nach links, das andere nach rechts: das eine



ist also dem andern umgekehrt gleich und congruent. Aehnliche Unsymsmetrie findet sich bei dem Tetraide der schiefen Oblongsäule (Nr. 7), es

ist 2+2flächig. Endlich auch bei den 1+1+1+1schigen. Naumann nennt die nicht regulären Sphenoide, Haidinger das unsymmetrisch zweigliedrige Tartaroid, weil es beim Weinstein (Tartarus) selbstständig vorkommt. Die genauere systematische Auseinandersetzung siehe Grundrst der Arystallographie pag. 94.

Azen.

Nachdem wir uns überzeugt haben, daß aus je vier beliebigen sich in 6 Zonen schneibenden Flächen ein Oktaid entsteht, in welchem drei Linien (Axen) sich im Mittelpunkte halbiren, so können wir nun von diesen Linien sprechen. Die Axen gehen entweder alle drei von Ecke zu Ecke, oder nur eine von Ecke zu Ecke, die andern beiden den Seiten eines Basalschnittes parallel. Wie alles am Krystall beweglich gedacht werden muß, so auch diese Linien: es sind Richtungen, die in jedem Punkte des Krystalls wirken. Bon ihrer Kenntniß, die wir les diglich dem verstorbenen Weiß verdanken, datirt eine Epoche der Krysstallographie. Alles, was Spätere daran modelten, hat den Kern der Sache nur wieder verhüllt. Die Axenrichtungen allein sind die wirkenden Kräfte, als deren Resultanten die Flächen gedacht werden müssen; nas mentlich darf man auch nicht Axenebenen an ihre Stelle sezen.

I. Alle drei Axen wirken auf einander rechtwinklig

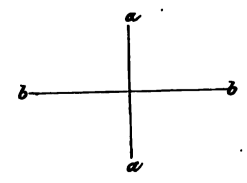
(orthometrisch):

eder, man darf sich nur zwei gleiche Linien au und aa, die sich in o halbiren, auf das Blatt zeichnen, und dann eine dritte gleich lange Linie oa in o senkrecht gegen das Blatt erheben, so hat man die einfachste Anschauung vom regulären Oktaeder. Das Zeichen a: a: a ist so einfach, daß es weiter keiner Symbole bedarf, auch liegt darin von selbst, wegen der vier gleichen Quadranten,

die Vierdeutigkeit des Zeichens.

2) 2+1 Axe a: a: c bestimmen uns das viergliedrige Oktaeder: man darf sich nur die aufrechte Axe c (Hauptaxe) größer oder kleiner als a denken, so haben wir die Anschauung. Das Zeichen deutet gleich an, daß die Seitenkanten a: a von den Endkanten a: c verschieden seien, und daß die Dreiecke congruent und gleichschenklig sein müssen.

3) 1+1+1 Are a: b:c bestimmen uns das zweigliedrige Ofta-

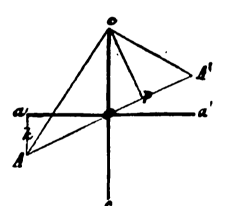


eder: die aufrechte Hauptare nennt Weiß immer c, die nach vorn gehende a und die seitliche b. Wir ersehen daraus, daß die dreierlei Kanten a: b (Seitenkante), a: c (vordere Endkante) und b: c (seitliche Endkante) von einander verschieden, und folglich die vier Flächen ungleichseitige congruente Dreiecke sein müssen.

Anmerkung. Leiber herrscht in der Benennung der Axen bei den Krystallographen keine Uebereinstimmung. Mohs und Naumann heißen die aufrechte Axe a (unser c), dagegen stimmt b Naumann mit d Weiß, aber mit c Mohs, und c Naumann mit a Weiß und b Mohs. Bei 2+1gliedrigen Systemen nennt Naumann dann wieder die sogenannte Klinodiagonale b=1, welche consequenterweise c heißen müßte. Der Masthematiker wird übrigens die aufrechte Axe leichter als c merken, weil sie in der Coordinaten-Theorie der Axe der z entspricht, a und b dagegen der x und y. Abgesehen davon, daß beim viergliedrigen System die Symmetrie mit dem regulären verlangt, die beiden gleichen Axen noch a: a zu nennen und die aufrechte c. Und warum denn von der Bezeichnung des Begründers abweichen?

II. Nicht alle drei Axen wirken auf einander rechtswinklige (klinometrisch). Die Frage, ob die unbedeutende Schiefe einzelner Axen auf einander, welche nach scharfen Messungen anzunehmen man öster gezwungen ist, nur von Störungen in der Ausdildung herrühre oder im tiesern Innern des Arystalls ihren Grund habe, ist noch nicht entschieden. Jedenfalls erwächst mit schiesen Axen eine größere Wühe des Rechnens: wo man daher rechtwinklige Axen nehmen kann, verdienen sie unbedingt den Vorzug. Sind dagegen schiese Winkel unumgänglich, so wähle man die Axen wenigstens den rechtwinkligen möglichst nahe. So machte es Weiß. Wohs und Naumann dagegen sagen, da nun einsmal schieswinklige Axen gesunden werden, so nehmen wir sie auch recht schief. Dadurch erleiden die Flächen eine sehr verschiedene Bezeichnung, was das Verständniß außerordentlich erschwert.

4) Die ungleichen Aren A:b:c weichen in der Arenebene Ac nur um Weniges vom rechten Winkel ab, zweinndeingliedriges Oktaeder. Man stellt das Oktaeder gern so, daß der stumpse Winkel coA nach avorn schaut, dann liegt der scharse coA' hinten. Nastürlich ist nun Kante A:c vorn von A':c hinten verschieden, während die beiden seitlichen Endkanten b:c und die beiden Seitenkanten A:b links und



rechts je einander noch gleich bleiben. Die Oktaederslächen theilen sich daher in 2+2 ungleichseitige Dreiecke (Abe vorn und A'de hinten), das System kann es nicht mehr zu vier gleichen Gliedern bringen. Da Axe b senkrecht auf Axenedene AcA' bleibt, so müssen doc und da noch rechte Winkel sein. Behuss der Rechnung ziehe man eine Linie aa' senkrecht gegen er und Aa parallel er, so kann man mit der rechtwinkligen Axe va rechnen, indem man das kleine Perpendikel aA=x als Correction in die Formel einführt. Der Winkel aoA zeigt die Abweichung vom rechten an. Wohs fällte dagegen ein Perpendikel ep auf AA', und nannte den Winkel peo (=A0a) die Abweichung.

Man könnte sich bei diesem monoklinometrischen (monoklinen) Systeme zwei Axen, ja selbst alle drei einander gleich denken, und doch Quenstedt, Mineralogie. 3. Aust.

könnte es wegen der Schiefe zu keiner größern Gleichheit der Glieder als 2 kommen.

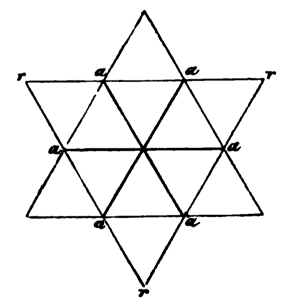
5) Von den ungleichen Azen A: B: c können je zwei Ac und Be oder sogar alle auf einander schief stehen, eingliedriges Oktaeder. Hier muß alles ungleich sein. Zwar könnte man meinen, wenn noch ein Azenspaar AB auf einander senkrecht stünde, müßten beide Kanten AB links und rechts einander noch gleich bleiben. Allein man sieht sogleich, daß sie gegen die aufrechte c, welche auf Ebene AB doppelschief steht, nicht mehr symmetrisch liegen, folglich auch nicht mehr gleich sein können.

Naumann unterscheibet noch ein diklinometrisches (diklines) System, schiebt statt der linearen Dimensionen die Axenebenen unter: es muß dabei noch ein Paar Axenebenen z. B. Sbene AB auf Be senkrecht stehen. Auf die Symmetrie des Arystalls hat das gar keinen Einfluß, und merkswürdiger Weise kann bei diesem Naumannschen System von den drei Lineardimensionen A: B: c keine auf der andern senkrecht bleiben. Man macht sich dieses leicht an einer Oblongsäule mit doppelschieser Endsläche pag. 21 klar, an welcher keine der Kanten auf einander senkrecht stehen kann; und umgekehrt, wenn ein Paar der Kanten auf einander rechtswirklig steht, so kann kein Paar der Axenebenen einen rechten Winkel bils den. Das ist ein merkwürdiger Widerspruch! Wethod. Kryst. pag. 129.

III. Dreiundeinaxige Systeme. Die eine Hauptage c steht aufrecht und senkrecht gegen die drei gleichen Nebenagen aaa, welche sich unter 60° schneiden.

6. a) Sechsgliedriges System. Denkt man sich die Aze c aufrecht, so kann man durch c:a:a:∞a eine Fläche legen, die sechsmal wieder=kehrt, also ein Dihexaeder bilden muß. Die Seitenkanten a:a sind von den Endkanten a:c verschieden.

6. b) Dreigliedriges System. Denkt man sich dagegen nur die ab=



wechselnden Sextanten ausgefüllt, so entsteht in c eine rhomboedrische Ecke. Man sieht leicht ein, daß die Ausfüllung der andern Hälfte ein Gegenrhomboeder rrr geben muß, das sich nur durch seine Stellung vom ersten unterscheidet. Bezeichnet man das eine mit ½ (c:a:a:∞a), so das andere ½ (c:a':a':∞a). Die Sache wird klar, wenn man das vergleicht, was oben pag. 29 beim Rhomboeder gesagt wurde. Wo es selbsteverständlich ist, lasse man das ½ weg.

Berfertigung der Oftaide.

Da sich in jedes Hexaid ein Tetraid einschreiben läßt, aus diesem aber das Oktaid folgt, so könnte man auf solche Weise sich leicht alle Oktaide verschaffen, wenn man dazu nicht zu viel Holz brauchte, abgesehen davon, daß die Schnitte der Hexaide unnöthige Mühe bereiten. Zwecksmäßiger ist es daher aus der Säule.

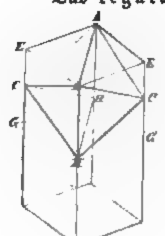
Saulen von gegebenem Berhaltniß werben auf folgende Beife verfertigt:



Wan hobelt einen Parallelraum aefb, nennt Dicke ab=1, und construirt im rechtwinkligen Dreieck 11 die $\sqrt{2}$; punktirt ferner das Obslongum abed, worin ad = $\sqrt{2}$, errichtet im

Mittelpunkt o auf der Diagonale ac das Perpendikel gh, zieht von g nach e und von h nach a, so ist ageh ein Parallelogramm mit dem Oktaederwinkel $1: \sqrt{2}$, denn das Oreieck cog ist dem Oreieck ada ähnlich. Macht man $\mathrm{d} = \mathrm{bd} = \sqrt{3}$, und errichtet im Mittelpunkte des Obsongum eckef wieder ein Perpendikel ik auf dk, so ist aus denselben Gründen akki ein Parallelogramm $1: \sqrt{3}$ mit 120° . Auf diese Weise kann man zeden beliebigen Winkel construiren, und zur Versertigung der Modelle verwerthen, ohne einen unnöthigen Hobelschnitt zu machen. Auch kommt stets der möglich größte Umfang heraus.

Das regulare Oftaeber entfteht aus ber geraben rhombischen



Säule von $109 \stackrel{1}{\downarrow}{}^{0}$ $(1:V_2)$, da dies der Oftaederwinkel ist. Zu dem Ende trage man die kurze Diagonale AA nach AH, mache EG = AH, halbire diese in C, ziehe von C nach den vier Punkten AAHH, so entsteht das Oftaeder CAAHHC. Der Beweis ist leicht zu führen.

Biergliedrige Oftaeder entstehen aus geraben rhombischen Säulen von einem Winkel, der den Seitenkanten bes verlangten Oftaeders entspricht. Man verfährt bei der Bereitung ganz wie vorhin. Legt man

die kurze Diagonale AA nach AH, so entsteht ein scharfes, legt man dagegen die lange Diagonale EE nach EG, so entsteht ein stumpfes Oktaeder.

Würde man AH länger oder fürzer als AA machen, und EG = AH in C halbiren, so entstünde ein Oblongoftaeber.

3weigliedrige Oftaeder macht man aus rhombischen Säulen mit Schiefendfläche. Wäre AEAE eine solche, so trüge man wieder AA nach AH, machte EG=AH, halbirte in C, und zöge das Oftaeder CAAHHC.

Ein zweinndeingliedriges tame, sobald man AH größer oder kleiner als AA machte; das eingliedrige auf die gleiche Weise, nur muß statt der schiefen eine doppelschiefe Endsläche ge-

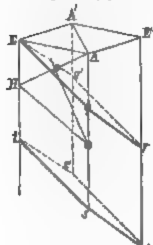
nommen werden.

Dreigliedrige Oftaeder macht man aus Rhomboeder aber am besten aus geraden rhombischen Säulen. Für stumpse Rhomsboeder muß man die Schiesendstäche auf die stumpse Säulenkante setzen. Zu dem Ende trägt man EE nach EH, errichtet im Halbirungspunkt p ein Perpendikel op, so ist oEEH die Endecke eines Rhomboeders

von bem Endfantenwinkel ber Rante H. Da bie Rhombocberfläche oEE

erst durch den Mittelpunkt der Geradendsläche AEAE geht, so kann man sie leicht durch das hintere A legen, man macht nur vorn Ao=or=Eq, so geht die Rhomboedersläche durch Aqrq. Mache ich dann ferner Hs=Ao, und ziehe durch s Parallelen, so ist starat A das verlangte Rhomboeder.

Für icarfe Rhomboeber muß die Schiefendfläche auf bie fcarfe



Säulenkante gesetzt werden. Zu dem Ende nimm die kurze Diagonale AA' in den Zirkel, und mache AH = AA', dann gibt das Perpendikel auf AH im Mikstelpunkte p errichtet und dis zum Durchschnitte mit der stumpsen Kante verlängert den gesuchten Punkt o, welcher mir die Schiefe oH bestimmt. Um die Schiefsendsläche von dieser Richtung durch E zu legen ziehe Eq der Ho parallel, mache E'r=2Aq, so ist rache Endkantenwinkel, mache E'r=2Aq, so ist rache Endkantenwinkel, Eq=qr ist die Länge der Kanten. Macht man dann Eq=Et=ts=sr', so gibt Linie Er'

die Hauptage eines scharfen Rhomboeders mit dem scharfen Säulenwinkel

in ber Endfante, r . o . s und q . s' . t bie Seiteneden.

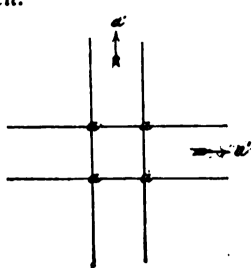
Die Zeichnung der Ottaide ist gewöhnlich eine geometrische d. h. eine orthographische Projection: man fällt von den Eden der Ottaide Senkrechte auf die Zeichnungsebene, verbindet die Orte durch die erfors derlichen 12 Kanten, so ist das Bild fertig. Denkt man das Auge im Unendlichen und so gegen Krystalls und Zeichnungsebene gestellt, daß ein Gesichtsstrahl durch den Mittelpunkt des Krystalls senkrecht gegen die Zeichnungsebene steht, so sieht man den Krystall in unserem geometrischen Bilde. Dasselbe erscheint zwar etwas verzogen, aber alle paralleln Kanten bleiben sich parallel. Da die Eden der Ottaide den Endpunkten der drei Axen entsprechen, so fällt die Ausgabe mit der Prossection der drei Axen abe zusammen. Wir wollen das hier nicht durchssichten, und verweisen auf den Genndriß der Krystallographie pag. 363.

Projectionslehre.

Wer von Arnstallen schnell ein klares Bild bekommen will, muß sich vor allem mit der Projection vertraut machen. Ich habe sie in meiner "Wethode der Arnstallographie 1840" und im Grundriß der bestimmenden und rechnenden Arnstallographie 1873" weitläufiger auseinander gesetzt. Sie besteht darin, daß ich alle Flächen durch einen Punkt (Scheitelspunkt) lege, und dieselben dann eine beliedige Ebene (Projectionsebene) schneiden lasse. Wenn ich aber alle Flächen durch einen Punkt lege, so müssen nothwendig die Parallelen zusammenfallen. Ieder zwischen zwei Parallelebenen liegende Raum (Arnstallraum, Parallelraum) wird also durch eine Ebene (Reductionsebene) vertreten. Iede Reductionsebene

muß die Projectionsebene in einer geraden Linie (Sectionslinie) schneiden, nur die eine nicht, welche der Projectionsebene parallel geht. Ferner müssen die Flächen einer Zone durch eine gemeinsame Linie (Zonenaze) gehen. Die Zonenazen selbst strahlen alle vom Scheitelpunkte aus, treffen die Projectionsebene unter Punkten (Zonenpunkten), in welchen sich sämmt-liche Sectionslinien der zugehörigen Zone schneiden.

Beispiel. Legen wir durch die Basis des Quadratoktaeders eine Sbene aaaa, und verslängern dann die Seiten des Quadrats ins Besliebige, so liefern die vier sich kreuzenden Linien das Projectionsbild auf der zugehörigen Hexaidssche. Der Endpunkt awird in der Mitte über der Projectionsebene gedacht, von hier strahlen die vier Endkanten aa aus, so daß aaaa ihre vier Zonenpunkte sind. Die Punkte a'a' liegen



im Unendlichen, ihre Zonenaxe ca' geht also der Projectionsebene parallel.

Denken wir jest die vier Oktaederslächen über sich hinaus verlängert, aber fest in ihrer Lage, und bewegen nun die Projectionsebene beliebig dagegen, so muß im Allgemeinen das Projectionsbild aaaaa'a' entstehen, worin aaaa noch die Endkanten, und a'a' die Seitenkantenzonenpunkte bezeichnen. Man macht sich dieses leicht klar, wenn man vom Oktaeder die Endecke beliebig wegschneidet, ohne

vom Oktaeder die Endecke beliebig wegschneidet, ohne daß eine Endkante der andern gleich getroffen wird. Diese Fläche wird dann das Trapezoid aaaa sein, dessen Seiten über sich hinaus verlängert zu den Zonenpunkten der Seitenkanten (a'a') führen. Der Endpunkt ohat immer außerhalb der Projectionsebene irgendwo in einem sesten Punkte seine Lage, von dem dann alle Zonenaxen (in diesem Falle Oktaederkanten) nach den 6 Zonenpunkten hinstrahlen. Dieß eingesehen können wir wieder einen ganz allgemeinen Sang einschlagen.

Eine Fläche ist durch eine Linie dargestellt, so lange sie der Pro-

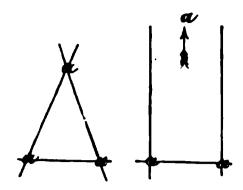
jectionsebene P nicht parallel geht.

Zwei Flächen erzeugen ein Kreuz, solange die Projectionsebene die Zonenaze schneidet; läuft dagegen die P der Zonenaze parallel, so müssen die Sectionslinien auch einander parallel gehen, der Zonenpunkt a muß im Unendlichen liegen. Geht endlich P einer der Flächen parallel, so bleibt nur noch eine Sectionslinie.

Drei Flächen bilden entweder eine

sechsseitige Säule, und zeichnen sich dann durch ein dreilinigtes Kreuz oder drei Parallelen aus, solange P eine vierte hinzutretende Ebene ist; oder ein

Haben, wovon einer im Unendlichen liegen kann, wenn die P einer Hexaidkante parallel läuft, wie das in der zweiten Figur der



Fall ist, woran der Pfeil den im Unendlichen liegenden dritten Punkt anzeigt. Wird dagegen eine Hexaidsläche zur Projectionsebene, d. h. geht P einer Hexaidsläche parallel, so bleibt für das Projections= bild nur ein einfaches Krenz, weil die dritte Ebene nicht zum Schnitt kommt.

Vier Flächen geben dreierlei:

a) eine 8 seitige Säule, durch ein vierlinigtes Krenz, oder auch durch 4 Parallelen dargestellt;

b) einen Vierzonenkörper aaab, worin die 4te Ebene ab die Kante des Heraides aab abstumpst. Es bezeichnet das offenbar nur eine sechsseitige Säule b mit Endfläche aaa. Endlich

c) ein Oktaid, den allgemeinsten Fall: die vier Linien müssen sich in 1+2+3=6 Punkten schneiden, weil nirgends drei in eine Zone fallen. Wir sind damit bei unserm obigen Projectionsbilde wieder angelangt, wo das Oktaid auf eine

ganz beliebige Flache projicirt wurde.

Fünf Flächen schneiden sich im Allgemeinen in 1+2+3+4=10

Punkten, wovon fünf aaaaa in einem Fünfeck, und fünf a'a'a'a' außerhalb des Fünfecks liegen. Es würde uns das zu jenem merkwürdigen Pentagon als hit eme führen, was zwar in der Krystallographie keine Existenz hat, das aber bei der Gebirgslehre durch E. de Beaumont mit so vielem Scharssinne Anwendung fand (Spochen der Natur

pag. 229). Man kann diese Figur mit einem Federzuge (Druidenfuß) darstellen. Es entwickelt sich hier alles nach der Zahl 5. Vergleiche

übrigens die pentagonalen Flächen beim Buntbleierz und Bink.

Sechs Flächen schneiden sich im Allgemeinen in 1+2+3+4+5=15 Punkten, wovon sechs in einem Sechseck, sechs (aaaaa) symmetrisch außerhalb des Sechsecks liegen, und die übrigen drei a'a'a' sich symmetrisch auf dem andern Raume vertheilen. Hierin entwickelt sich alles nach der Zahl 6, und man könnte es als den Ausgangspunkt des sechsgliedrigen Systems nehmen wollen, wenn dieß nicht zweckmäßiger aus dem regulären System selbst entwickelt würde. So ließe sich ins Unendliche fortsahren, sür jede nte Linie würde zugleich die Zahl n die Hauptrolle spielen. Doch sind

das mur abstracte mathematische Sätze, die höchstens Schlaglichter auf das Wesen der Zahl in den Krystallen werfen.

Deduction.

Darunter verstand Weiß das Ableiten von Flächen aus gegebenen

Bonen. Ohne diese Entwickelung ist gar tein tieferes Verständniß der Sache möglich. Die Flächen zeigen sich hierdurch als Resultanten von gegebenen Kräften. Säule, Hezaid und Vierzonenkörper lassen keine weistere Ableitung zu, weil die Zonenpunkte durch ihre eigenen Flächen schon alle untereinander verbunden sind. Erst beim Oktaide wird die Ableitung möglich, und deßhalb ist damit auch das ganze krystallographische System gegeben, wir dürsen nicht zu fünf oder gar mehr Flächen fortschreiten.

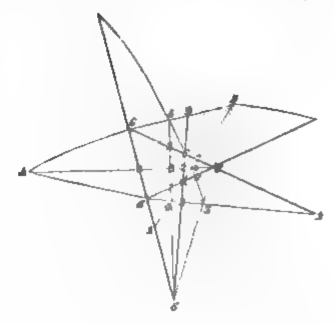
Bas zugehörige Hexaid entsteht durch Berbindung ber (6) Oftaidkanten. Es gibt das die drei neuen punktirten Linnen, welche sich untereinander wieder in drei (3) neuen Punkten, den Kantenpunkten des Hexaides, schneiden. Da wir oben sahen, daß das Hexaid durch drei Linien, die sich in drei Punkten schneiden, dargestellt ist, so muß unser neuer Körper ein Hexaid sein. Zwei der Hexaidssächen verbinden die Punkte der abwechsielnden Endkanten des Oftaides, müssen ihnen also pasrallel gehen, wie die dritte den Seitenkanten. Mit jedem

beliebigen Ottaide ist daher auch ein auf diese Weise zugehöriges Heraid gegeben. Jede Heraidsläche muß am Ottaide als ein Parallelogramm

ericheinen, weil fie nur in zwei Oftaidfanten liegt.

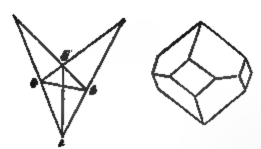
Das zugehörige Dodekaid verbindet die Heraid, mit den Oktaidkanten, also die drei mit den sechs. Es sind nur sechs solcher neuen Linien möglich, daher hat der neue Körper auch nur sechs Parallelräume. Die sechs Linien schneiden sich in vier dreilinigen Zonenpunkten, mithin mussen die den Linien zugehörigen Flächen hier sechsseitige Säulen bilden. Außerdem schneidet jede Dodekaidkinie noch zwei Oktaidkinien in neuen noch nicht vorhandenen Pankten. Die Sektionskinien der drei Körper Hegaid, Oktaid und Dodecaid, zusammen 3+4+6=13 Linien, geben

3+6+4+12=25 Jonenpunkte: die 3 entsprechen den Hegaidlansten; die 6 den Oktaidkanten; die 4 den Dodekaidkanten, und die 12 den Diagonalzonen des Oktaides, welche in jedem Oktaidedreiede von der Spihe nach dem Halbirungspunkt der gegenüber liegenden Kante gezogen werden. Da jedes Dreied drei solcher Diagonalen hat, so müssen 3·4 = 12 vorhanden sein. Wir sind damit dei den schon oben pag. 20 ers wähnten Grundzahlen 3, 4, 6,



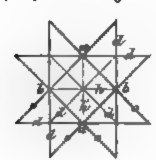
der Krystallspsteme angelangt, und man sieht auf diese Weise zugleich ein, daß die Sache nicht anders sein kann.

Verzeichnen wir das Dodekaid besonders, so besteht es aus einem



Oltaid 4444 mit zwei zugehörigen Hegaidsflächen, welche die Seitenecken abstumpfen. Daraus folgen alle seine wesentlichen Eisgenschaften. Das nebenstehende Dodefaid macht dieß deutlich. Will man endlich die Azenausbrücke finden, so darf man nur

bas ganze Dreikörpersystem auf eine ber Hegaidslächen projiciren, um fogleich zu sehen, daß die Sectionslinien ber beiden zugehörigen Hexaidslächen ha' zu Aren genommen, das Oktaid o den Ausbruck a: b: c,



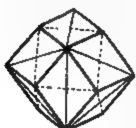
bas Dobekaid d ben Ausbruck a: c: cob, b: c: coa habe. Nur über die Ausbrücke der Flächen h und d des Mittelpunktes könnte man im Zweisel sein. Alsein man darf die Flächen d z. B. nur parallel mit sich verrücken, so muß ihre Sectionslinie, sobald sie durch a gelegt ist, auch durch b gehen, und da d in der Are e liegt, so muß sie bei dieser Verrückung der

c parallel bleiben, also a:b: coe sein. Dagegen bekommt h den Ausdruck a: cob: coc, und h'=b: coa: coc, wenn man sede parallel mit sich verrückt und durch die Areneinheiten a und b legt. She wir weiter gehen, wird es gut sein, auch die

Dobelaibe

einer turzen Betrachtung zu unterwerfen. Zunächst muß das Dobetaid ins Gleichgewicht gebracht werden! Zu dem Ende dürfen wir nur sein Ottaid ins Gleichgewicht bringen, so daß sämmtliche Flächen Dreiecke sind. Alsbann lege die beiden Heyaidslächen durch die Mitte der Seitenkanten dieses Ottaides, und das Dobetaid im Gleichgewicht ist fertig. Hierauf beruht zu gleicher Zeit die Weise der Verfertigung. Beim Granatoeder z. B. ist das Ottaid viergliedrig mit rechtwinkligen Seitenkanten: ich darf mir daher nach Anleitung von pag. 35 nur aus der quadratischen Säule ein viergliedriges Ottaeder machen, die Seitenecken durch zugehörige Hezaidsschen abstumpfen, und das Granatoeder im Gleichgewicht ist gemacht.

Das Dobetaid im Gleichgewicht wird von 6 Parallelogrammen



J

begrenzt (die parallelen nicht gezählt), welche sich in 3 vierkantigen Eden, den Endpunkten der Axen entspreschend, und in 4 dreikantigen Schen schneiben. Da jede Fläche in der Hexaids und Oktaidkante zugleich liegt, so entspricht die (feine) Diagonale, welche die vierkantigen Eden verbindet, den Oktaidkanten, und die (punktirte),

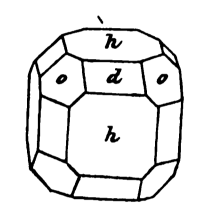
welche die dreikantigen verbindet, den Hexaidkanten. Man kann also in jedes Dobekaid das zugehörige Hexaid und Oktaid einschreiben. Daraus geht von selbst hervor, daß das Oktaid die dreikantigen und das Hexaid die vierkantigen Ecken abstumpft. Und wieder kann is nur so vielerlei Dobekaide geben, als entsprechende Hexaide oder Oktaide möglich sind.

Das regulare Dobetaib ober Granatoeber ift ein folches, in

welches man einen Würfel und ein reguläres Oktaeder einschreiben kann, die Diagonalen sämmtlicher Flächen sind daher einander gleich, und folgelich die Flächen congruent. Pa die Kanten in vier sechsseitigen Säulen liegen, so müssen diese Säulen regulär sein, folglich Kanten von 120°. Der stumpfe ebene Winkel der Rhomben beträgt 109° 28′ 16″, ist also so groß als die Kanten des Oktaeders. Das Paar, welches derselben Are parallel geht, schneidet sich unter rechten Winkeln; daher hat das Oktaeder des Granatoeders in den Seitenkanten rechte Winkel, worauf seine Ansfertigung beruhte.

Oftaeder, Würfel und Granatoeder treten öfter zusammen auf (Bleisglanz, Gold 2c.): man mache einen Würfel h, stumpfe die Ecken durch das Oftaeder o gerade ab, indem man gleiche Kantenlängen wegschneidet, wodurch gleichseitige Dreiecke entstehen. Nimmt man dann mit dem Gras

natoeder d die Würfelkanten so weg, daß in ihm Rechtsecke entstehen, was beweist, daß d in der Zone o/o und h/h liegt, so ist der Körper gemacht. Es sind in diesem merkwürdigen Modelle alle möglichen Zahlenverhältnisse des regulären Systems gegeben. Die 3 bildet den Würsfel h mit achteckigen Flächen; die 4 das Oktaeder o mit sechseckigen Flächen; die 6 das Granatoeder d mit viers

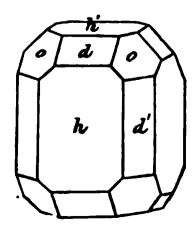


eckigen Flächen. Die Kante h/d ist 12mal da (die diametral gegenüber liegenden nicht mitgezählt), in ihnen liegen alle möglichen Pyramiden» würfel, d. h. sie werden durch die Pyramidenwürsel abgestumpst; die Kante h/o nochmals 12mal, in ihnen liegen alle möglichen Leucitoide; die Kante o/d abermals 12mal, in ihnen liegen alle möglichen Pyramiden of taeder; endlich bleiben noch die 24 Ecken, jede von den drei Flächen had und von den dreimal 12 Kanten begrenzt, auf ihrem Sipfel balanciren alle möglichen Achtundvierzig-Flächner. Sine andere Zahl und ein anderer Körper ist nicht denkbar.

Das viergliedrige Dobekaid ist ein solches, in welches man ein viergliedriges Oktaeder einschreiben kann. Daher müssen sich die Fläschen in 4+2 zerlegen: die 4 untereinander congruenten Rhomben bilden das nächste stumpfere Oktaeder, und die 2 eine quadratische Säule, welche die Seitenecken des viergliedrigen Oktaeders abstumpft. Weil die Flächen zweierlei sind, so pflegt man nicht von einem viergliedrigen Oodekaide zu sprechen, man denkt es immer in seine Theile zerlegt.

Wir können nun ganz wie beim regulären System die drei Körper

miteinander verbinden: man nehme eine quadratische Säule h. mit Geradendfläche h', stumpse die Ecken durch das Oktaid o so ab, daß die Flächen gleichschenklige Dreiecke bilden pag. 27, und lasse dann die Dodekaidsschen d die Kanten des Oktaides und Hexaides zusgleich abstumpsen. Dann haben wir das viergliedrige Hauptoktaeder o=a:a:c, an welchem das Oktaeder des Dodekaides die Endkanten abstumpset, also das 1ste



stumpsere Ottaeber d=a:e: oos bilbet; während d'=a:a: ooc die erste quadratische Säule macht, welche die Seitenkanten von 0, und h=a: oos: oos die zweite quadratische Säule, welche die Seiteneden von 0 abstumpst; während h'=e: oos: oos nur ein einziges Mal vorhanden als Geradendsläche auftritt.

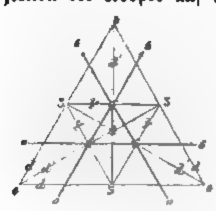
Das zweigliedrige Dobekaid ist ein solches, in welches man ein zweigliedriges Oktaeder einschreiben kann. Es mussen daher die Fläschen sich in drei Paare 2+2+2 zerlegen. Das vordere Paar d geht von a: c: ∞ b; das seitliche d' von b: c: ∞ a; das dritte d' (die rhombische Säule) a: b: ∞ c. Wir könnten hier nun wieder ganz in derselben Weise wie vorhin versahren, und müßten dann von der Obsongsäule mit

Gerabenbfläche ausgehen. Je zwei Paare zusammengenommen bilben ein Oblongoktaeber pag. 28, an welchem das dritte zugehörige Paar die Seitenecken so abstumpfen muß, daß die Fläschen Parallelogramme werden. Alles das leuchtet aus nebenstehender Projectionsfigur auf die Desraidläche sogleich hervor, in welcher Are c aufs

recht gedacht wird. Das Bild ftimmt vollkommen mit bem des regulären und viergliedrigen Syftems überein, nur daß die Axen ungleich geworden find.

Man kann übrigens zu einem andern (4+1+1flächigen) zweigliedrigen Dobekaide noch in der Weise gelangen, daß man zwei beliebige Ecken eines zweigliedrigen Oktaeders durch eine Oblongsäule abstumpft, weil in dieselbe sich ein Oblongoktaeder einschreiben läßt. Strahlzeolith, Kreuzstein zc. liefern dazu gute Beispiele.

Das dreigliedrige Dobekaib ift ein solches, in welches man ein dreigliedriges Oktaeder einschreiben kann. Es muß also eine der vier sechsseitigen Säulen regulär bleiben, während die andern drei untereinsander gleiche rhombische Säulen mit gerader Abstumpfung bilden. Denn da das dreigliedrige Oktaeder 3+3kantig ist, so muß das zugehörige Doedekaid auch 3+3flächig sein. Wir machen uns das leicht durch eine Prosection der Körper auf eine Oktaidstäche klar, und können dabei vom res



gulären System ausgehen: wählen wir irgend eine Fläche bes regulären Ottaeders als Projectionsebene, und benken uns die drei an diese Fläche anliegenden ausgedehnt, so müssen sich dieselben in einem Punkte schneiden, diesen Punkt nehmen wir als Scheitelpunkt der Projection. Dann gibt das gleichseitige Dreieck ood die Sectionslinie der drei Oktaederslächen, während die vierte durch den Scheitelpunkt der Projections-

ebene parallel gehen muß, weil wir sie als Projectionsebene gewählt haben. Die sechs Zonenagen des Ottaebers strahlen also zu drei vom Scheitelpunkte nach den Eden des Dreiecks 000, aber die andern drei treffen die Zonenage nicht, sie liegen in der Richtung der Sectionslinien

P

T

666 im Unenblichen, was ber Pfeil bezeichnen foll. Das Ottaeber ift als ein Rhomboeber mit Gerabenbfläche betrachtet. Das Hexaib hah muß eine 6 bes Dreieds mit einer im Unenblichen liegenben 6 verbinben, alfo ein umichriebenes Dreied geben, mas ein nächftes ftumpferes Rhomboeber bezeichnet. Endlich tommt bas Granatveder d, welches junachft burch ein weiter umschriebenes Dreied bie Begaibtante 3 mit ber im Unendlichen liegenden 6 verbindet und ein zweites ftumpferes Rhomboeber liefert; sodann bie Berbindung ber 3 mit ber 6 bes Oftaeberdreiecks, mas eine reguläre fechsseitige Saule gibt. Das gange Spftem gerlegt fich alfo in diefer Stellung in 1+3+3+3+3 Flächen. Denft man fich nun ftatt bes regularen Oftaebers ein breigliedriges pag. 29, fo werden brei Flachen gleichschenklig, die vierte bleibt gleichseitig, und nehmen wir biefe als Projectionsebene, fo bleibt bas Projectionsbild gang bas Gleiche, und bie Rlachen find bemnach in drei Rhomboeber, eine regulare fechsseitige Saule und eine Geradenbflache gerlegt. Das Gange biefer Behandlungsweise ift fo elementar, und führt zugleich fo tief in bas Wefen ber Sache, bag ein anderer leichterer Beg nicht wohl gebacht werben fann.

Das zweiundeingliedrige Dobekaid ist ein solches, in welches man ein 2+1gliedriges Oktaeder einschreiben kann. Man bekommt dieses wieder auf zweierlei Weise: 1) Läßt man von den drei Paaren eines zweigliedrigen Dodekaides eins different werden, so haben wir noch eine geschobene Säule mit einem seitlichen Augitartigen Paare, nur das dritte Paar zerlegt sich in eine Schiefendsläche und hintere Gegenfläche. Man kann darin ein 2+2flächiges Oktaeder einschreiben. Das 2) Dodekaid bat ein schiefes Oblongoktaeder pag. 30 als eingeschriebenen Körper. Es

kommt unter andern schön bei Hornblende vor: dieselbe bildet eine geschobene Säule T/T, deren scharfe Kante durch M gerade abgestumpft wird. Das Ende in der 2+1= flächigen Säule bildet die Schiefendfläche P mit dem Ausgitartigen Paare o/o. Da P auf M senkrecht steht, so bilden sie eine Oblongfäule, über welcher ein 2+2fläschiges Oktaeder o/o und T/T sich erhebt, man kann also in dieser Stellung ein 2+1+1 flächiges Oktaeder einsschreiben.

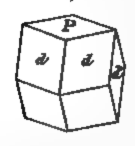
Die eingliedrigen Dobekaibe lassen sich entweder nach zwei Baaren different benten, dann muß auch das britte Paar different sein; oder wenn man beim Hornblende-Dodekaid o links von o rechts versichieden macht, so kann auch T links nicht mehr T rechts gleich sein.

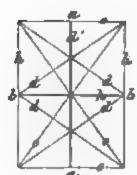
Wenn die Dobekaide nach einer ihrer sechsseitigen Säulen sich in die Länge ziehen, so entstehen keine versteckten Ranten, und doch ist der Körper nicht im Gleichgewicht. Man sieht das an je einem Oktaide des Dobeskaids, das gehörig ausgedehnt gedacht immer versteckte Kanten hat. Bersteckte Ranten sind solche, die den drei Hauptaren parallel gehen. Sorgt man dafür, daß die Oktaide keine versteckten Kanten haben, so ist auch das Gleichgewicht des Dodekaides vorhanden. An diesen Fall habe ich

"Methobe ber Arhstallogr. pag. 47, § 55" nicht gedacht, benn man kann nicht sagen, bas Dobekaib sei im Gleichgewicht, sobald nur die Kanten ber 4 sechsseitigen Säulen sichtbar sind.

Projection ber brei Rorper auf bie Dobefaibfläche.

Rehmen wir beispielsweise bas Granatoeber, schreiben ben Burfel





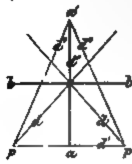


und bas Oktaeber ein, und legen es auf eine feiner Fläden P. bie gur Brojectionsebene bienen foll. Berlangere bie vier anliegenben, fo fchneiben biefelben fich im Scheitelpuntte, addd finb alfo ihre Sectionslinien, Die ein Barallelogramm von 109° 28' 16" bilben. Are a entspricht ber 5ten d', mahrend die 6te (P) bas Papier ift, ober vielmehr dem Papiere parallel geht. Da die Hexaidflächen h die vierkantigen Eden abstumpfen, fo liegt jede in zwei vierseitigen Saulen dd bes Dobetaibes. Bon ben 4 Ottaibflächen (o) geben zwei burch ben Mittelpuntt und zwei ichließen das außere Biered. Letteres ift ein wenig ichmer einzusehen, doch ift biefer Weg für bie Projection bes Granatoebers ber einleuchtenbfte. Man fann nun umgefehrt zuerst bas Ottaeber projiciren, wie in nebenftebenber Figur geschehen. Bu bem Enbe bezeichne man bie vier Flachen mit abed, ftelle es nach ber Gaule be aufrecht, fo daß bie Rante ad ber Projectionsebene parallel geht. Wir haben bann eine geschobene Gaule bo, ber icharfe Wintel vorn, mit einer Schiefenbfläche a, und einer hintern Gegenfläche d, nur muß man babei ben ge-

meinsamen Scheitelpunkt immer sest im Auge haben. Dieß eingesehen folgt alles Andere von selbst, denn die Hexaidslächen h mussen nun von 6 zu 6 gehen, und gerabe die beiden in den endlichen 6 einander parallel werden, weil die Projectionsebene der Granatoedersläche parallel geht. Das Granatoeder verbindet endlich die 3 mit den 6, ganz wie in den frühern Kiguren.

Nimmt man in der vorhergehenden Figur a und b als Aren, so gehen zwei o von a: c: 00b, und zwei im Mittelpunkt von a: b: 00c, vier Dodekaidflächen von 2 a: b: c, kurz man kann alles leicht ablesen.

Das Dobekaid kann in seiner Säulenstellung auch auf drei Axen bezogen werden, je nachdem man aber diese wählt, werden sie nicht immer auf einander rechtwinklig stehen. Würde ich z. B. das Rhomboeder des



Granatoeder durch ein gleichseitiges Dreied projicirt densten, wie pag. 42, so tann ich die Projectionsebene so um den Mittelpunkt o drehen, daß die neue Projection ein gleichschenkliges Dreied a'pp bildet, in welchem der Mittelpunkt der Projection die Linie aa' halbirt. Der Zonensynsammenhang bleibt dann immer der gleiche, wie unsere Figur zeigt. Rehme ich nun Aze bb parallel pp, so wird

 $d=a:b:\infty c$, $d'=a:\infty b:c$, $d^0=a':\frac{1}{2}b:c$, und $d''=b:\infty a:\infty c$. Nur ständen dann die Agen ac auf einander schief (a/c 79° 58½'), Agen ch und ab wären aber noch rechtwinklig. Beim Hornblende-Dobekaid findet das besondere Verhältniß Statt, daß die Dodekaidkante do/do sich gegen die Aze c gerade so neigt, als d' auf der Vorderseite, die Azen stehen daher bei ihm sämmtlich auf einander rechtwinklig. Das Bleibende in allen den verschiedenen Axenbezeichnungen sind die Zonen.

Durch die Projection des Hexaides, Oftaides und Dobekaides sind uns so viele Punkte gegeben, daß wir daraus eine beliebige Menge von neuen Flächen ableiten können. Bevor wir dazu schreiten, möge das

Wichtigste gesagt werden über die

Berechnung.

Einiges habe ich darüber in Poggendorf's Annal. 1835, XXXIV. 503, XXXVI. 245 und in den "Beiträgen zur rechnenden Krystallographie 1848", Afad.-Programm der philos. Fakultät zu Tübingen, das nicht im Buchhandel erschienen ist, gesagt. Das Ausführlichere siehe im Grund= riß der rechnenden Krystallographie 1873 pag. 186.

I. Aus den bekannten Axenelementen und Flächenausdrücken werden die Winkel auf folgende Weise berechnet:

1. Zonenpunktformel.

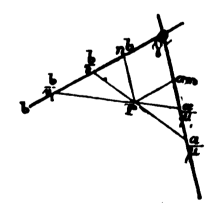
Sind die Sectionslinien $\frac{\mathbf{a}}{\mu}:\frac{\mathbf{b}}{\nu}$ und $\frac{\mathbf{a}}{\mu}:\frac{\mathbf{b}}{\nu}$, gegeben, so ist ihr Zonen-

puntt
$$P = ma$$
, $nb = \frac{\nu, -\nu}{\mu \nu, -\mu, \nu} a, \frac{\mu - \mu,}{\mu \nu, -\mu, \nu} b.$

Geben wir dem Punkte P die Coordinaten ma, nb, gleichgültig ob die Aren rechtwinklig ober schiefwinklig sind, so folgt die Formel sofort aus ben beiben Gleichungen:

$$\frac{\mathbf{a}}{\mu} : \mathbf{m}\mathbf{a} = \frac{\mathbf{b}}{\nu} : \frac{\mathbf{b}}{\nu} - \mathbf{n}\mathbf{b}$$

$$\frac{\mathbf{a}}{\mu} : \mathbf{m}\mathbf{a} = \frac{\mathbf{b}}{\nu} : \frac{\mathbf{b}}{\nu} - \mathbf{n}\mathbf{b}.$$



Da $\mu\mu$, $\nu\nu$, rationale Größen sind, so müssen auch die Coordinaten der Zonenpunkte rationale Theile der Axen sein.

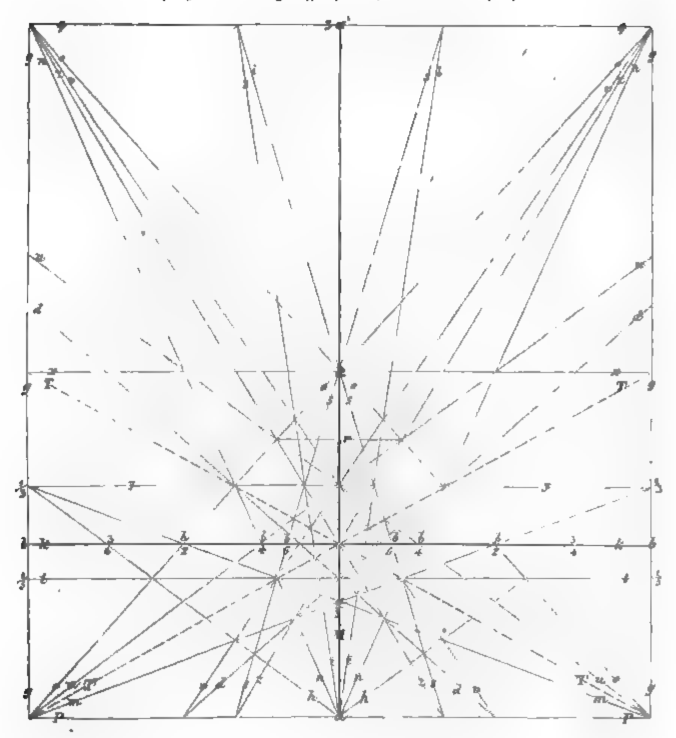
Beispiel. Suchen wir beim Feldspath im hintern rechten Qua= dranten den Zonenpunkt o/u = p, so ist zu substituiren für

$$o = \frac{\mathbf{a}}{\mu} : \frac{\mathbf{b}}{\nu} = \frac{\mathbf{a}'}{1} : \frac{\mathbf{b}}{2} \text{ und } \mathbf{u} = \frac{\mathbf{a}}{\mu} : \frac{\mathbf{b}}{\nu} = \frac{\mathbf{a}'}{3} : -\frac{\mathbf{b}}{4}, \text{ also}$$

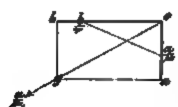
$$\mu = 1, \ \nu = 2, \ \mu, = 3, \ \nu, = -4, \text{ folglich}$$

$$\mathbf{p} = \frac{-4-2}{1 \cdot -4-3 \cdot 2} \mathbf{a} : \frac{1-3}{1 \cdot -4-3 \cdot 2} \mathbf{b} = \frac{-6}{-10} \mathbf{a} : \frac{-2}{-10} \mathbf{b} = \frac{3}{5} \mathbf{a} : \frac{1}{5} \mathbf{b}.$$

Projection bes Felbspaths auf bie Gerabenbfläche.



Rantenzonengeset. Kantenzonenpunkte sind die Punkte der Sections- linie der Säule a: b: ∞ c, diese haben nämlich die Eigenschaft, daß m=n wird. Gegeben ist wieder die allgemeine Linie $\frac{a}{\mu}$: $\frac{b}{\nu}$, construiren wir nun



aus den als bekannt angenommenen Azeneinheiten a und b das Parallelogramm aobg, so ist og die Sectionslinie der Säule, in welcher die Kantenzonen liegen, denn alle Punkte sind hierin um gleiche Bor-

zeichen von den Aren a und b entfernt. $\frac{\mathbf{a}}{\mu_r}$: $\frac{\mathbf{b}}{\nu_r}$ ist

jeht $\frac{a}{1+\infty}$: $-\frac{b}{1+\infty}$ ober $-\frac{a}{1+\infty}$: $\frac{b}{1+\infty}$ geworden, wir müssen daher $\mu_r = \pm \infty$ und $\nu_r = \mp \infty$ sehen, gibt

$$p = \frac{+\infty-\nu}{\mu \cdot +\infty+\infty \cdot \nu}$$
 a, $\frac{\mu+\infty}{\mu+\cdot \infty+\infty \cdot \nu}$ $b = \frac{a}{\mu+\nu}$, $\frac{b}{\mu+\nu}$. Dieses überstasschend einsache Parallelogrammgesetz macht man sich leicht auch durch einen geometrischen Beweis klar.

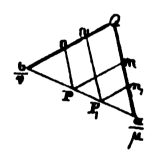
Beispiel. In der ersten Kantenzone P/T = a, b des Feldspathes pag. 46 ift für P... 1-0=1, für m... 3-2=1, für u... 4-3=1, für o... 2-1=1. Fläche n=a: 4b schneidet die T zwischen den Axen a und b in $\frac{1}{3}a$, $\frac{1}{3}b$, weil 4+1=5, die zwischen b und a' in $\frac{1}{3}a'$, $\frac{1}{3}b$, weil 4—1=3 2c. Denn über die positiven und negativen Vorzeichen glaube ich hier nicht sprechen zu dürfen, da sie zu den Elementen der Mathe= matik gehören.

2. Sectionslinienformel.

Sind die Zonenpunkte P = ma, nb und m,a, n,b gegeben, so wird der Ausdruck der darin liegenden Flächen:

$$\frac{a}{\mu}: \frac{b}{\nu} = \frac{mn, -m, n}{n, -n} a: \frac{mn, -m, n}{m-m, b: c.}$$

Jest kennen wir die Zonenpunkte P = ma, nb und P, = m,a, n,b, und wir muffen die durchgelegte Sections= linie $\frac{a}{\mu}:\frac{b}{\nu}$ finden. Dazu genügen wieder die zwei Glei= dungen



$$\frac{1}{\mu}$$
: m = $\frac{1}{\nu}$: $\frac{1}{\nu}$ — n und $\frac{1}{\mu}$: m, = $\frac{1}{\nu}$: $\frac{1}{\nu}$ — n,.

Beispiel. n Feldspath liegt hinten rechts im Zonenpunkte x/u = P = a', ½b, und vorn rechts in m/z = P, = ½a, 3b. Nehmen wir den hintern rechten Quadranten als den positiven, m = 1, n = 1, so ist $m_1 = -\frac{5}{7}$, $n_2 = \frac{1}{7}$, folglich

$$\frac{\mathbf{a}}{\mu} : \frac{\mathbf{b}}{\nu} = \frac{1 \cdot \frac{1}{7} - (-\frac{5}{7}) \cdot \frac{1}{2}}{\frac{1}{7} - \frac{1}{2}} \mathbf{a} : \frac{1 \cdot \frac{1}{7} - (-\frac{5}{7}) \cdot \frac{1}{2}}{1 - (-\frac{5}{7})} \mathbf{b} = -\mathbf{a} : \frac{\mathbf{b}}{4}.$$
Besondere Fälse. Lägen P, und P in anstoßenden Kanten=

zonen, so würde $m_1 = n$, und $\pm m_2 = m$, die Formel ginge über in

$$\frac{\mathbf{a}}{\mu}:\frac{\mathbf{b}}{\nu}=\frac{2\mathbf{mm},}{\mathbf{m}+\mathbf{m},}\mathbf{a}:\frac{2\mathbf{mm},}{\mathbf{m}-\mathbf{m},}\mathbf{b}.$$

Jett ist es praktisch, den Coordinaten der Zonenpunkte die Divisoren= form $\frac{a}{m}$, $\frac{b}{n}$ und $\frac{a}{m}$, $\frac{b}{n}$ zu geben, wir gelangen dann zur einfachen

Bwischenkantenzonenformel
$$\frac{a}{\mu}:\frac{b}{\nu}=\frac{2a}{m+m}:\frac{2b}{m-m}$$

Beispiel. m Feldspath liegt links in der ersten Kantenzone a, b, rechts in der dritten Kantenzone ja, jb, folglich wird die zwischenliegende Axe a in $\frac{2}{5+1} = \frac{1}{3}$, und die außerhalb liegende b in $\frac{2}{5-1} = \frac{1}{2}$ geschnitten. Es ist der umgekehrte Kantenzonensatz, und nicht minder wichtig.

3. Controlformel.

Liegt ein Zonenpunkt P=ma, nb in einer Sectionslinie $\frac{a}{n}:\frac{b}{v}$,

findet die Bedingungsgleichung statt:

$$m\mu + n\nu = 1.$$
 Es folgt aus der Gleichung
$$\frac{1}{\mu} : m = \frac{1}{\nu} : \frac{1}{\nu} - n = \frac{1}{\nu} : \frac{1 - n\nu}{\nu} = 1 : 1 - n\nu.$$

Dieser Satz dient zur Controle der Projectionen und Rechnungen.

Vorstehende drei Sätze lassen sich leicht verallgemeinern. Man darf nur

$$\frac{\mathbf{a}}{\mu} : \frac{\mathbf{b}}{\nu} : \frac{\mathbf{c}}{\pi} = \frac{\pi}{\mu} \mathbf{a} : \frac{\pi}{\nu} \mathbf{b} : \mathbf{c} \text{ unb}$$

ma, nb, pc = $\frac{m}{p}$ a, $\frac{n}{p}$ c, c 2c. sețen, so folgt sofort

1) ma, nb, pc =
$$\frac{\nu,\pi-\nu\pi}{\mu\nu,-\mu,\nu}$$
a, $\frac{\mu\pi,-\mu,\pi}{\mu\nu,-\mu,\nu}$ b, c (Zonenpunktformel);

2)
$$\frac{a}{\mu}:\frac{b}{\nu}:\frac{c}{\pi}=\frac{mn,-m,n}{n,p-np,a}:\frac{mn,-m,n}{mp,-m,p}b:c$$
 (Sectionslinienformel);

3)
$$m\mu + n\nu + p\pi = 1$$
 (Controlformel).

Zonenpunkt= und Sectionslinienformel stehen in einem Invertirungsver= hältniß d. h. die lateinischen Buchstaben mnp sind Multiplicatoren, die Griechischen $\mu\nu\pi$ Divisoren. Setzt man in der Sectionslinienformel

 $a = \frac{1}{\alpha}$ 2c., so bekommen wir

$$\mu\alpha: \nu\beta: \pi\gamma = \frac{n,p-np,}{mn,-m,n}\alpha: \frac{mp,-m,p}{mn,-mn}\beta: \gamma,$$

also dieselbe Form, wie in der Zonenpunktformel, nur daß die lateinischen

und griechischen Buchstaben sich vertauschen.

Gedächtnifregel: man sett die Buchstaben ur und u,r, übereinander, fängt unten rechts mit der Subtraction an, so kommt (v,-v)a; μ,ν,π , geht im Ringe weiter, so wird $(\mu-\mu)$ b das zweite Glied; das Dritte die Kreuzprodukte $(\mu v, -\mu, v)c$. Die Einfügung von π und π , ersieht man leicht.

Suche ich beim Feldspath den Schnittpunkt von $n=a: \frac{1}{4}b$ mit $o=a': \frac{1}{2}b$ derselben Seite, so ist

$$-1$$
 2 $(2-4)a, (1+1)b, (2+4)c = \frac{a}{3}, \frac{b}{3}, c.$

Für den Schnittpunkt von h = a: 3b: c = 3a: 4b: 3c mit o=a': ½b:c wendet man wegen des Bruches 3 die große Formel an $(2 \cdot 3 - 4 \cdot 1)a$, $(3 \cdot 1 + 1 \cdot 3)b$, $(3 \cdot 2 + 1 \cdot 4)c$

$$-1 2 1$$
 = 2a, 6b, $10c = \frac{a}{5}, \frac{3b}{5}, c$.

Suche ich die Linie $m = \frac{a}{3} : \frac{b}{2} : c$, welche in die Kantenzone $\frac{a}{5}, \frac{b}{5}$

rechts und a,b' links fällt, so habe ich nach der kleinen Formel
$$(-1-\frac{1}{5})\alpha:(\frac{1}{5}-1)\beta:(-1+\frac{1}{5}-1+\frac{1}{5})\gamma=\frac{6}{5}\alpha:\frac{4}{5}\beta:\frac{2}{5}\gamma$$
$$=3\alpha:2\beta:\gamma=\frac{a}{3}:\frac{b}{2}:c=m.$$

Suchten wir dagegen $n=a: \frac{1}{4}b:c$, welche hinten im Zonenpunkte $-1,\frac{1}{4}=-2,1,2$ $\frac{a'}{1},\frac{b}{2}$ und vorn in $\frac{3a}{7},\frac{b}{7}$ liegt, so würden die Brüche etwas unbequem. Man darf dann nur durch Multiplication mit dem Nenner die drei ganzen Zahlen für die große Formel hinstellen, so kommt sosort

$$(1 \cdot 2 - 1 \cdot 7)\alpha : (-2 \cdot 7 - 3 \cdot 2)\beta : (-1 \cdot 2 - 1 \cdot 3)\gamma = 5\alpha : 20\beta : 5\gamma$$
$$= \alpha : 4\beta : \gamma = \frac{\mathbf{a}}{1} : \frac{\mathbf{b}}{4} : \mathbf{c} = \mathbf{n}.$$

Anwendung des Kantenzonengesetzes.

In den Abhandlungen der Berl. Akad. der Wissensch. 1818 pag. 270 bewies Weiß nachstehende ausführliche Bezeichnung der Krystallflächen:

Wenn eine Fläche das allgemeine Zeichen $1:\frac{1}{\mu}:\frac{1}{\nu}$ hat, bezogen auf

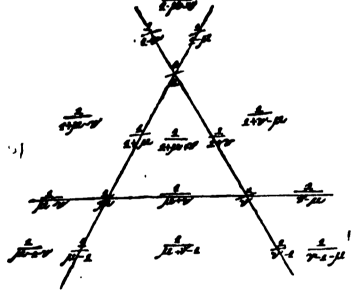
die drei Hauptagen des Oktaides, welche von Ede zu Ede gehen, so kann man sich zwischen diesen ketragonalen Hauptagen 6 digonale Zwischenagen ziehen, die, wenn sie Kantenzonen sind, in

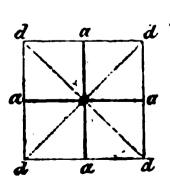
$$\frac{1}{\mu+1}, \frac{1}{\nu+1}, \frac{1}{\mu+\nu}, \\ \frac{1}{\mu-1}, \frac{1}{\nu-1}, \frac{1}{\mu-\nu}$$

geschnitten werden müssen. Zieht man nun zwischen den tetragonalen und di=

gonalen Axen die 4 trigonalen Zwischenaxen, so müssen sie als Kantensonen in $\frac{1}{1+\mu+\nu}$, $\frac{1}{1+\mu-\nu}$, $\frac{1}{\mu+\nu-1}$, $\frac{1}{1+\nu-\mu}$ geschnitten werden. Wir haben also nur zu beweisen, daß die digonalen und trigonalen Axen Kantenzonen sind, so ist die Richtigkeit des Satzes ersichtlich. Der Satz gilt ganz allgemein für rechtwinklige und schiefwinklige, gleiche und uns gleiche Axen. Wir wollen ihn aber hier nur für das reguläre System aussiühren.

Am Würfel im Gleichgewicht gehen die drei Hauptsagen (tetragonale) durch die Mittelpunkte der Flächen, die 6 digonalen durch die Mittelpunkte der Kanten, die 4 trigonalen durch die Ecken, und alle halbiren sich im Mittelpunkte des Würfels. In jeder Ebene der Würfelssiche liegen zwei digonale Aren d und zwei tetragospensteht, Wineralogie. 8. Aust.





4

nale a. Setzen wir oa = 1, so ist od = $\sqrt{2}$. Aus der Projection leuchtet unmittelbar ein, daß die Sectionslinien d die Kantenzonen für aa sind. Eine Linie $\frac{a}{\mu}:\frac{a}{\nu}$ muß also die zwischenliegende d in $\frac{d}{\mu+\nu}$, und die außer-

halb liegende in $\frac{d}{u-v}$ schneiden; und dieß sagt der Weiß'sche Say. Projiciren wir jetzt den gleichen Würfel auf seine Dodekaidfläche,

welche denselben halbirend durch zwei gegenüberliegende Kanten und Diagonalen des Würfels geht, so liegt in dieser Projection dd der Diagonale und aa der Kante parallel. Für oa = 1 war od = $\sqrt{2}$, folglich wird $ot = \sqrt{3}$; tt die trigonalen Zwischenagen bilden dann aber offenbar die Kantenzonen für die Agen a und d. Da nun jede allgemeine Fläche $\frac{a}{1}:\frac{a}{\mu}:\frac{a}{\nu}$ die Kantenzone

d mit der Summe oder Differenz im Nenner schneiden muß, so muß also auch unser d z. B. unter einem Zeichen $\frac{\mathrm{d}}{\mu + \nu}, \frac{\mathrm{d}}{\mu - \nu}, \frac{\mathrm{d}}{1 + \mu}$ ober irgend einem andern von der allgemeinen Fläche geschnitten sein, woraus die Addition der drei Zeichen folgt. Die tetragonalen Axen schneiden sich unter 90°, die digonalen unter 60°, die trigonalen unter 109° 28' 16" (Oktaederwinkel). In der Würfelebene schneiden sich zwei digonale mit zwei tetragonalen unter 45°, in der Oftaederfläche liegen blos drei di= gonale 60°, in der Granatoederfläche liegen alle drei: eine tetragonale und digonale 90° und 2 trigonale, die digonale unter 35° 15' 52" (1 Tetraederwinkel) und die tetragonale unter 70° 31' 44" schneidend.

die trigonale der Granatoederkante. Die drei Linien sind insofern auch gut für das allgemeine Zeichen gewählt, als sie uns gleich die Orte am Oftaeder andeuten, wo sie zum Schnitt kommen.

tetragonale entspricht der Würfelfante, die digonale der Oftaederkante,

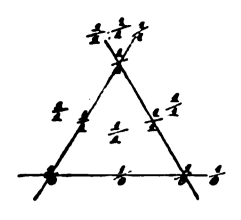
Beispiel. Das Oktaeder hat das Zeichen a:a:a, folglich ist $\mu=\nu=1$, die der Oktaederfläche anliegenden digonalen Axen werden daher in $\frac{1}{2}$ geschnitten, die drei übrigen aber in $\frac{1}{1-1} = \frac{1}{0} = \infty$, sie gehen der Oktaederfläche parallel; die zwischenliegende trigonale Aze in $\frac{1}{1+1+1}$

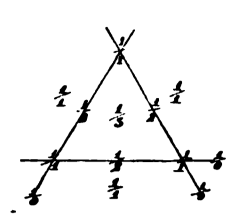
 $=\frac{1}{3}$, die drei außerhalb liegenden aber in $\frac{1}{1+1-1}=1$. natorder: $a:a:\infty a$ hat $\nu=0$, folglich die zwischenliegende digonale Axe (das Perpendikel auf die Fläche) ½, die der Fläche anliegenden tri= gonalen Axen $\frac{1}{1+1-0} = \frac{1}{1+1+0} = \frac{1}{2}$. Setzen wir die Zeichen der drei Körper neben einander:

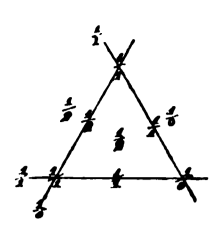
Bürfel.

Ottaeber.

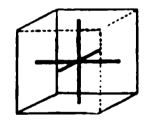
Granatoeber.

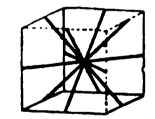


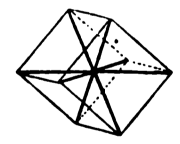




Wenn die drei Körper an einander treten, so fallen ihre Agenrich= tungen zusammen, wenn also beim Würfel die mittlere trigonale Are in 1 geschnitten wird, so beim Oktaeder in z, d. h. das Perpendikel vom Mittelpunkte auf die Fläche beträgt nur den dritten Theil von der Linie, welche vom Mittelpunkte nach der Ecke des umschriebenen Würfels ge= 20gen wird; beim Granatveder die Hälfte, die trigonale Are geht hier vom Mittelpunkte nach ben dreikantigen Ecken. Stellt man den Würfel nach einer seiner 4 trigonalen Axen aufrecht, und legt durch je drei der Zickzackeden eine Oftaederfläche, so mussen diese die Are in drei Theile theilen. Da die Sätze allgemein sind, so muß eine solche Dreitheilung der Are auch für das Rhomboeder gelten. Dieser Sat ist daher für Rechnung und Zeichnung der Krystalle von größter Wichtigkeit und Einfachheit. Denn hat der Anfänger die erste Schwierigkeit überwunden, so ist kein elementarerer Sat in seiner Anwendung denkbar. Wir haben in diesen 3, 4, 6 Agen wieder die Grundzahlen der Krystallographie pag. 20, wie man z. B. am Burfel sieht.







Rechnung mit bem Mittelpuntt.

Liegt einer der beiden Zonenpunkte, z. B. $P_1 = m, a, n, b, im Mittel= punkte, so ist <math>m_1 = n, = 0$, folglich

$$\frac{\mathbf{a}}{\mu} : \frac{\mathbf{b}}{\nu} = \frac{(\mathbf{m} - \mathbf{n})0}{-\mathbf{n}} \mathbf{a} : \frac{(\mathbf{m} - \mathbf{n})0}{\mathbf{m}} \mathbf{b} = \frac{(\mathbf{m} - \mathbf{n})}{-\mathbf{n}\infty} \mathbf{a} : \frac{(\mathbf{m} - \mathbf{n})}{\mathbf{m}\infty} \mathbf{b} = \frac{-\mathbf{a}}{\mathbf{m}\infty} : \frac{\mathbf{b}}{\mathbf{n}\infty}$$

da die endliche Zahl gegen die unendliche verschwindet.

Beispiel. z Feldspath pag. 46 geht durch den Mittelpunkt und durch Punkt $n \cdot m = (\frac{3}{7}a, \frac{1}{7}b)$, folglich $m = \frac{3}{7}$, $n = \frac{1}{7}$, gibt $\frac{a}{\mu} : \frac{b}{\nu} =$

 $-\frac{3}{7}$ $-\frac{1}{7}$ $-\frac{1}{7}$

Ich darf daher bei der Mittelpunktgleichung die 2 im Zähler, oder allgemein n—m durch Division entfernen. Das Minus deutet blos an, daß wenn beim Herausrücken von z die Are b im positiven Quadranten liegt, a nothwendig ein negatives Vorzeichen haben müsse.

Anwendung der Zonenpunkt= und Sectionslinienformeln.

Haben wir die Flächen eines Systems auf eine beliebige Ebene pro= jicirt, so kann man sämmtliche Sectionslinien und Zonenpunkte auf die Agen desjenigen Oktaides beziehen, aus welchem die Flächen deducirt sind. Gehen wir von dem Oktaide 1 bis 4 aus, und setzen ganz allgemein

$$1 = \frac{1}{\mu} : \frac{1}{\nu}; \ 2 = \frac{1}{\mu} : \frac{1}{\nu}; \ 3 = \frac{1}{\mu} : \frac{1}{\nu}; \ 4 = \frac{1}{\mu} : \frac{1}{\nu}.$$

Der Drientirung wegen haben wir die Azen mit aa'bb' bezeichnet, sie sind aber in der Rechnung durchaus nicht nothwendig und = 1 zu denken. Die Hexaidflächen 5 und 6 sind die Axen, auf welchen $\frac{1}{\mu}$ $\frac{1}{\mu}$ $\frac{1}{\mu}$ abgetragen wurden. Die dritte Hexaidfläche 7 fällt nun in die Zonenpunkte 2 - 3 und 1 • 4. Für 2 ist $\mu=\mu$, $\nu=-\nu$, und für 3 ist μ , $=-\mu$, ν , $=\nu$; das gibt den Zonenpunkt $2 \cdot 3 = \frac{\nu + \nu}{\mu \nu - \mu \cdot \nu} a$, $\frac{\mu + \mu}{\mu \nu - \mu \cdot \nu} b$. Für 1 ist $\mu = \mu$, $\nu = -\nu$, für 4 ist $\mu_1 = -\mu_1$, $\nu_2 = \nu_3$, das gibt den Zonenpunkt $1 \cdot 4 = \frac{\nu + \nu_3}{\mu \nu_1 - \mu_2 \nu_3} a$, $\frac{\mu+\mu_{,}}{\mu\nu_{,}-\mu_{,}\nu}$ b. Für Fläche 7 wird also $m=\frac{\nu+\nu_{,}}{N}, n=\frac{\mu+\mu_{,}}{N}; m_{,}=\frac{\nu+\nu_{,}}{N_{\mu}},$ $n_{r} = -\frac{\mu + \mu_{r}}{N}$, worin $N = \mu \nu - \mu_{r} \nu$, und $N_{r} = \mu \nu_{r} - \mu_{r} \nu$ gesetzt ist, das gibt $7 = \frac{2a}{u - u} : \frac{2b'}{u}.$

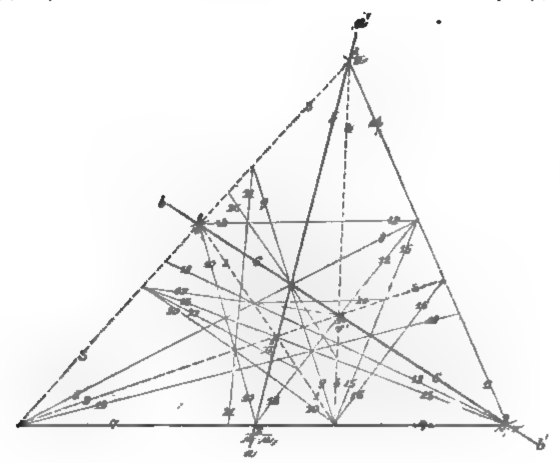
Filr die Dobekaidfläche 8 im Punkte 2-3 und dem Mittelpunkte $5 \cdot 6$ gelegen ist $m_1 = n_2 = \infty$; $m = \frac{\nu + \nu}{N}$, $n = \frac{\mu + \mu}{N}$, gibt

$$8 = -\frac{\nu + \nu, -(\mu + \mu,)}{(\mu + \mu,)\infty} \mathbf{a} : \frac{\nu + \nu, -(\mu + \mu,)}{(\nu + \nu,)\infty} \mathbf{b}$$

$$= -\frac{\mathbf{a}}{(\mu + \mu,)\infty} : \frac{\mathbf{b}}{(\nu + \nu,)\infty} = -\frac{0}{\mu + \mu,} \mathbf{a} : \frac{0}{\nu + \nu,} \mathbf{b},$$

denn man darf bei Mittelpunktsrechnungen den gleichen Zähler in beiden Ebenso findet man $9 = \frac{a}{(\mu + \mu_{\star})\infty} : \frac{b'}{(\nu + \nu_{\star})\infty}$ Gliebern wegdividiren. Die übrigen Dodekaidflächen 10—13 kann man ablesen. Im Punkt 1 • 6 und $8 \cdot 12$ liegt $14 = \frac{2a'}{3\mu, +\mu} : \frac{b}{\nu}$; im Punkt $8 \cdot 12$ und $1 \cdot 4$ liegt $15 = \frac{4a}{\mu - 3\mu} : \frac{4b'}{3\nu - \nu};$ im Punkt $1 \cdot 4$ und $2 \cdot 11$ liegt 16 =

 $\frac{3a}{\mu-2\mu}$; $\frac{3b'}{2\nu,-\nu}$; im Puntt 1 · 8 unb 2 · 4 liegt 17 = $\frac{a}{2\mu+\mu}$; $\frac{b'}{\nu}$;



im Punkt 1 • 8 und 6 • 7 liegt $18 = \frac{2a}{3\mu + \mu}$; $\frac{2b'}{\nu_r - \nu}$; im Punkt 2 • 3 und 9 • 12 liegt $19 = \frac{4a}{3\mu - \mu}$; $\frac{4b'}{3\nu_r - \nu}$; im Punkt 3 • 13 und 1 • 4 liegt $20 = \frac{3a}{2\mu - \mu}$; $\frac{3b}{2\nu - \nu_r}$; im Punkt 3 • 9 und 2 • 10 liegt $21 = \frac{4a}{\mu - 3\mu}$; $\frac{4b}{5\nu + \nu_r}$; im Punkt 3 • 13 und 2 • 18 würde Pläche $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$; $\frac{3b}{2\nu_r + \nu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$ liegen $25 = \frac{3a}{4\mu + \mu_r}$

Alle biese Zeichen, welche verschiebenen Körpern angehören, etwas näher ins Auge gesaßt sindet man bald solgendes merkwürdige Geset; sangen wir bei der Säule $6 = \frac{1}{\mu + \mu}$, an, so solgt dann $17 = \frac{1}{2\mu + \mu}$, $18 = \frac{2}{3\mu + \mu}$, $25 = \frac{3}{4\mu + \mu}$, $21 = \frac{4}{5\nu + \nu}$, ... $1 = \frac{1}{\mu} = \frac{\infty}{(\infty + 1)\mu + \mu}$, bildet die Grenze. Darüber hinaus schlägt das Geset um, und beginnt wieder mit $\frac{1}{\mu} = \frac{\infty}{(\infty - 1)\mu - \mu}$, ... $19 = \frac{4}{3\mu - \mu}$, $20 = \frac{3}{2\mu - \mu}$, $18 = \frac{2}{\nu_r - \nu}$. Unter unsern Zahlen ist keine einzige, welche diesem

Gesetze erster Ordnung nicht folgte, denn die Zeichen $21 = \frac{4}{\mu - 3\mu}$, 2c. sind $= -\frac{4}{3\mu, -\mu}$, machen also keine Ausnahme. Eine solche überraschende Einssachheit hätte man bei der Complicität der Rechnung nicht erwartet. Setzt man $\mu = \mu, = \nu = \nu, = 1$, so gehen die gewöhnlichsten Zahlen hervor, welche bei Axenschnitten vorzukommen pflegen, c dabei immer in der Einheit ges

schnitten gedacht. Das reguläre System liefert dazu ein vortreffliches Beispiel.

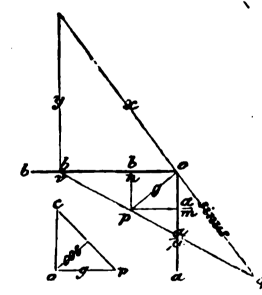
Suchen wir jetzt die Flächen Punkt $3 \cdot 13$ und $1 \cdot 12$ gibt $22 = \frac{5a}{4\mu + \mu}$; $\frac{5b}{3\nu - 2\nu}$; Punkt $5 \cdot 6$ und $4 \cdot 13$ gibt $23 = \frac{a}{(2\mu + 2\mu)\infty}$: $\frac{b}{(\nu + \nu), \infty} = \frac{0}{2\mu + 2\mu}$, $a : \frac{0}{\nu + \nu}$, b; Punkt $2 \cdot 15$ und $1 \cdot 8$ gibt $24 = \frac{2a}{5\mu + 3\mu}$; $\frac{2b}{3\nu, +\nu}$ 2c., so erkennen wir darin weitere Ordnungen, einzelne Glieder stimmen noch mit dem Gesetze erster Ordnung. Das Gesetz zweiter Ordnung beginnt aber mit

$$\frac{0}{2\mu + 2\mu,'}, \frac{1}{3\mu + 2\mu,'}, \frac{2}{4\mu + 2\mu,}, \frac{5}{3\mu - 2\mu,'}, \frac{4}{2\mu - 2\mu,'}, \frac{3}{\mu - 3\mu,'}, \frac{5}{\mu - 3\mu,'}, \frac{5}{\mu - 3\mu,'}, \frac{5}{\mu - 3\mu,'}, \frac{5}{\mu - 3\mu,'}, \frac{2}{\mu - 3\mu,'}, \frac{2}{\mu$$

Kantenwinkelformel

$$tg = ab \sqrt{m^2n^2 + n^2a^2 + m^2b^2} : (m\mu b^2 - n\nu a^2)$$

gilt bei ungleichen rechtwinkligen Axen ab für einen Zonenpunkt $p=\frac{a}{m},\,\frac{b}{n}$ und eine Sectionslinie $\frac{a}{\mu}:\frac{b}{\nu}$, und zwar ist immer der Winkel gemeint,



welchen die Ebene $c:\frac{a}{\mu}:\frac{b}{\nu}$ mit der durch p gesogenen Mittelpunktsebene macht, deren Sectionsslinie g ist, c=1 gesetzt. Offenbar ist der Cosinus dieses Winkels das Perpendikel vom Axenmittelpunkt o auf die Linie cp gefällt, folglich

$$cos:oc = g:pc$$
, ober

$$\cos: 1 = g: \sqrt{1+g^2}, \cos = \frac{g}{\sqrt{1+g^2}}.$$

Der sin = oq muß dann senkrecht auf g stehen. Zieht man die Hilfslinie y parallel ao, und verlängert oq um das Stück x bis zum Schuitt mit y, so ist sin : $\sin + x = \frac{a}{\mu}$: y; folglich $\sin = \frac{ax}{\mu y - a}$, worin $y : \frac{b}{\nu} = \frac{b}{n} : \frac{a}{m}$, $y = \frac{mb^2}{n\nu a}$, und $x : \frac{b}{\nu} = g : \frac{a}{m}$, $x = \frac{mbg}{\nu a}$; folglich

$$\sin : \cos = tg = \frac{\text{mnabg}}{\text{m}\mu \text{b}^2 - \text{nva}^2} : \frac{g}{\sqrt{1+g^2}} = \text{mnab}\sqrt{1+g^2} : \text{m}\mu \text{b}^2 - \text{nva}^2,$$

da nun $g = \sqrt{\frac{a^3}{m^3} + \frac{b^3}{n^3}}$, so folgt obige Formel. Setzt man darin den Zonenpunkt ma, nb, so bekommt sie die Form

 $tg = ab\sqrt{1 + m^2a^2 + n^2b^2} : n\mu b^2 - m\nu a^2$.

Be is piel. Nehmen wir mit Weiß die Aren des Feldspathes pg. 46 rechtwinklig a: $b = \sqrt{\frac{15}{5}}: \sqrt{13}$, und suchen den Winkel T/o in der ersten Kantenzone, so ist $p = \frac{a}{m}$, $\frac{b}{n} = \frac{a}{1}$, $\frac{b}{1}$, solglich m = n = 1, und $o = \frac{a}{\mu}: \frac{b}{\nu} = \frac{b}{2}: \frac{a'}{-1}$; — 1 weil die Sectionslinie in einen andern Quadranten greist als wo der Jonenpunkt liegt, folglich $\mu = -1$ und $\nu = +2$, daher $tg = \sqrt{\frac{1}{5} \cdot 13^2} \sqrt{1 + \frac{1}{3^3} + 13}: -13-2 \cdot \frac{1}{3}$ $= \frac{1}{3} \cdot \sqrt{3+13+3\cdot 13}: -\frac{5\cdot 13}{3} = -\frac{1}{5} \cdot \sqrt{55} = -\sqrt{\frac{11}{3}}$.

Für den Winkel T/m bleibt m=n=1, aber es wird $\mu=3$ und $\nu=-2$, folglich $tg=\frac{1}{3}$ $\sqrt{55}:3\cdot 13+2\cdot \frac{1}{3}=+\sqrt{\frac{5}{11}}$. Das + und - ist gar nicht weiter zu berücksichtigen, es zeigt blos an, daß die Winkel auf verschiedenen Seiten der Mittelpunktsebene T liegen.

In manchen Fällen ist es wünschenswerth, den ganzen Winkel ω zweier beliebigen Ebenen zu finden. Das geschieht am besten mittelst Coordinaten. Die Flächen $\frac{a}{\mu}:\frac{b}{\nu}:c$ und $\frac{a}{\mu}:\frac{b}{\nu}:c$ durch den Mittelpunkt gelegt erhalten die Coordinatengleichung $\frac{\mu x}{a} + \frac{\nu y}{b} + z = 0$ und $\frac{\mu, x}{a} + \frac{\nu, y}{b} + z = 0$, daraus folgt nach der bekannten Coordinatensormel $\frac{a^2b^2 + \mu \mu, b^2 + \nu \mu, a^2}{a}$

$$\cos \omega = -\frac{a^2b^2 + \mu \mu, b^2 + \nu \nu, a^2}{\sqrt{a^2b^2 + \mu^2b^2 + \nu^2a^2} \sqrt{a^2b^2 + \mu, b^2 + \nu, a^2}}$$
 (Cosinus formel).

Durch Substitution lassen sich wieder allerlei Unterfälle ableiten: für die Oblengestacker wird $\mu_1 = \nu = 0$, folglich $\cos \omega = -\frac{ab}{\sqrt{a^2 + \mu^2}\sqrt{b^2 + \nu_1^2}}$. Suche ich die Neigung gegen eine Hexaidssäche, so kommt der halbe Kantenswirkel der Oktaide z. B. für $\frac{a}{\mu} : \frac{b}{\nu}$ gegen $b : \infty a$ wird $\mu_1 = 0$, $\nu_2 = -\infty$,

gibt
$$\cos \frac{1}{2}\omega = \frac{\nu a}{\sqrt{a^2b^2 + \mu^2b^2 + \nu^2a^2}}$$
. Das einfache Oftaeber $\cos \frac{1}{2}$ (a : c)

$$= \frac{a}{\sqrt{a^2b^2 + a^2 + b^2}}, \cos \frac{1}{2}(b : c) = \frac{b}{\sqrt{a^2b^2 + a^2 + b^2}}.$$
 Die britte Formel

$$\cos\frac{1}{2}(a:b) = \frac{\sqrt{a^2+b^2}}{\sqrt{a^2b^2+a^2+b^2}}$$
 gibt das Complement, also die Neigung

zur Axe c. Die ganzen Winkel $\cos(a:c) = -\frac{a^2b^2 + b^2 - a^2}{a^2b^2 + a^2 + b^2}$;

$$\cos(b:c) = -\frac{a^2b^2-b^2+a^2}{a^2b^2+a^2+b^2}; \cos(a:b) = -\frac{a^2b^2-b^2-a^2}{a^2b^2+a^2+b^2}.$$
 Wenn in

der allgemeinen Formel die zweite Fläche durch den Mittelpunkt geht, so ist $\mu,=\mu,\infty$ und $\nu,=-\nu,\infty$, folglich

$$\cos = \frac{\nu \nu, a^2 - \mu \mu, b^2}{\sqrt{a^2 b^2 + \mu^2 b^2 + \nu^2 a^2} \sqrt{\mu, 2b^2 + \nu, 2a^2}}.$$

In dieser Formel bezeichnet cos denselben Winkel, wie oben tg; μ , entspricht m und ν , der ν . Nur dürfen wir bei der Anwendung nicht die Zonenpunkte, sondern die Sectionslinien in's Auge fassen.

Die Seitenwinkel liegen auf der Projection zwischen zwei Zonensaren, die von a nach P = ma, nb und P = m, a, n, b gehen, in der rechenenden Krystallographie pag. 206 habe ich gezeigt, wie leicht sich die Formel

$$+\cos=\frac{1+mm,a^2+nn,b^2}{\sqrt{1+m^2a^2+n^2b^2}}$$
 finde. Sie lautet allgemein

Seite
$$\pm \cos = \frac{mm, a^2 + nn, b^2 + pp, c^2}{\sqrt{m^2a^2 + n^2b^2 + p^2c^2} \sqrt{m, a^2a^2 + n, b^2 + p, c^2}}$$
. Für daß

Gedächtniß brauche ich die zwei Zonenagen nur übereinanderzusetzen

ma+nb+pc dann für den Zähler die correspondirenden Producte zu ma+n,b+p,c, dann für den Nenner die beiden Wurzeln aus den Quadraten. Daraus ergibt sich durch Invertirung sogleich die

Rante
$$+ \cos = \frac{\mu\mu, \alpha^2 + \nu\nu, \beta^2 + \pi\pi, \gamma^2}{\sqrt{\mu^2\alpha^2 + \nu^2\beta^2 + \pi^2\gamma^2} \sqrt{\mu, \alpha^2 + \nu, \alpha^2\beta^2 + \pi, \alpha^2\gamma^2}},$$
 worin $\alpha = \frac{1}{a}, \beta = \frac{1}{b}, \gamma = \frac{1}{c}$ ift.

Beispiel. Suche ich den ebenen Winkel (Seite), welchen beim Feldspath die Säule T/T auf P macht, so gehören die Kanten P/T links und rechts der ersten Kantenzone an, es ist also

$$m=n=1$$
; $m,=1, n,=-1$ gibt $\cos = \frac{a^2-b^2+1}{a^2+b^2+1} = -\frac{23}{55} \dots 114^0 43'$.

Suche ich den Kantenwinkel von n/n = a: 4b, so ist in der Kantenformel

Denn nach den Weiß'schen Näherungswinkeln ist

$$\alpha: \beta = \frac{1}{a}: \frac{1}{b} = \sqrt{\frac{5}{13}}: \sqrt{\frac{1}{13}}.$$

Zweigliedriges Syftem.

$$tg = ab \sqrt{m^2n^2 + n^2a^2 + m^2b^2} : m\mu b^2 - n\nu a^2$$

Darans lassen sich mit Leichtigkeit die besondern Formeln ableiten. Für die Kantenzone ist n=m, folglich $tg=ab\sqrt{m^2+a^2+b^2}: \mu b^2-\nu a^2$ Oktaeder | vordere Endkante $tg=b\sqrt{\mu^2+a^2}: \nu a \ (m=\mu,\ n=\infty);$ | seitliche Endkante $tg,=a\sqrt{\nu^2+b^2}: \mu b \ (m=\infty,\ n=\nu);$ Seitenkante $tgo=\sqrt{\nu^2a^2+\mu^2b^2}: ab \ (m=\mu 0,\ n=\nu 0).$

Für die Reigung der Fläche $\frac{a}{\mu}:\frac{b}{\nu}$ gegen Aze c bildet das Perpendikel auf die Sectionslinie den sin, während Aze $c=\cos=1$. Aus der Aehn-lichkeit der rechtwinkligen Dreiecke folgt so gleich

$$\sin:\cos=\frac{a}{\mu}\cdot\frac{b}{\nu}:\sqrt{\frac{a^2}{\mu^2}+\frac{b^2}{\nu^2}}$$

= $ab: \sqrt{\nu^2 a^2 + \mu^2 b^2} = tg$. Da die Neigung zur Aze den halben Seitenkantenwinkel zu 90° ergänzt, so ist $tg_0 = \sqrt{\nu^2 a^2 + \mu^2 b^2}$: ab.

Azensormel: Ottaeder a: b: c hat

vord. Endf.
$$tg = \frac{b}{a}\sqrt{a^2+1}$$
; seitl. Endf. $tg_1 = \frac{a}{b}\sqrt{b^2+1}$;

Seitenfante tgo =
$$\sqrt{\frac{1}{a^2} + \frac{1}{b^2}}$$
.

Aus je zweien können wir die Aze 3 und b bestimmen, wir bekommen:

$$a = \sqrt{\frac{tg^{2}tg^{2}-1}{tg^{2}+1}} = \sqrt{\frac{tg^{2}+1}{tg^{2}tg^{2}-1}} = \sqrt{\frac{tg^{3}+1}{tg^{2}+1}}$$

$$b = \sqrt{\frac{tg^{2}tg^{2}-1}{tg^{2}+1}} \doteq \sqrt{\frac{tg^{3}+1}{tg^{2}+1}} = \sqrt{\frac{tg^{3}+1}{tg^{2}+1}}.$$

Beispiel. Schwefel. Nach Mitscherlich (Abh. Berl. Atab. 1822 pag. 45) ist am zweigliedrigen Schwefel die vordere Endfante 106 • 38 (tg=tg 53 • 19), die seitliche Endfante 84 • 58 (tg,=tg 42 • 29), die Seitensfante 143 • 16 (tgo=tg 71 • 38).

ltg² = 0,25577...num. 1,8021, ltg²tg,² = 0,17937...num. 1,5114 ltg,² = 9,92360... — 0,8387, ltg²tgo² = 1,21347... — 16,348 ltgo² = 0,95770... — 9,0719, ltg,²tgo² = 0,88130... — 7,6084. Dieß in die Formeln gesetzt gibt la = 9,63064 und lb = 9,72213. Mitscherlich hat den dritten Winkel auß zweien berechnet; würde man den dritten zur Kontrole messen und nach allen dreien berechnen, so kämen bessere Durchschnittswerthe.

Arenschnitte. Sind von einer Oktaedersläche zwei Winkel bekannt: $tg = b\sqrt{\mu^2 + a^2}$: va und $tg = a\sqrt{\nu^2 + b^2}$: μb , so findet sich durch eins fache Elimination

$$\mu = a\sqrt{\frac{1+tg^2}{tg^2tg^2-1}}$$
 und $\nu = b\sqrt{\frac{1+tg^2}{tg^2tg^2-1}}$.

Sie können aus den Axenformeln abgelesen werden. Beim Oktaeder s des Schwefels messen die Endkanten vorn 127 · 30 und seitlich 113 · 11. $tg 63 \cdot 45$ und $tg, 56 \cdot 35$ geben $\mu = \nu = 0, 33 = \frac{1}{8}$, also s = 3a : 3a : c. Ges wöhnlich kennt man eine Zone, dann braucht nur 1 Winkel gemessen zu werden: z. B. ω Schwefel liegt in der Zone b:c, hat also $\nu = 1$; ω macht mit der Geradendfläche c 116°, also die halbe Seitenkante 64°. Nach $tge 64^0 = \sqrt{\nu^2 a^2 + \mu^2 b^2}$: ab, wirb $\nu = 1$ und $\mu = \frac{a}{b} \sqrt{b^2 tge^2 64 - 1} =$

0,333 . . . , [w = b : c : 3a. Uebrigens bietet die Projection mittelst sphärischer Dreiecke so viel Hilfsmittel, daß ich mich dabei nicht aufhalten will.

Biergliedriges Shftem.

 $tg = \sqrt{m^2n^2 + (m^2 + n^2)a^2} : m\mu - n\nu,$ denn wir dürfen in der zweigliedrigen Kantenwinkelformel nur a = b setzen.

$$a^2 = \frac{tg^2(m\mu-n\nu)^2-m^2n^2}{m^2+n^2}$$

Rantenzone: $tg = \sqrt{m^2 + 2a^2}$: $\mu - \nu$, weil n = m wird.

Oftaeder
$$\left\{\begin{array}{l} \text{Endfante} & \text{tg} = \frac{1}{\mu}\sqrt{\mu^2 + \mathbf{a}^2}, \ \mu = \nu = m, \ n = \infty; \\ \frac{\mathbf{a}}{\mu} : \frac{\mathbf{a}}{\mu} & \text{Seitenfante tg}_0 = \frac{\mu\sqrt{2}}{\mathbf{a}}, \ m = n = \mu \cdot 0, \ \nu = -\mu. \end{array}\right.$$

Uebrigens folgt die Seitenkante unmittelbar aus der Formel pag. 57 im zweigliedrigen System, wenn man $\mu = \nu$ und a = b sett.

Oftaeber a: a hat

$$tg = \sqrt{1+a^2}, \ a = \sqrt{tg^2-1}; \ tg_0 = \frac{\sqrt{2}}{a}, \ a = \frac{\sqrt{2}}{tg_0}.$$
Oftoeber $\left\{\begin{array}{l} \text{Endfante} & tg = \frac{1}{\mu}\sqrt{\mu^2+2a^2}; \ a^2 = \frac{\mu^2(tg^2-1)}{2}. \\ \frac{a}{\mu}: \infty \text{ a} & \text{Seitenfante } tg_0 = \frac{\mu}{a}; \\ a = \frac{\mu}{tg_0} = \mu ctg_0. \end{array}\right.$

Denn ich darf für die Endkante nur $m=n=\mu$ und $\nu=0$ setzen.

Das erste stumpfere Oktaedera: ∞ a hat $tg = \sqrt{1 + 2a^2}u$. $tg_0 = \frac{1}{a}$.

Reigung der Fläche $\frac{a}{\mu}:\frac{a}{\nu}$ gegen die Axe c ist $tg=a:\sqrt{\mu^2+\nu^2}$, weil $m = \mu \cdot 0$ und $n = -\nu \cdot 0$.

Beispiel. Zirkon nach Phillips 84° 20' in ben Seitenkanten bes Ottaeders, daher $a = \sqrt{2 \cot g} \ 42 \cdot 10 = 1,561$. Der Endfantenwinkel wird 123° 18' angegeben, darnach a = $\sqrt{\operatorname{tg}^2 61 \cdot 37\frac{1}{2} - 1} = 1,588$. Mimmt man von beiden Aren das Mittel, so ist a = 1,559. Nach dem ersten a würde der Endfantenwinkel 123° 19' betragen, also um 4' größer sein.

Ranten $\mp \cos = (a^2 + \mu\mu, + \nu\nu,) : \sqrt{a^2 + \mu^2 + \nu^2} \sqrt{a^2 + \mu,^2 + \nu,^2}$ Seiten $\pm \cos = (\alpha^2 + mm, + nn,) : \sqrt{\alpha^2 + m^2 + n^2} \sqrt{\alpha^2 + m,^2 + n,^2}$

Giltig für Zonenpunkt ma, na und Sectionslinie $\frac{a}{\mu}:\frac{a}{\nu}$; $a=\frac{1}{\alpha}$.

Die Formeln sind für diese Form immer vollständig reciprok.

Oftaeberendfante a: c ist $\mu = \nu = \mu, = 1, \nu = -1$, gibt

$$\cos\omega = -\frac{a^2}{a^2+2}, \ a^2 = -\frac{2\cos\omega}{1+\cos\omega} = -\frac{\cos\omega}{\cos\frac{1}{2}\omega^2}.$$

Seitenkante a: a ist $\mu = \nu$, = 1, μ , = ν = -1, gibt

 $\cos \omega = \frac{2-a^2}{2+a^2}$; halbe Endfante $\cos \frac{1}{2}\omega = \sqrt{\frac{1}{a^2+2}}$ und halbe Seitenkante

 $\cos \frac{1}{2}\omega_o = \sqrt{\frac{2}{a^2+2}}$; ergibt sich sofort aus den 2gliedrigen Formeln wenn man b=a sett.

Suche ich den ebenen Winkel an der Spize eines Oktaeders a: a, so bediene ich mich der Seitenformel, und setze m = 1, n = 0 und m, = 0, n, = 1, so kommt $\cos = \frac{\alpha^2}{\alpha^2 + 1} = \frac{1}{1 + a^2}$. Im regulären System ist a = 1, der Winkel $\cos = \frac{1}{2} = 60^\circ$.

Reguläres Shftem.

$$tg = \sqrt{m^2n^2 + m^2 + n^2} : m\mu - n\nu$$

denn wir dürfen nur in der zweigliedrigen Winkelformel a=b=1 setzen. Eine Axe ist hier nicht mehr zu bestimmen.

Agenpunkte $tg = \sqrt{m^2+1} : \nu$, benn $m=\mu$ und $n=\infty$, und Kantenzone $tg = \sqrt{m^2+2} : \mu-\nu$, benn m=n zu seßen.

Für die Granatoederkantenzone m=1, folglich $tg=\sqrt{3}:\mu-\nu$. Für die Granatoederkante selbst $\mu=1$ und $\nu=0$, folglich $tg=\sqrt{3}=60^{\circ}$.

Für die Neigung der Flächen gegen die Agenebene ist $tg = \frac{1}{\nu} \sqrt{\mu^2 + 1}$, denn $m = \mu$, und $n = \infty$. Für das Oftaeder, darin $\mu = \nu = 1$, gibt $tg = \sqrt{2} = 54^{\circ}44'$.

 $\cos = -\frac{1+\mu\mu,+\nu\nu,}{\sqrt{1+\mu^2+\nu^2}\sqrt{1+\mu,^2+\nu,^2}}.$ Die Rechnungen werden auch

hiermit elegant: Oktaeder $\mu=\nu=\mu,=1$, $\nu=-1$ gibt $\cos=-\frac{1}{5}=109^{\circ}$ 28'; Granatoeder $\mu=\nu,=1$, $\mu,=\nu=0$ gibt $\cos=-\frac{1}{2}=60^{\circ}$: Leucistoeder $\mu=\nu=\mu,=\frac{1}{2}$, $\nu=-\frac{1}{2}$ gibt $\cos=-\frac{2}{5}$. Halber Oktaederwinkel $\cos\frac{1}{2}\omega=\sqrt{0.333}$; halber Granatoederwinkel $\cos\frac{1}{2}\omega=\frac{1}{3}$.

Mgemein $\cos=-\frac{\mu\mu,+\nu\nu,+\pi\pi,}{\sqrt{\mu^2+\nu^2+\pi^2},\sqrt{\mu,^2+\nu,^2+\pi,^2}}$. Wenn wir die Kanten ein und desselben Körpers ausrechnen wollen, so vereinfacht sich die Formel noch in

$$\cos = -\frac{\mu\mu, +\nu\nu, +\pi\pi,}{\mu^2 + \nu^2 + \pi^2},$$

weil die gestrichelten und ungestrichelten Buchstaben sich nicht unterscheis den. Suchten wir z. B. den Winkel der Fläche a: hb: hc mit fa: hb: c,

$$\text{fo ift } \frac{123}{231} \dots \cos = -\frac{1 \cdot 2 + 2 \cdot 3 + 3 \cdot 1}{2^2 + 3^2 + 1^2} = \frac{11}{14}.$$

Setzen wir die Zonenpunkte ma, nb, pc, so sind die

Seiten $\cos = +\frac{mm,+nn,+pp,}{\sqrt{m^2+n^2+p^2}\sqrt{m,^2+n,^2+p,^2}}$, eine vollständig reciprofe Formel. Suchen wir den Seitenwinkel der Granatoederfläche, so ist m=n=1 und m,=1, n,=-1, gibt

$$\cos = -\frac{1-1+1}{\sqrt{3} \cdot \sqrt{3}} = -\frac{1}{3} \cdot \dots \cdot 70^{\circ} 32' \text{ (Oftaeberwintel)}.$$

Dreiundeinaziges Shftem.

$$tg = \sqrt{3} \sqrt{m^2 n^2 + (3m^2 + n^2)a^2} : 3m\mu - n\nu.$$

Es sei uns ein Axentrenz aa gegeben, das sich unter 60° schneibet, construire ich dazu durch Parallelogramme die Kantenzonenlinie oa zonen ob und oa, so wird die Kantenzonenlinie oa im stumpfen Winkel gleich der Axe a sein, im scharfen dagegen ist ob = $b = a \sqrt{3}$. Ziehe ich nun eine beliebige $\frac{a}{\mu} : \frac{a}{\nu}$, so muß diese nach dem Kantenzonen=

gesetz die dritte a im stumpfen Winkel in $\frac{a}{v-\mu}$, die

zwischenliegende b im scharfen in $\frac{b}{\mu+\nu}$ schneiben. Das Zeichen der Linie ist also $\frac{a}{\mu}:\frac{a}{\nu}:\frac{a}{\nu-\mu}$, und da ich nun zwischen je zwei a eine Zwischenzage b, also im Ganzen dreimal, legen kann, so werde ich die Schnitte in b durch einfache Addition der Nenner von a finden. Zwischen $\frac{a}{\nu}$ und

 $\frac{a}{\nu-\mu}$ liegt $\frac{b}{2\nu-\mu}$; zwischen $\frac{a}{\nu-\mu}$ und $\frac{a}{\mu}$ liegt $\frac{b}{\nu-2\mu}$, die hier jenseits $\frac{a}{\mu}$ fällt. Das vollständige Zeichen der Linie ist also

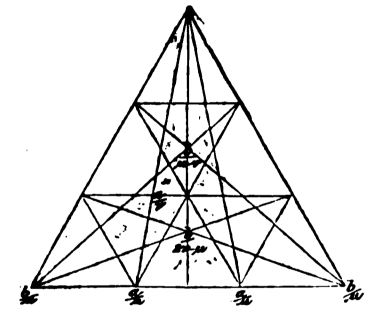
$$\frac{\mathbf{a}}{\mu}:\frac{\mathbf{b}}{\mu+\nu}:\frac{\mathbf{a}}{\nu}:\frac{\mathbf{b}}{2\nu-\mu}:\frac{\mathbf{a}}{\nu-\mu}:\frac{\mathbf{b}}{\nu-2\mu}.$$

Bei der Rechnung haben wir nur eines der 6 mit einem der a auszu= zeichnen, die aber wie die punktirten Linien unserer Figur auf einander sentrecht stehen müssen. Die allgemeine Linie in unserem Fall ist also durch das Zeichen $\frac{\mathbf{a}}{\mathbf{v}-\mu}:\frac{\mathbf{b}}{\mu+\nu}$ gegeben. Wollen wir mit diesem Zeichen rechnen, so ist in der zweigliedrigen Kantenwinkelformel $\mathbf{b}=\mathbf{a}\sqrt{3}$ zu setzen, woraus obige hervorgeht. Hauptsache bei allen solchen Betrachtungen bleibt immer, daß man sich eine gute Projectionssigur mache. Für unsere gewählten rechtwinkligen Aren bilden alsdann die zwischenliegenden a die Kantenzonen, will ich aber ihren Schnitt nach dem Kantenzonensgesetz sinden, so muß ich den gesundenen Ausdruck mit 2 multiplise eiren, um ihn auf die Are beziehen zu können: z. B. die Are zwischen $\frac{\mathbf{a}}{\mathbf{v}-\mu}$ und $\frac{\mathbf{b}}{\mu+\nu}$ hätte nach dem Kantenzonengesetz $\frac{\mathbf{a}}{2\nu}$, auf die Are a bezogen aber $2 \cdot \frac{\mathbf{a}}{2\nu} = \frac{\mathbf{a}}{\nu}$.

Rhomboeder
$$\begin{cases} \operatorname{Endfante} \ \operatorname{tg} = \sqrt{\frac{1}{3} + \frac{\mathbf{a}^2}{\mu^2}}, \ \mathbf{a} = \mu \sqrt{\operatorname{tg}^2 - \frac{1}{2}} \\ \frac{\mathbf{a}}{\mu} : \frac{\mathbf{a}}{\mu} : \infty \mathbf{a} \end{cases}$$
 Reigung gegen die Aze $\operatorname{tg}_{o} = \frac{\mathbf{a}}{\mu} \sqrt{\frac{3}{4}}.$

Bei der Rechnung wählen wir am geschicktesten immer diejenige Rhom-

boederkante, welche in der Axe b liegt, für diese ist aber $m=\infty$, $n=\mu$. Da nun serner eine Rhomboedersläche $\frac{a}{\mu}:\frac{a}{\mu}:\infty$ a die Axe b ebenfalls in $\frac{b}{\mu}$ schneiden muß, ihr Zeichen auf rechtzwinklige Axen bezogen also $\frac{a}{\mu}:\frac{b}{\mu}$ wird, so ist $\nu=\mu$ zu setzen, woraus die Endzantenformel folgt. Für die Neigung



gegen Axe c ist $\sin = \frac{b}{2\mu}$ und $\cos = 1$.

Beispiel. Bitterspath von Snarum ($\dot{\text{MgC}}$) mißt 107° 28' in der Endfante, folglich (bei $\mu=1$) ist $\mathbf{a}=\sqrt{\mathbf{tg^2}\,53\cdot44-\frac{1}{3}}=\sqrt{1,5244}=1,235$. Für die Neigung gegen die Axe $\mathbf{tg_{\circ}}=\mathbf{a}\,\sqrt{\frac{1}{4}}=46^{\circ}\,55'$.

Diheraeber
$$\begin{cases} \text{Endfante} & \text{tg} = \sqrt{3}\sqrt{1 + \frac{a^2}{\mu^2}}; a = \mu\sqrt{\frac{1}{4}\text{tg}^2 - 1}. \\ \frac{a}{\mu} : \frac{a}{\mu} : \infty a \end{cases}$$
 Seitenfante $\text{tg}_o = \frac{\mu}{a}\sqrt{\frac{4}{3}}; a = \frac{\mu}{\text{tg}_o}\sqrt{\frac{4}{3}}.$

Da eine Endkante in dem Axenpunkte $\frac{a}{\mu}$ Liegen muß, so ist für diese $m=\mu,\ n=\infty$ und $\mu=\nu.$ Die Seitenkante ergänzt die Neigung zur Axe c zu 90°.

Beispiel. Das Quarzdihexaeder hat nach Kupfer in der Seitenstante $103^{\circ}35'$ in der Endkante $133^{\circ}44'$, folglich (für $\mu=1$)

a =
$$\frac{2}{\text{tg. }51^{\circ} 47\frac{1}{2}\sqrt{3}}$$
; $\log \frac{2}{\sqrt{3}} = 0.06247$, a = 0.9089 = $\sqrt{0.8262}$.
Sibt tg = $\sqrt{3}\sqrt{1.8262} = 66^{\circ}52'$.

$$\begin{array}{ll} \mathfrak{D}\,\mathrm{reif}\,\mathrm{antner} & \mathrm{ftumpfe}\,\,\mathfrak{E}\mathrm{nbf.}\,\,\mathrm{tg} = \frac{1}{\mu}\,\,\sqrt{\frac{1}{3}\,(2\nu-\mu)^2+a^2}.\\ \\ \frac{a}{\mu} : \frac{a}{\nu} : \frac{a}{\nu-\mu} & \mathrm{fcharfe}\,\,\mathfrak{E}\mathrm{nbf.}\,\,\mathrm{tg}, = \frac{1}{\nu-\mu}\,\,\sqrt{\frac{1}{3}\,(\mu+\nu)^2+a^2}.\\ \\ \frac{b}{\mu+\nu} : \frac{b}{2\nu-\mu} : \frac{b}{\nu-2\mu} & \mathrm{Seitenfante}\,\,\mathrm{ctg}_{\,0} = \frac{1}{\nu}\,\,\sqrt{\frac{1}{3}\,(\nu-2\mu)^2+a^2}. \end{array}$$

Bu dem Ende projiciren wir den Dreikantner, so liegen die dreierlei Winkel in der Axe d. Die stumpse Endkante tg dem Projectionsmittelpunkte am nächsten liegend hat $m=\infty$, $n=\nu=2\nu-\mu$; die scharse Endkante tg, vom Wittelpunkte etwas entsernter hat $m=\infty$, $n=\nu=\mu+\nu$ und $\mu=\nu-\mu$; endlich die entsernteste scharse tg, hat $m=\infty$, $n=\nu=\nu-2\mu$ und $\mu=\nu$, doch sinde ich durch diese Formel die Neigung der Fläche zur Hauptaxe, welche das Complement zum halben Seitenkantenwinkel bildet, daher cotg.

Be is pie l. Ralkspath $a=\sqrt{1,3702}$. Suchen wir die Winkel des gewöhnlichen Dreikantner $c:a:\frac{1}{3}a:\frac{1}{2}a$, so ist $\mu=1, \nu=3, \nu-\mu=2$, $\mu+\nu=4, 2\nu-\mu=5, \nu-2\mu=1$, folglich wur

$$tg = \sqrt{\frac{1}{5} \cdot 5^2 + a^2} = \sqrt{9,7035}, lg tg = 0,49346.....72^0 12'.$$

$$tg, = \frac{1}{2} \sqrt{\frac{1}{5} \cdot 4^2 + a^2} = \sqrt{1,6759}, \ \lg tg, = 0,11212.....52^0 \ 19'.$$

$$ctg_o = \frac{1}{3} \sqrt{\frac{1}{3} + a^2} = \sqrt{0.1893}, \ \lg ctg_o = 9.63857 \dots 66^0 30'.$$

Die ebenen Winkel findet man mittelst der Projection ohne Mühe.

Für die Rhomboeder $\frac{\mathbf{a}}{\mu}:\frac{\mathbf{a}}{\mu}:\infty$ a beträgt der halbe Winkel an der Endecke

 $tg = 3a: \sqrt{4\mu^2 + 3a^2}$. Sibt für das Kalkspathrhomboeder $tg = 3a: \sqrt{4 + 3a^2} \dots 50^0 52\frac{1}{2}$.

$$\cos \omega = \mp \frac{a^2 + \mu \mu, + \frac{1}{3} \nu \nu,}{\sqrt{a^2 + \mu^2 + \frac{1}{3} \nu^2} \sqrt{a^2 + \mu, + \frac{1}{3} \nu, \frac{2}{3}}} \text{ gibt für}$$

Rhomboederkanten $(\mu = \nu = \nu, = 1, \mu, = -1) \cos \omega = \frac{2 - 3a^2}{4 + 3a^2}$;

Diherendkanten
$$(\mu = \nu = \mu, = +1, \nu, = -1) \cos \omega = -\frac{2+3a^2}{4+3a^2};$$

halbe Rhombendkten ($\mu=\nu=1,\mu,=-\infty,\nu,=0$) $\cos\frac{1}{2}\omega=\sqrt{\frac{3}{3a^2+4}};$

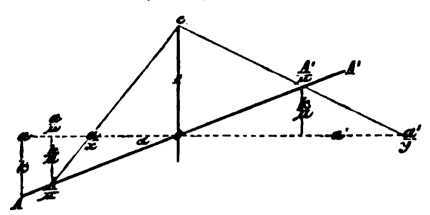
halbe Diherendsten ($\mu=\nu=1, \mu=0, \nu,=-\infty$) $\cos \frac{1}{2}\omega = \sqrt{\frac{1}{3a^2+4}}$.

Seite cos =
$$\pm \frac{\alpha^2 + mm, + 3nn,}{\sqrt{\alpha^2 + m^2 + 3n^2}\sqrt{\alpha^2 + m,^2 + 3n,^2}}$$

Zweinndeingliedriges Shftem.

$$tg = ab \sqrt{n^2(m \pm k)^2 + n^2a^2 + m^2b^2} : m(\mu \pm k) b^2 - n\nu a^2$$
.

Da Axe b auf c und A sentrecht und blos A auf c schief steht, so wollen wir die Axenebene Ac zu Papier bringen, worin oA und oA' die Einheiten der schiefen Axen bezeichnen, substistuiren wir dafür eine andere Axens



einheit oa und oa', welche rechtwinklig gegen c steht, so möge eine beliebige Zonenaze $c:\frac{A}{\mu}$ die rechtwinklige a in $\frac{a}{x}$ schneiden. Sezen wir nun die senkrechte Abweichung Aa=k und Winkel $A/a=\alpha$, so ist $k=A\cdot\sin\alpha$. Ferner verhält sich

$$1: \frac{k}{\mu} = \frac{a}{x}: \frac{a}{\mu} - \frac{a}{x}$$
 oder $1 + \frac{k}{\mu}: \frac{a}{\mu} = 1: \frac{a}{x}, \frac{a}{x} = \frac{a}{\mu + k}$ und hinten $\frac{a'}{y} = \frac{a'}{\mu - k}$. Eine beliebige Fläche $\frac{A}{\mu}: \frac{b}{\nu}$ hat also den neuen Ausdruck $\frac{a}{\mu + k}: \frac{b}{\nu}$ und $\frac{A'}{\mu}: \frac{b}{\nu}$ den Ausdruck $\frac{a'}{\mu - k}: \frac{b}{\nu}$. Wenn man aber das Zeichen für rechtwinklige Axen hat, so könnte man mit der Kantenwinkelformel des zweigliedrigen Systems rechnen.

Be ispiel. Feldspath pag. 46. Suchen wir den Winkel o/T, so ist $o = \frac{a'}{1-k} : \frac{b}{2}$, folglich nach dem Kantenzonengesetz die erste Kantenzone o/T =

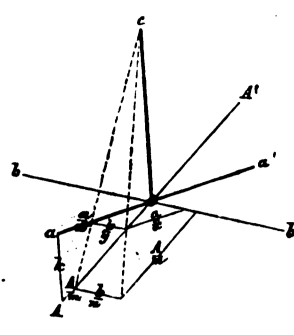
 $\frac{a}{2-(1-k)} = \frac{a}{1+k}, \text{ also } m=n=1+k, \mu=-(1-k)=k-1, \nu=2, \text{ dieß}$ in die zweigliedrige Kantenwinkelformel gesetzt, gibt

$$tg = ab \sqrt{(1+k)^2+a^2+b^2}: (k-1)b^2-2a^2.$$

Suchten wir in der Diagonalzone von P den Winkel M/n, so wäre $n=\frac{a}{1+k}:\frac{b}{4},$ also m=1+k, $n=\infty,$ $\mu=1+k,$ $\nu=4,$ folglich $tg=\frac{b}{4}\sqrt{(1+k)^2+a}.$

Für den Anfänger ist dieß der unmittelbarste Weg zum Ziele, einsfacher wird es jedoch, wenn man sich gleich die allgemeine Formel hinstellt.

Ziehen wir nämlich vom Scheitelpunkte c eine Linie (Zonenaxe) nach einem beliebigen Punke $\frac{A}{m}$, $\frac{b}{n}$ in der schief gegen Axe c stehenden Projectionsebene, so möge durch diese Linie die rechtwinklig gegen c gedachte Projectionsebene in einem Zonenpunkte $\frac{a}{x}$, $\frac{b}{y}$ geschnitten werden.



 $\frac{A}{m}$ und $\frac{a}{x}$ sind die senkrechten Abstände von b in den Axenebenen Ab und ab, daher muß, weil $\frac{A}{m}$ zu $\frac{a}{m+k}$ in der rechtwinklig gegen c gelegenen Ebene wird, $\frac{a}{x} = \frac{a}{m+k}$, oder x = m+k sein. Ebenso sind $\frac{b}{m}$ und $\frac{b}{m}$ die senks

m+k sein. Ebenso sind $\frac{b}{n}$ und $\frac{b}{y}$ die senk= rechten Abstände von der Axenebene Axe, weil beide der ebenfalls auf Axe senkrechten

Axe b parallel gehen. Zonenaze und senkrechte Abstände liegen daher in einer Ebene, und schneiden die Axenebene Aac in der Linie $c = \frac{a}{x} \cdot \frac{A}{m}$, und

da $\frac{b}{n}$ in Ebene Ab der $\frac{b}{y}$ in Ebene ab parallel geht, so ist

 $\frac{b}{n}: \frac{b}{y} = c \dots \frac{A}{m}: c \dots \frac{a}{x} = \frac{a}{m}: \frac{a}{m+k}; \text{ folglish worn } \frac{b}{y} = \frac{mb}{n(m+k)} \text{ und}$

hinten $\frac{b}{y} = \frac{mb}{n(m-k)}$. Wir bedürfen übrigens dieses Apparates nicht einmal,

sondern da Zonenpunkt $\frac{a}{x}$, $\frac{b}{y}$ im Durchschnitte zweier Ebenen $\frac{A}{m}$: ∞b : c

und $\frac{b}{n}$: ∞A : c liegt, die in der Agenebene ab den Ausdruck $\frac{a}{m+k}:\frac{b}{0}:c$

und $\frac{b}{n}:\frac{a}{0+k}$: c haben, so ist in der Zonenpunktformel nur $\mu=m+k$,

v=0 und μ , = k, v, = n zu setzen, um sofort $\frac{b}{y}$ zu bekommen. Eine

Fläche $\frac{A}{\mu}$: $\frac{b}{\nu}$ und ein Zonenpunkt $\frac{A}{m}$, $\frac{b}{n}$ bekommen daher in der neuen

rechtwinkligen Ebene den Ausdruck $\frac{\mathbf{a}}{\mu + \mathbf{k}} : \frac{\mathbf{b}}{\nu}$ und $\left(\frac{\mathbf{a}}{\mathbf{m} + \mathbf{k}}, \frac{\mathbf{m}\mathbf{b}}{\mathbf{n}(\mathbf{m} + \mathbf{k})}\right);$ sub=

stituiren wir demnach in der Kantenwinkelformel des zweigliedrigen Sy=

stems $\mu = \mu \pm k$, $m = m \pm k$ und $n = \frac{n(m \pm k)}{m}$, so kommt obige

 $tg = ab \sqrt{n^2(m+k)^2 + n^2a^2 + m^2b^2} : m(\mu+k)b^2 - n\mu a^2$

Suchen wir die Winkel der Kantenzonen $\frac{A}{m}, \frac{b}{m}$, so ist m=n, folglich

 $tg = ab \sqrt{(m+k)^2 + a^2 + b^2} : (\mu+k)b^2 - \nu a^2$

für m=1 haben wir die erste Kantenzone; für den Winkel o/T ist dann $\mu=-1$ und $\nu=2$, folglich wie oben

 $tg = ab\sqrt{(1+k)^2+a^2+b^2}:(k-1)b^2-2a^2.$

Wir müssen von mik das Zeichen + wählen, weil der Zonenpunkt vorn

liegt. Für P/T wird $\mu = 1$, $\nu = 0$, folglich $tg = a \sqrt{(1+k)^2 + a^2 + b^2} : (1+k)b$.

Für die Diagonalzonen $\frac{A}{m}, \frac{b}{\infty}$ der Schiefendflächen ist $m = \mu$,

und $n = \infty$, folglich $tg = b\sqrt{(\mu + k)^2 + a^2}$: va.

Beispiel. Feldspath hat:

a: b: k = 2,128: 3,598: 0,04334 = $\sqrt{4,529}$: $\sqrt{12,949}$: $\sqrt{0,001878}$; lga = 0,32800, lgb = 0,55612, lgk = 8,63689.

Suchen wir den Winkel M/n, so ist $\mu=1, \nu=4$, folglich

tg = $b\sqrt{(1+k)^2+a^2}$: $4a = \frac{b}{4a}\sqrt{5,617}$ gibt $45^{\circ}3'$, n stumpft also die rechtwinklige Kante zwischen P/M fast gerade ab, indem sie mit M den Winkel $180^{\circ}-45^{\circ}3' = 134^{\circ}57'$ macht, der stumpfe Winkel 90° 6' liegt also über P.

Auf der Hinterseite ist für Winkel o/M $\mu=1$, $\nu=2$ zu setzen, und da hinten das Zeichen — gilt, $tg=b\sqrt{(1-k)^2+a^2}$: 2a.

Die Zonenpunkte $\frac{A}{\infty}$, $\frac{b}{n}$ geben die Neigung der Flächen gegen die Axensebene be, für sie ist $m=\infty$, $n=[n, also tg=a\sqrt{n^2+b^2}:(\mu+k)b.$

Reigung gegen Axe c hat $tg = ab : \sqrt{(\mu \pm k)^2 b^2 + \nu^2 a^2}$. Denn habe ich eine allgemeine Sectionslinie $\frac{a}{\mu \pm k} : \frac{b}{\nu}$, so ist das Perpendikel vom

Mittelpunkt darauf gefällt $\sin = \frac{\mathbf{a}}{\mu + \mathbf{k}} \cdot \frac{\mathbf{b}}{\nu} : \sqrt{\frac{\mathbf{a}^2}{(\mu + \mathbf{k})^2} : \frac{\mathbf{b}^2}{\nu^2}}$, und $\cos = c = 1$. Oder ich kann auch in der allgemeinen Formel des zweigliedrigen Systems $\mathbf{m} = (\mu + \mathbf{k})0$, $\mathbf{n} = \mathbf{v} \cdot 0$, $\mu = \mu + \mathbf{k}$, $\nu = -\nu$ setzen. Für die Neigung der Schiesendssächen gegen Are c ist $\nu = 0$, folglich vorn $\mathbf{tg} = \mathbf{a} : \mu + \mathbf{k}$ und hinten $\mathbf{tg} = \mathbf{a}' : \mu - \mathbf{k}$.

Neigung von g/M ist $tg = ab : \sqrt{k^2b^2 + a^2}$. Denn da $g = b : \infty A = b : \frac{A}{0}$, so wird dies in der rechtwinkligen Projectionsebene $b : \frac{a}{0 + k}$, und das Perpendikel vom Mittelpunkt auf diese Linie ist der sin für $\cos = c = 1$.

Oder allgemein für eine Linie $\frac{\mathbf{b}}{\nu}:\frac{\mathbf{a}}{+\mathbf{k}}$ ist

 $tg = ab : \sqrt{k^2b^2 + \nu^2a^2}.$

Die Rechnung der Axenelemente a, b, k wird am einsachsten, wenn man den Säulenwinkel und die Winkel zweier Augitartigen Paare mißt. Hätten wir z. B. beim Feldspath den Säulenwinkel $T/T=118^{\circ}48'$, $n/n=90^{\circ}6'$ und $o/o=126^{\circ}14'$ gefunden, so heiße tg=tg $59^{\circ}24'$, tg, tg,

$$tg 59^{\circ} 24' = tg M/T = \frac{b}{a};$$

"

tg 45° 3' = tg,
$$M/n = \frac{b}{4a}\sqrt{(1+k)^2+a^2}$$
;
tg 63° 7' = tg₀ $M/o = \frac{b}{2a}\sqrt{(1-k)^2+a^2}$, folglidy
4tg, = tg • $\sqrt{(1+k)^2+a^2}$, $\frac{16tg^2}{tg^2}$, $-(1+k)^2=a^2$
2tg₀ = tg $\sqrt{(1-k)^2+a^2}$, $\frac{4tg_0^2}{tg^2}$ - $-(1-k)^2=a^2$
 $\frac{16tg_0^2}{tg^2}$ - $-(1+k)^2=\frac{4tg_0^2}{tg^2}$ - $-(1-k)^2=a^2$
 $\frac{16tg_0^2-4tg_0^2}{tg^2}$ = $-(1+k)^2-(1-k)^2=4k$
 $k = \frac{4tg_0^2-tg_0^2}{tg^2}$, folglidy

a² bekannt, und b=atg. Der stumpse Winkel der Axen liegt bei einem +k auf der Seite des ersten Gliedes, also hier auf der Seite von tg.. l4=0,60206

 $ltg^{2} \ 45 \cdot \frac{3=0,00152}{0,60358...} \quad num. \ 4,014$ $ltg^{2} \ 63 \cdot 7=0,59005... - 3,891$ $ltg^{2} \ 59 \cdot 24=0,45624$ $ltg^{2} \ 59 \cdot 24=0,45624$ $ltg^{2} \ =0,00152$ 1,20564 $ltg^{2} \ =0,45624$ $0,74940... \quad num. \ 5,6157$ $l(1+k)^{2}0,03685... - 1,0886$ $a^{2} \ = 4,5271$ $la^{2} \ = 0,6558$ $la \ = 0,3279... \quad num. \ a = 2,1276.$ $ltg \ 59 \cdot 24 \ = 0,22812$ $lb \ = 0,55602... \quad num. \ b = 3,5977.$

Hätte man in der Feldspathprojection

 $T/T = 59^{\circ} 24' = tg$, $P/T = 67^{\circ} 44' = tg$, und $x/T = 69^{\circ} 20' = tg_{\circ}$ gegeben, so bedient man sich am besten der sphärischen Trigonometrie. Im

rechtwinkligen sphärischen Dreieck MPT findet man die

Seite $M = 63 \cdot 53$, da $\cos M = \frac{\cos 67 \cdot 44}{\sin 59 \cdot 24}$, ebenso im sphärischen Dreieck MTx Seite $M' = 65 \cdot 47$. Jetzt macht man von dem Saze

$$tg\omega = \frac{2\sin\varphi\sin\varphi}{\sin(\varphi-\varphi)} = \frac{2}{\cot\varphi} - \frac{2}{\cot\varphi}$$
 (Basalformel)

Gebrauch. Nach den eingeschriebenen Buchstaben ist

A:
$$\sin \varphi = c : \sin (\omega + \varphi)$$
A: $\sin \varphi = c : \sin (\omega + \varphi)$

$$\sin \varphi = \sin \varphi$$



 $\sin\varphi \cdot \sin\omega \cdot \cos\varphi$, $-\sin\varphi \cos\omega \cdot \sin\varphi$, $=\sin\varphi$, $\sin\omega \cdot \cos\varphi + \sin\varphi$, $\cos\omega \cdot \sin\varphi$ $\sin\varphi \cdot \sin\omega \cdot \cos\varphi$, $-\sin\varphi$, $\sin\omega \cdot \cos\varphi = 2\sin\varphi \cdot \sin\varphi$, $\cos\omega$.

Der Satz bleibt derselbe, wenn man unter $\varphi \varphi$, die Winkel gegen Aze AA' versteht.

In unserm Falle wird $\varphi = M = 63^{\circ} 53'$ und $\varphi_{0} = M' = 65^{\circ} 47'$, folgslich $tg\omega = 88^{\circ} 50'$. Da φ_{0} , größer als φ_{0} , so liegt der stumpse Winkel $\omega = 91^{\circ} 10'$ auf der Vorderseite. Die Abweichung von R beträgt also $\omega = 90^{\circ} = \alpha = 1^{\circ} 10'$. Jest verhält sich $A : \sin 63 \cdot 53 = c : \sin 24 \cdot 57$ $(2R - (63 \cdot 53 + 91 \cdot 10))$, also lA = 0.32809, $a = A \cdot \cos 1 \cdot 10 = 2.128$; $k = A \cdot \sin 1 \cdot 10 = 0.0434$; $b = a \cdot tg \cdot 59 \cdot 24 = 3.598$.

Die Basalformel läßt sich leicht verallgemeinern: nähmen wir vorn eine Fläche c: $\frac{\mathbf{a}}{\mu}$ hinten c: $\frac{\mathbf{a}'}{\mu}$, so wäre $\mathbf{tg}\boldsymbol{\omega} = \frac{(\mu + \mu_{\star}) \sin \boldsymbol{\varphi} \cdot \sin \boldsymbol{\varphi}_{\star}}{\mu \sin \boldsymbol{\varphi} \cdot \cos \boldsymbol{\varphi}_{\star} - \mu_{\star} \cos \boldsymbol{\varphi} \cdot \sin \boldsymbol{\varphi}_{\star}}$

 $=\frac{\mu+\mu,}{\mu\cot g\varphi,-\mu,\cot g\varphi}$. Hätte man die Neigung der Schiefendfläche gegen Are A und A' respective φ und φ , gesetzt, so würde

 $\mathbf{t}\mathbf{g}\boldsymbol{\omega} = \frac{(\mu + \mu_i) \sin \boldsymbol{\varphi} \cdot \sin \boldsymbol{\varphi}_i}{\mu_i \sin \boldsymbol{\varphi} \cos \boldsymbol{\varphi}_i, - \mu \cos \boldsymbol{\varphi} \sin \boldsymbol{\varphi}_i} = \frac{\mu + \mu_i}{\mu_i \cot \boldsymbol{\varphi}_i, - \mu \cot \boldsymbol{\varphi}_i}$ Für den Fall $\mu = \mu_i = 1$ geht alles in die einfache Basalformel über.

$$\cos \omega = -\frac{a^{2}b^{2} + (\mu + k) (\mu, + k) b^{2} + \nu\nu, a^{2}}{\sqrt{a^{2}b^{2} + (\mu + k)^{2}b^{2} + \nu^{2}a^{2}} \sqrt{a^{2}b^{2} + (\mu, + k)^{2}b^{2} + \dot{\nu}, a^{2}}}.$$

Für n Feldspath wird $\mu=\mu_{\rm r}=1,\ \nu=4,\ \nu_{\rm r}=-4$ gibt

$$\cos n/n = \frac{a^2b^2 + (1+k)^2 b^2 - 16a^2}{a^2b^2 + (1+k)^2 b^2 + 16a^2} = 89^0 53\frac{1}{2}'.$$

Halbe Winkel liegen nur in der Medianebene, für diesen Fall ist $\mu_r = 0$, $\nu_r = \infty$, gibt

$$\cos \frac{1}{2} \omega = \frac{\nu a}{\sqrt{a^2 b^2 + (\mu \pm k)^2 b^2 + \nu^2 a^2}};$$

für Mn wird $\mu=1$, $\nu=4$ folgt

$$\cos M/n = \frac{4 a}{\sqrt{a^2b^2 + (1+k)^2 b^2 + 16a^2}}.$$

Das eingliedrige System kommt selten vor, auch scheint es nicht sonderlich praktisch, hier anders als mit trigonometrischen Formeln zu rechnen. Will man jedoch, so substituirt man am besten rechtwinklige Axen, indem man die Axenzeichen irrational macht, wie ich das in den Beiträgen zur rechnenden Krystallographie pag. 20 auseinandergesetzt habe.

Kurze Darstellung der Systeme.

Reguläres System.

Tessular-Shst. Werner (Tessella-Würfelchen), Tesseral-Shstem Naumann. Cubic S. Gleichgliedriges, gleichariges, sphäroedrisches. Isometrisches Hausmann.

Holoedrie (Vollzähligkeit).

1) Oktaeder a: a: a mit 109° 28' 16" in den Kanten und gleich= seitigen Dreiecken;

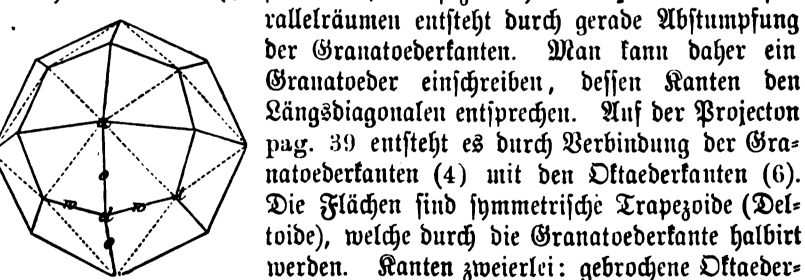
2) **Würfel** a: ∞a: ∞a mit 90° in den Kanten und quadratischen Seiten; gegen die trigonale Axe macht die Fläche 35° 15′ 52", die Kante 54° 44′ 8".

3) Granatoeder a:a:∞a mit 120° in den Kanten und Rhomben

von 109° 28' 16" wurden pag. 40 kennen gelehrt.

Setzen wir im Würfel die Hauptare von Mittelpunkt zu Mittelpunkt der Flächen d. h. die Kante =1, so sind die sechst digonalen Aren zwisschen den Mittelpunkten der Kanten $=\sqrt{2}$, und die vier trigonalen $=\sqrt{3}$. Im Oktaeder die Hauptaren =1, die digonalen zwischen den Mittelspunkten der Kanten $=\frac{1}{2}\sqrt{2}$, die trigonalen zwischen den Mittelpunkten der Flächen $\frac{1}{4}\sqrt{3}$. Im Granatoeder die Hauptaren =1, die digonalen zwischen den Mittelpunkten der Flächen $=\frac{1}{2}\sqrt{2}$, die trigonalen zwischen den der Grächen $=\frac{1}{2}\sqrt{3}$.

4) Leucitoeder (Itositetraeder, Trapezoeder) a:a: a mit 12 Pa-

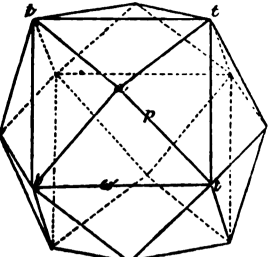


kanten $o=131^{\circ}$ 48' 37", wie die Kanten des eingeschriebenen Oktaeders, und gebrochene Würfelkanten $\omega=146^{\circ}$ 26' 34", wie die Kanten des eingeschriebenen Würfels liegend. Setzt man die Hauptagen =1, welche die vierkantigen Ecken verbinden, so sind die die 2+2kantigen Ecken verbindenden bindende digonalen $=\frac{2}{3}\sqrt{2}$, und die die dreikantigen Ecken verbindenden trigonalen Agen $=\frac{1}{2}\sqrt{3}$.

Es gibt, wiewohl seltener, auch Leucitoide a: a: \fa a: a: \fa a: c., sie haben die typische Form der Leucitoeder, aber andere Dimensionen. Das Leucitoid a: a: \fa tommt sehr ausgezeichnet beim Gold und Silber vor, die gebrochenen Oktaederkanten o = 144° 54', die gebrochenen Wür-

felkanten $\omega = 129^{\circ}$ 31', lettern Winkel machen auch die in einer Oktaeder= cke sich gegenüber liegenden Flächen. Die Summe der Kanten 48, die der Ecken und Flächen 50, denn lettere beträgt nach Legendre stets 2 mehr.

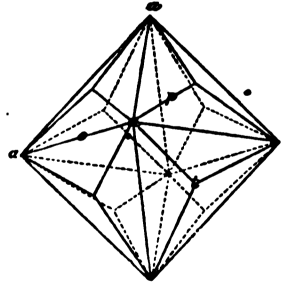
5) Phramidenwürfel (Tetrafisheraeder) mit 12 Parallelräumen haben einen eingeschriebenen Würfel tttt, auf bessen Flächen sich je eine vierseitige Pyramide mit gleichschenkligen Dreiecken erhebt: daher acht Bürfel= w und 4 . 6 Pyramidenkanten p; ferner acht Würfel= t und 6 vierkantige Pyramiden= ecken a. Der gewöhnlichste Pyramidenwürfel a: 2a: oa hat merkwürdiger Weise lauter gleiche Rantenwinkel von 143° 7' 48", die Würfelecken



t bilden also eine dihexaedrische Ece, und man kann ihn als vier Dihexaeder ansehen, die sich durchwachsen haben. Setzen wir die die Pyramidenecken a verbindende Hauptage = 1, so ist die die Mittelpunkte der Würfelkanten verbindende digonale Are $= \frac{2}{3}\sqrt{2}$, die die Bürfelecken verbindende trigonale Axe = $\sqrt{3}$. Da die Hauptaxe die vierkantigen Endecken der Pyramiden miteinander verbindet, so beträgt die Höhe einer jeden Pyramide . Der Pyramidenwürfel entsteht durch Zuschärfung der Würfelkanten. Der von a:2a:∞a findet sich selbst= ständig beim Kupfer und Golde. Außerdem kommen noch vor mit 3a, a, 3a, 5a 2c.

6) Phramidenoktaeder (Triakisoktaeder) mit 12 Parallelräumen haben

ein eingeschriebenes Oftaeber aaa, auf bessen Flächen sich je eine dreiseitige Pyramide mit gleichschenkligen Dreiecken erhebt, daher 12 Dttaeder= 0 und 3 · 8 Pyramidenkanten p; ferner sechs 4+4kantige Oktaederecken a und acht drei= kantige Pyramidenecken t. Man führt dreierlei " an: a:a: 3a, a:a:2a, a:a:3a, sie kommen aber kaum anders als untergeordnet vor, indem sie die Oktaederkanten zuschärfen. Nehmen wir den mittlern a:a: 2a als Musterform, so hat



die Oktaederkante 141° 3' und die Pyramidenkante 152° 44'; die in den Ecken a gegenüberliegenden schneiden sich unter 90°, der Körper besteht daher aus 4 sich durchdringenden Würfeln. Setzen wir an ihm die die 4+4kantigen Oktaederecken verbindende Hauptare a = 1, so ist die die Mittelpunkte der Oktaederkanten o verbindende digonale Are $=\frac{1}{2}\sqrt{2}$, und die die Pyramidenecken t verbindende trigonale Axe = $\frac{2}{3}\sqrt{3}$. die trigonale Are des Oktaeder = $\frac{1}{2}\sqrt{3}$ ist, so beträgt die Höhe der Byramiden $\frac{1}{3}\sqrt{3}$.

7) Achtundvierzigflächner (Hexafisoktaeder, Trigonpolyeder) mit 24 Parallelräumen werden von 48 ungleichseitigen Dreiecken begrenzt. Der gewöhnliche darunter ist das Phramidengranatoeder a: \a: \a: \a,



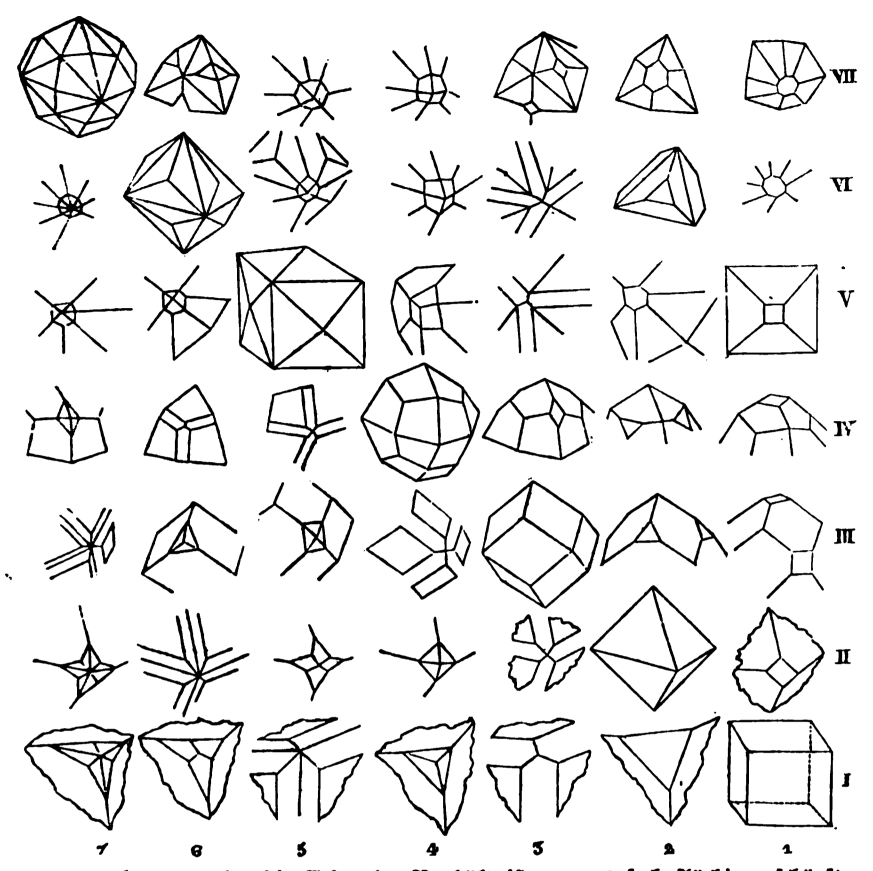
was durch Zuschärfung der Granatoederkanten entsteht. Es erhebt sich daher auf jeder Granatoedersläche atat eine 2+2kantige Phramide von ungleichseitigen Dreieden. Wir haben dreierlei Kanten: 24 Granatoederkanten g 158° 13', dem eingeschriedenen Granatoeder angehörig; 24 gebrochene Oktaederkanten o 149°, und 24 gebrochene Würselkanten ω 158° 13'. Es bilden also g und ω wiederum eine dihexaedrische Ecke. Die dreierlei Ecken sind:

4+4kantige Ottaeberecken a, burch welche die Hauptagen =1 gehen; 2+2kantige Pyramidenecken d, in den digonalen Agen $=\frac{1}{4}\sqrt{3}$, und 3+3kantige Würfelecken t in den trigonalen Agen $=\frac{1}{4}\sqrt{3}$. Noch ein zweites Pyramidengranatoeber $a:\frac{1}{4}a:\frac{1}{4}a$ ist nicht selten; allgemein müssen sie den Ausdruck $a:\frac{1}{m}$ $a:\frac{1}{m+1}$ a haben. Alle andern Trigonpolyeder können als gebrochene Vierundzwanzigslächner angesehen werden.

Die 48-Flächner mit breierlei Ecken und dreierlei Kanten enthalten die größtmögliche Zahl von gleichen Flächen. Nennen wir die Hauptsaren a, die digonalen d, und die trigonalen t, so liegen die 4+4kantigen Ecken in den Endpunkten von a, die 2+2kantigen von d und die 3+3skantigen von t. Die Granatoederkanten gehen von a nach t, die gebroschenen Oktaederkanten von a nach d, und die gebrochenen Würfelkanten von d nach t. Beim Pyramidenoktaeder sehlen die gebrochenen Würfelkanten dt und solglich die Ecken in d; beim Pyramidenwürfel sehlen die gebrochenen Oktaederkanten ad und solglich auch die Ecken in d; beim Leucitoeder sehlen die Granatoederkanten at, aber alle drei Ecken bleiben. Beim Granatoeder sehlen die gebrochenen Würsels und Oktaederkanten ad und dt, solglich die Ecken in d; beim Oktaeder sehlen die Granatsoeders und gebrochenen Würselkanten, solglich die Ecken in d und t; beim Würsel endlich sehlen die Granatoeders und gebrochenen Oktaederkanten, solglich die Ecken in a und d. Ein anderer Fall ist nicht möglich.

Die sieben Körper treten nun öster aneinander untergeordnet auf. Das läßt sich am leichtesten in nachstehendem Schema von 7 · 7 = 49 Figuren übersehen, worin die sieben Körper die Diagonale bilden, im Centrum mit dem Leucitoeder.

Gehen wir die untere Horizontalreihe I durch, so beginnt sie mit dem Würsel I-1; dann kommt I-2 Würsel mit Oktaeder, das die Eden wie 1:1:1 abstumpst; dann I-3 Würsel mit Granatoeder, was die Kanten wie 1:1 gerade abstumpst; dann I-4 Würsel mit Leucitoeder, welches die Eden wie 2:2:1 dreislächig zuschärft, und zwar Fläche auf Fläche aufgesett; I-5 Würsel mit Phramidenwürsel, welcher die Kanten im Verhältniß 1:2 zweislächig zuschärft; I-6 Würsel mit Phramidensoftaeder, welches die Eden dreislächig im Verhältniß 2:1:1 zuschärft, daher Fläche auf Kante aufgesett; endlich I-7 Würsel mit Phramidens



granatoeder, welches die Ecken im Verhältniß $1:\frac{\pi}{2}:3$ sechsflächig zuschärft. Nr. II • 1 ist Oktaeder mit Würfel, welcher die Oktaederecken wie 1:1:1 gerade abstumpst; II • 2 ist das Oktaeder selbst; II • 3 Oktaeder mit Granatoeder, welches die Kanten wie $1:1:\infty$ gerade abstumpst 2c. In der Reihe III herrscht das Granatoeder, in IV das Leucitoeder, in V der Pyramidenwürsel, in VI das Pyramidenoktæder, in VII das Pyramidensgranatoeder. Außerdem kommt jeder Körper noch untergeordnet in einer der Vertikalreihen vor, in der er selbst liegt. Den Mittelpunkt nimmt das Leucitoeder IV • 4 ein, einzig unter allen dastehend.

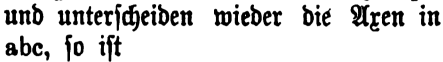
Wenn zwei Körper sich miteinander verbinden, so sallen ihre dreierlei Axen (a d t) zusammen; weitere Einsicht zu bekommen, muß man projiciren. Suchen wir IV • 4, wie das Leucitoeder a: a: ½a am Phramidenoktaeder a: a: 2a auftritt. Wegen der Unterscheidung haben wir die drei gleichen Axen mit cha bezeichnet, c ist die aufrechte Axe. Wir brauchen nur einen Oktanten ins Auge zu fassen: die Fläche 1 = c: a: 2b und 2 = c: b: 2a, beide müssen sich

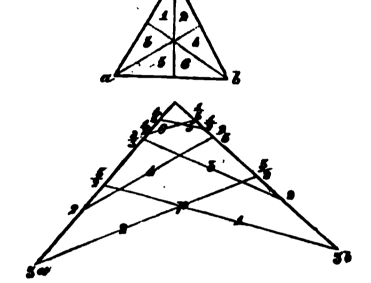
8 b

im Kantenzonenpunkte $p=\frac{2}{3}$ schneiben, folglich würde eine Fläche $\frac{4}{3}$ a:

4 b:c die Kante p gerade abstumpfen. Nun geht aber die Leucitoederfläche von c: 2a: 2b = 3c: 4a: 4b, folglich müssen die Pyramidenkanten des Pyramidenoktaeders vom Leucitoeder unter Kanten geschnitten werden, welche von der Are t nach a divergiren, gemäß den Arenlängen c und Zc. In IV • 6 stumpft ein Pyramidenoktaeder die gebrochene Würfelkante des Leucitoeders a:a: 2a ab, die Kante geht c: $\frac{\alpha}{2+1}$, folglich hat das Phra= midenoktaeder c: 3a: 3b = 3a:a:a, wie aus seiner Projection sogleich ersichtlich ist.

Projiciren wir das Phramidengranatoeder VII · 7 = a: \fa: \fa,



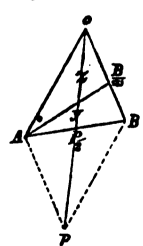


$$1 = c: \frac{5}{2}a: 3b = \frac{1}{3}c: \frac{1}{2}a: b;
2 = c: \frac{5}{2}b: 3a = \frac{1}{3}c: \frac{1}{2}b: a;
3 = a: \frac{5}{2}c: 3b = \frac{2}{5}a: c: 2b;
4 = b: \frac{5}{2}c: 3a = \frac{2}{3}b: c: 2a;
5 = a: \frac{5}{2}b: 3c = \frac{1}{3}a: \frac{1}{2}b: c;$$

 $6 = b : \frac{5}{2}a : 3c = \frac{1}{3}b : \frac{1}{2}a : c;$ woraus sich die darunter stehende Projection des betreffenden Oktanten so= gleich ergibt: Granatveberkante p liegt

in der Kantenzone 1+1, weil $\frac{2}{3}+\frac{1}{3}=1$ ist, folglich wird sie durch das Leucitoeder 2a: 2a: a abgestumpft; gebrochene Würfestante 5/6 liegt in der Kantenzone 3, folglich wird sie durch ein Pyramidenoktaeder Za: 3b: c gerade abgestumpft. Da der gewöhnliche aber von $\frac{1}{2}a:\frac{1}{2}b:c=\frac{2}{3}a:\frac{2}{3}b:\frac{4}{3}c$ geht, so muß derselbe die Kanten 5/6 unter Linien schneiben, die von d nach t convergiren, VII • 6. Die gebrochene Oftaederkante, worin 1 liegt, geht von c: 3a, der Pyramidenwürfel aber von c: 2a, also müssen die Kanten von d nach a divergiren, VII • 5.

Um diese Körper aus Holz modelliren zu können, schicken wir einige Sätze voraus. Den ersten höchst eleganten verdanken wir Weiß über die



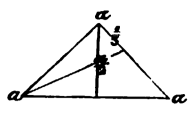
Theilung bes Dreiecks. Gegeben ift ein beliebiges Dreieck AoB; wir ziehen vom Anfangspunkte o nach dem Halbirungspunkte der AB in 1 p eine Linie, und wird diese von einer beliebigen $A: \frac{1}{x}B$ geschnitten, so ist das Stück

 $y = \frac{x-1}{x+1} \cdot \frac{p}{2}$. Denn die Linie o nach $\frac{p}{2}$ ist die Kantenzone der Aren oA und oB, folglich

$$z = \frac{p}{1+x}, \text{ and } y = \frac{p}{2} - \frac{p}{1+x} = \frac{1+x-2}{1+x} \cdot \frac{p}{2} = \frac{x-1}{x+1} \cdot \frac{p}{2}.$$
 Mehmen
$$\lim_{x \to \infty} \frac{p}{x} = \frac{1+x-2}{x+1} \cdot \frac{p}{2} = \frac{x-1}{x+1} \cdot \frac{p}{2}.$$

wir $\frac{p}{2}$ als Azeneinheit, so folgt $y = \frac{x-1}{x+1}$ und $\frac{1}{x} = \frac{1-y}{1+y}$.

Anwendung. Wollen wir an das Oktaeder den Pyramidenwürfel a: a: oa schneiden, so machen wir uns den Bajalschnitt des Oktaeders aaa. Der Pyramidenwürfel geht von a: $\frac{1}{2}$ a, folglich mußer die gegenüberliegende Kante in $\frac{1}{x} = \frac{1-2}{1+2} = \frac{1}{3}$ schneiden, die vier Oktaederkanten werden also im Ver= de hältniß $1:\frac{1}{2}:\frac{1}{3}:\frac{1}{2}$ geschnitten. Für den Pyramiden=

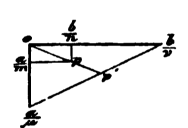


würsel $\mathbf{a}: \frac{1}{3}\mathbf{a}: \infty \mathbf{a}$ ist $\frac{1}{\mathbf{x}} = \frac{1-3}{1+3} = \frac{1}{2}$, also schneidet dieser die Kanten im Verhältniß $1: \frac{1}{3}: \frac{1}{2}: \frac{1}{3}$. Für das Leucitoeder machen wir uns den Aufriß in der Granatoedersläche (Medianebene des Ofstaeders senkrecht auf die Kante), $\mathbf{a}: \mathbf{a}: \frac{1}{2}\mathbf{a}$ schneidet dann die Oktaedersauten $1: 1: \frac{1}{3}: \frac{1}{3}$, d. h. schärft die Oktaedersechen zu. Das Phramidenoktaeder geht von $\mathbf{a}: \mathbf{a}: 2\mathbf{a}$, folgslich muß es die Kante zuschärsen: wir stellen zu dem Ende im Aufriß der Granatoedersläche die digonale Axe d nach oben, so wird die gegenüberliegende Kante wieder in $\frac{1}{3}$, folglich die Seitenecke wie $1: \frac{1}{4}: \frac{1}{3}: \infty$ geschnitten, denn

Allgemeine Lösung. Gegeben Fläche c: $\frac{a}{\mu}$: $\frac{b}{\nu}$, und Zonen-

1d bezeichnet an der Kante 1. Diese Sätze sind ebenso einfach wie elegant.

are $c:p, p=\frac{a}{m}, \frac{b}{n}$. Legt man nun die Fläche durch den Mittelpunkt, so ist das abgeschnittene Stück der Zonenage $l=\frac{mnk}{mn-\mu n-mr}$, worin k die Länge der

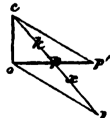


Zonenaze von c bis p bezeichnet. Zum Beweise verbindet man p mit dem Mittelpunkte 0, und verlängert op bis p,, so ist op $= p = \sqrt{\frac{a^2}{m^2} + \frac{b^2}{n^2}}$, und setzen wir in der Zonenpunktsormel pag. 45 μ , $= \infty$ m und ν , $= \infty$ n, so ist Zonenpunkt p, $= \left(\frac{na}{\mu n + \nu m}, \frac{mb}{\mu n + \nu m}\right)$, folglich

op, = p, =
$$\frac{\sqrt{n^2a^2 + m^2b^2}}{\mu n + \nu m} = \frac{mnp}{\mu n + m\nu}$$

Machen wir jetzt einen Aufriß durch copp,; legen die Fläche $\frac{\mathbf{a}}{\mu}:\frac{\mathbf{b}}{\nu}$

durch den Mittelpunkt o, so muß sie die verlängerte Zonenaze op in l schneiden, sobald die Zonenaze insnerhalb der Ebene liegt, welchen Fall wir nur zu bestrachten haben. Es verhält sich



$$\mathbf{x}: \mathbf{p} = \mathbf{k}: \mathbf{p}, -\mathbf{p}; \ \mathbf{x} = \frac{\mathbf{p}\mathbf{k}}{\mathbf{p}, -\mathbf{p}}; \ \mathbf{c}l = l = \mathbf{x} + \mathbf{k} = \frac{\mathbf{p}\mathbf{k}}{\mathbf{p}, -\mathbf{p}} + \mathbf{k}$$

$$= \frac{\mathbf{p}, \mathbf{k}}{\mathbf{p}, -\mathbf{p}} = \frac{\mathbf{m}\mathbf{n}\mathbf{p}}{\mu\mathbf{n} + \mathbf{m}\nu} \mathbf{k}: \left(\frac{\mathbf{m}\mathbf{n}}{\mu\mathbf{n} + \mathbf{m}\nu} - 1\right) \mathbf{p} = \frac{\mathbf{m}\mathbf{n}\mathbf{k}}{\mathbf{m}\mathbf{n} - \mu\mathbf{n} - \mathbf{m}\nu};$$

$$\mathbf{k} = \sqrt{1 + \frac{\mathbf{a}^2}{\mathbf{m}^2} + \frac{\mathbf{b}^2}{\mathbf{n}^2}}. \text{ Sexten wir ben Bonenpunkt } \mathbf{p} = \mathbf{m}\mathbf{a}, \mathbf{n}\mathbf{b}, \text{ so wir b}$$

$$l = \frac{k}{1-m\mu-n\nu}$$
 und $k = \sqrt{1+m^2a^2+n^2b^2}$.

Beispiele. Fragen wir, wie die Fläche a: $\frac{1}{2}$ a: $\frac{1}{3}$ a die Oftaederkanten schneidet, so betrachten wir die 4 Kanten als Jonenagen k, die sämmtlich untereinander gleich als Einsheit genommen werden, denn wir wollen ja nur das Vershältniß des Schnittes finden. Da die Fläche des 48-Flächners im kleinsten a ($\frac{1}{3}$ a) zum Schnitt in der Ecke kommt, so müssen wir das Zeichen in $3a:\frac{1}{2}a:a$ umwandeln, also $\mu=\frac{1}{3}$

und $v=\frac{2}{3}$ setzen, gibt die Formel $\frac{k}{1-\frac{1}{3}m-\frac{2}{3}n}$. Läge die Fläche im vordern rechten Quadranten, so wäre für die erste Kante m=1, n=0, gibt $\frac{3}{2}k$; sür die 3te n=0, m=-1 gibt $\frac{3}{4}k$; sür die 2te n=1, m=0 gibt 3k; für die 4te n=-1, m=0 gibt $\frac{3}{5}k$, also werden die Kanten der Reihe nach geschnitten $\frac{5}{2}:3:\frac{5}{4}:\frac{5}{5}=\frac{1}{2}:1:\frac{1}{4}:\frac{1}{5}$.

Um die Lage des Schnittes zu ermitteln, können wir nach pag. 49 zuvor die Ausdrücke in den dreierlei Aren adt suchen. So hat z. B. das Leucitoeder a: 2a: 2a in seinem Oktanten a: $\frac{2}{3}d: \frac{1}{2}t$, und der 48=Flächner a: $3a: \frac{5}{3}a$ bekommt a: $\frac{5}{3}d: \frac{1}{2}t$, also haben beide die Granatoederkante a: $\frac{1}{2}t$ gemein, und da $\frac{5}{3}d$ kleiner ist als $\frac{2}{3}d$, so muß der 48=Flächner die 2+2= kantige Ecke des Leucitoeders 4flächig zuschärfen. Die Phramide des 48=Flächners erhebt sich auf der eingeschriebenen Granatoederssäche $\frac{5}{4}-\frac{1}{2}=\frac{1}{4}$, das Leucitoeder $\frac{2}{3}-\frac{1}{2}=\frac{1}{6}$. Nehmen wir die Phramidenhöhe $\frac{1}{6}$ als Einheit, so hat der 48=Flächner $\frac{3}{5}$, solglich nach dem Sațe der Theilung des Dreiecks $\frac{5-3}{5+3}=\frac{4}{4}$, also werden die Kanten über dem eingeschriebenen Granatoeder im Leucitoeder wie $1:1:\frac{1}{4}:\frac{1}{6}$ geschnitten.

Nach diesen Vorbereitungen wird es leicht, die Körper zu machen: Phramidenwürfel wird aus dem Würfel verfertigt, indem wir die Kante im Verhältniß von 2:1 zuschärfen, wir zeichnen die Linien alle vor, und legen den Schnitt von 2 durch den Mittelpunkt der Würfelfläche, damit die Pyramidenecke dahin falle; Pyramidenoktaeder erhalten wir wegnehmen, d. h. die Kante zuschärfen, den Schnitt von 1 legen wir durch den Mittelpunkt der Oktaederfläche, damit die Pyramidenspipe dort hinein falle; Phramidengranatoeder machen wir aus dem Granatoeder, indem wir die dreikantige Ecke des Granatoeders in dem Verhältniß von 1:4:∞ wegnehmen, d. h. die Kante zuschärfen, den Schnitt 1 legen wir durch den Mittelpunkt der Granatoederfläche, damit die Pyramidenspiße dorthin falle; Leucitoeder kann man durch gerade Abstumpfung der Granatoederkanten erhalten, indem man die Abstumpfungsflächen durch den Mittelpunkt zweier anliegenden Granatoederflächen legt. Um leich= testen und mit dem geringsten Holzaufwande macht man es aus der regulären sechsseitigen Säule. Man zeichnet darin die Deltoide nach ihrem diagonalen Verhältniß ein, dann hat man zu beiden Seiten die nothwendigen Punkte für den 3+3=Kantner, woran dann oben das End= rhomboeber abgemessen werden kann.

Bemiedrie.

Darunter versteht man (im Gegensatz von Holoedrie) ein hälftiges Auftreten der Flächen, und zwar nach folgendem einfachen Gesetz: schreibe auf eine Fläche 0 und auf die anliegenden 1, auf die anliegenden von 1 wieder 0 2c., so wird die eine Hälfte der Flächen mit 0, die andere mit 1 beschrieben sein, läßt man dann die 0 verschwinden und die 1 wachsen, oder umgekehrt, so kommen die hälftflächigen Körper. Würfel und Granatoeder sind keiner Hemiedrie fähig, wie man aus dem Einschreiben von 0 und 1 leicht ersieht. Es gibt dreierlei Hemiedrieen:

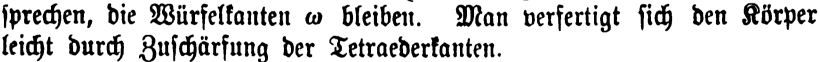
tetraedrische, phritoedrische, ghroedrische.

1) Tetraedrifche Bemiedrie, jett schlechthin Hemiedrie genannt. Die Flächen gehen einander nicht parallel (geneigtflächige Hemiedrie). Das Tetraeder entsteht aus dem Oktaeber und zwar aus jedem zwei: eines

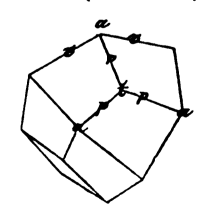
den 1111, das andere (Gegentetraeder) den 0000 ange= hörig. Man kann es in den Würfel schreiben, weil seine Ranten mit den Diagonalen der Würfelflächen zusammen-Der Würfel stumpft daher die 6 Tetraederkanten Das Granatoeder ab, das Gegentetraeder die 4 Ecken. schärft die Ecken dreiflächig zu, Fläche auf Fläche aufge=

sett, tritt daher wie der Würfel vollslächig auf. Der Pyramidenwürfel schärft die Eden sechsflächig zu, erscheint daher auch vollflächig.

Das Leucitoeder gibt ein Phramidentetraeder (Trigondodekaeder). Zu dem Ende muß man die drei Flächen im Oktanten eines Oktaeders mit O beschreiben, die der anliegenden mit 1, es entstehen dann in der Oftaederecke Tetraeder= fanten z, und über den verschwindenden Oftanten 3+3= kantige Ecken. Die Deltoide verwandeln sich also in Dreiecke, deren Endecken t den trigonalen Agen ent-

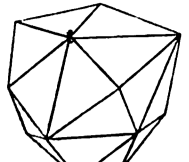


Das Phramidenoftaeder gibt ein Deltoiddodefaeder (Deltoeder). Läßt man hier die drei Flächen der abwechselnden Of= tanten verschwinden, so ning über jedem verschwin= denden eine dreikantige Ede entstehen, in jeder Ot= taederecke dagegen eine gebrochene Tetraederkante t. Die Flächen schärfen also die Tetraederecken dreiflächig zu, wie das Granatoeder, nur in andern Winkeln. Die Byramidenkanten p bleiben, die gebrochenen Tetraeder=



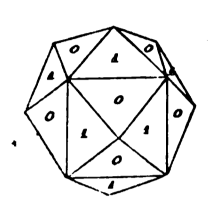
kanten r entstehen. Beim gewöhnlichen Phramidenoktaeder a:a: 2a sind die neuen Eden zzz rechtwinklig, also Würfeleden.

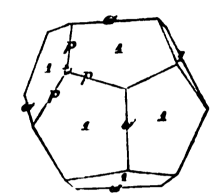
Der 48=Flächner gibt ein gebrochenes Phramidentetraeder (Beza-



kistetraeder). Da wir die 48-Flächner als gebrochene Leucitoeder oder gebrochene Pyramidenoktaeder ansehen können, so muß bei gleicher Behandlung wie vorhin der allgemeinste Körper dieser Hemiedrie entstehen, welcher die Tetraederecken bestächig zuschärft.

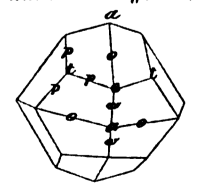
2) Phritoedrische Hemiedrie, jetzt schlechthin Hemisymmetrie genannt. Die Flächen gehen einander parallel (parallelsschiege Hemiedrie). Nur Phranidenwürfel und Achtundvierzigssächner sind dieser fähig, die 5 übrigen Körper treten daran vollstächig auf.





Phritoeder (Pentagondodekaes der) entstehen aus Phramidenwürfeln. Läßt man die O verschwinden, so liegen jeder 1 fünf andere 1 an, die Flächen müssen daher zu symmetrischen Fünfecken werden: symmetrisch, weil eine der fünf sich von den übrische

gen durch ihre Lage unterscheibet. Man sieht es leicht ein, wenn man in das Pyritoeder den zugehörigen Würfel einschreibt. Es treten dann 6 Würfelkanten ω hervor, die die Kanten des Daches, das sich über jeder Würfelfläche erhebt, bilden; außerdem zählen wir 3.8 Kanten p in den Eden t des Würfels. Die 8 Würfeleden sind 3kantig, und die 12 Eden an beiden Enden der Dachkanten ω 2+1kantig. Jedes Fünfeck ist durch eine Diagonale halbirt, die von der Mitte der Würfelkante (Dachkante) nach der gegenüberliegenden Ecke geht. Man macht es aus dem Würfel, wie beim Pyramidenwürfel, nur muß die Hälfte der Flächen weggelassen Der Würfel stumpft die 6 Dachkanten ab; das Oktaeder die 8 dreikantigen Würfelecken, sie bilden deshalb gleichseitige Dreiecke, und verwandeln durch ihren Schnitt die Pyritoederflächen in gleichschenklige Drei= ecke. 12+8 Dreiecke sehen dem Isosaeder der Geometrie ähnlich. Granatoeder stumpft die zwölf 2+1kantigen Ecken ab. Leucitoeder und Pyramidenoktaeder kommen selten und dann immer vollflächig vor, sie mussen in den dreikantigen Würfelecken auftreten. Schon Bernhardi in Gehlen's Journal 1807 sagte, daß das Pentagondodecaeder aus dem Pyramidenwürfel folge, wenn die Gesetze nur zur Hälfte wirken, und nannte es "Reilwürfel".



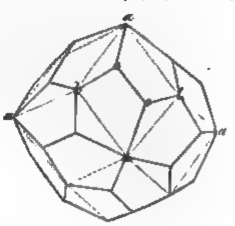
Das gebrochene Phritoeder (Dyakisdodekaeder, Diploid) entsteht aus dem 48-Flächner. Da man diesen als einen gebrochenen Pyramidenwürfel ausehen kann, so muß man auf je zwei Flächen 0 und auf die drei anliegenden Paare 1 2c. schreiben. Der Körper kommt sehr schön selbstständig und untergeordnet beim Schwefel-

ties vor. Die 8 Würfelecken t bleiben 3kantig, und da diese oft durch das Oktaeder abgestumpst werden, so kann man sich nach dem gleichseistigen Dreieck desselben leicht orientiren. Ueber der Mitte der Würfels

flächen entsteht eine 2+2kantige Ede a, und die übrigen 12 Eden e sind 2+1+1kantig. Sämmtliche Flächen bilden 2+1+1kantige Trapezoide, mit der gebrochenen Würfelkante ω , der Phritotoederkante p und der Mesdiankante o. Das gewöhnliche a: \{a: \}a macht man aus dem Granatsoeder, indem man die Hälfte des gebrochenen Phramidenwürsels wegläßt.

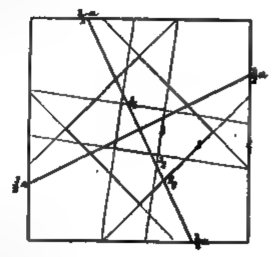
3) Gyroedrifche Hemiedrie (gedrehte). Geneigtslächig und in der Ratur, wenigstens im regulären Systeme, noch nicht besannt. Der 48Flächner ift nicht blos der beiden genannten Hemiedrieen sähig, sondern auch (unter allen allein) noch dieser: schreibt man nämlich auf ein beliebiges Dreieck o, und auf die drei anliegenden 1 zc., so werden, weny, wir das gewöhnliche Phramidengranatoeder nehmen, von den 4 Phramidensslächen auf jeder Fläche des eingeschriebenen Granatoeders zwei in der Ecke einander gegenüberliegende verschwinden und die andern beiden wachsen. Wir bekommen ein Sproeder und Gegenghroeder, die sich wie Bild und Spiegelbild verhalten. Wie in das Phritoeder einen Würfel, so kann.

man in das Chroeder ein Granatoeder einsichreiben, wenn es aus dem Pyramidengras natveder entstanden ist. Die Flächen stehen gegen die des eingeschriebenen Körpers gedreht, und sind unregelmäßige 2+2+1 kantige Fünfsecke. Bon den Ecken sind die 6 Oktaederecken a 4kantig, die 8 Würfelecken t 3kantig, die übrigen 24 e neben den Dachkanten 1+1+1stantig. Wir haben daher im Ganzen 3+4+12 paarige Ecken, und 12+24+24 Kanten. Aufs



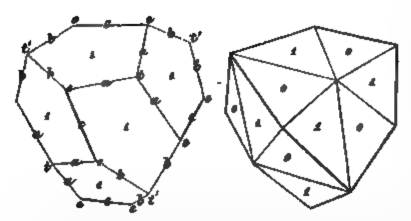
fallender Weise mussen daran alle übrigen sechs regulären Körper vollflächig auftreten: der Bürfel stumpft die 6 vierkantigen Oftaederecken a

ab; das Oftaeder die 8 dreikantigen Würsselecken t; das Leucitoeder die 24 Ecken e, worin an den Enden der Dachkanten die drei ungleichen Kanten zusammenstoßen; das Granatoeder stumpst die Dachkanten ab; ein vollständiger Phramidenwürsel 9a: 5a: coa würde die 4-6 Kanten in den Oftaederecken abstumpsen, dann blieben sür das Phramidenottaeder a: Za noch die übrigen 3-8 Kanten in den Würselecken. Alles das macht man sich durch eine Pros



jection der obern Galfte auf die Würfelfläche flar. Dann erscheinen drei Ottaederhälften (1, 2, 3), die gegen die Aren a verdreht stehen, woher der Name Sproeder. Die Granatvederkantenzonen werden Islächig.

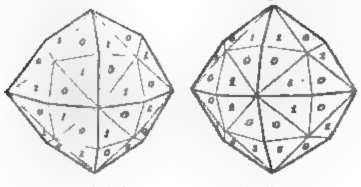
Tetartoedrie, Biertelflächigkeit. Wir kommen bei der Hemiedrie auf dreierlei Bierundzwanzigflächner: gebrochene Phramidentetraeder, gebrochene Phritoeder, Gyroeder. Jedes ist abermals einer Hemiedrie fähig, wie schon Mohs (Leichtfaßliche Ansangsgrunde der Naturgeschichte bes Mineral-



reichs. 2. Aufl. 1836. 88) außeinandersette, und bie

Haidinger Tetartside nannte: es sind linke und rechte Dobekaide von tetraedrischem Habitus mit 2+2+1seitigen Pentagonen, 4+4+12 Eden und 6+12+12 Kanten. Die

stanten trigonalen Eden t mit ben drei gleichen Kanten a liegen über ben Mächen, und die scharfen trigonalen Eden t' mit den drei gleichen Kanten b über den Eden des Tetraeders; es bleiben dann noch die Dachstanten c, welche wie beim Gyroeder die 1+1+1kantigen Eden a verbinden. Wie am Gyroeder die holoedrischen, so treten am Tetartveder die tetraedrischen Körper vollflächig auf. Bollflächig bleibt ferner Würfel und Granatoeder; nur Pyramidenwürfel tann in den Eden t nicht mehr vollflächig, sondern nur hälftflächig als Pyritoeder auftreten. Es folgt das aus der einseitigen Drehung des



aproebrijd.

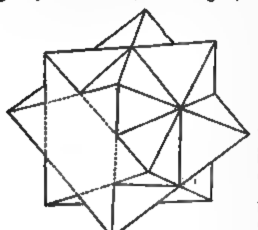
ppritoebrifd.

Mhomboeber in ben trigonalen Eden. Ohnehin darf man die Phramidenwürfel als gebrochene Phramidentetraeder stellen, wie sich schon aus unserer Entwickelung pag. 25 solgern läßt. Wir haben daher hier den sonderbaren Fall, daß Testraeder und Phritoeder neben

einander auftreten konnen. Aus bem Einschreiben von 0 und 1 geht flar hervor, daß wir nicht blos beim tetraedrischen, sondern auch beim ppritoebrifchen und aproedrischen Suftem zu Tetartoebern gelangen muffen. falls wir in beiben lettern nur bie abwechselnben Ottanten machfen laffen. Es entstehen dann aus dem Sproeder zwei congruente Tetartoeder; bas gebrochene Ppritoeber gibt bagegen ein rechtes und ein lintes, wie im Tetraedrischen b. h. Die beiben Rorper verhalten fich wie Bild und Spiegelbild, sind in Naumannscher Sprache venantiomorphe. Die Projection ber Tetartoeber stimmt vollständig mit ber halber Gyroeber überein, woraus ebenfalls eine Drehung nach links ober nach rechts gegen bie or. Rammelsberg (Bogg. Ann. 90. 15) beobachtete am Aren einleuchtet. Bürfel des chlorjauren Natrons NaOGlOs tetraebrische und pyritoebrische Abstumpfungen, und Naumann (Pogg. Ann. 95. 465) hat bas als Tetartoedrie gebeutet. Da Dr. Marbach (Bogg. Ann. 91. 482) auch wirklich Circularpolarisation nach links wie nach rechts nachwies, so verdient die Sache Beachtung. Dr. Brezing (Miner. Mittheil. 1872 pag. 28) nennt noch andere.

3millingsgefet.

Es kann nur eins geben: zwei Oktaeber haben eine Fläche gemein, und liegen umgekehrt. Halbire ich das Oktweder parallel einer Fläche, so bildet die Halbirungs- fläche ein reguläres Sechseck, verdrehe ich nun die beiden Hälften gegeneinander um 60°, so entsteht der Zwilling. Es ift das Folge des Gesetzes. Nehme ich nämlich zwei gleiche Oktaeber, und lege sie mit zwei ihrer Flächen so



gegen einander, daß sich die Flächen decken, so sinden sich die Individuen in Zwillings-stellung; drehe ich sie dagegen so weit, daß sich die Dreiecke symmetrisch kreuzen, so liegen die Individuen einander parallel, bilden daher nur ein Ganzes und keinen Zwilling. Da dieß die beiden möglichen symmetrischen Lagen sind, so ist das Wort umgekehrt unzweideutig, und drückt das Wesen besser aus als die Drehung. Die Oktaeder liegen meist aneinan-

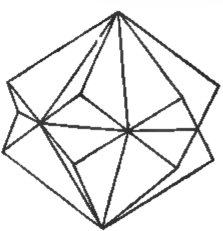
ber, verkurzen sich aber nach der sogenannten Zwillingsare, d. h. nach einer trigonalen Are t, die senkrecht auf der gemeinsamen Ebene (Zwillingssebene) steht. Zuweilen kommen auch Durchwachsungen vor, wenn schon nicht so ideal, wie es vorstehende Figur darstellt. Das Tetraeder hat scheinbar zweierlei Zwillingsgesetze: nach dem einen kreuzen sich die Kanten

rechtwinklig, und der gemeinsame Kern ist ein Oktaeder, wie wir es öster beim Fahlerze sinden. Das ist aber nur die Wiederherstellung des Gleichgewichts. Dagegen können sich zwei Tetraeder zu einem wirklichen Zwilling verbinden, indem fie eine Fläche gemein haben, und



bie übrigen brei sich freuzen, bann ift bas eine um 60° gegen bas andere verbreht. Es entspricht bas vollkommen bem Oftaebergesetz.

Die Würfel durchwachsen sich gewöhnslich, der gemeinsame Kern ist dann ein Dishexaeder, und die Flächen des einen Indisviduums schneiden die Ecken des andern im Kantenverhältniß 1:1:2. Flußspath und Salmiak liefern vorzügliche Beispiele. Man steht auch hier leicht ein, daß die gemeinssame Fläche die des Oktaeders ist, in welscher sich die Würfel gegen einander um 60° verdreht haben.



Die Granatoeber burchwachsen sich vorzüglich bei der Blende. Beim Silber tritt ein Leucitoid als Zwilling auf. Oft wiederholen sich Indi-

viduen unzählige Mal, so daß die ungeraden Stücke dem einen, und die geraden Stücke dem andern Individuum angehören. Es können sich auch Drillinge, Vierlinge und Fünflinge bilden, in letzterm Falle setzt sich auf jede der 4 Oktaederflächen ein Individuum in Zwillingsstellung. Alles dieß sind aber nur Wiederholungen ein und desselben Gesetzes.

Die Einheit der Zwillingsgesetze versteht man am leichtesten, wenn man symmetrisch gestaltete Tetraide in den verschiedenen Systemen herausgreift, und mit einer Fläche aneinanderlegt, wie das im Grundriß der

Arystallographie pag. 93 auseinandergesetzt ist.

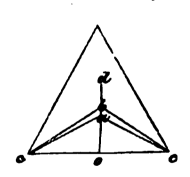
Repe.

Es ist bequem, wenn auch nicht so lehrreich, sich die regulären Körper aus Pappe oder Kartenpapier zu machen. (Kreuzer, leichtsaßliche Anleitung zum Zeichnen der Krystallslächen und Neze und zur Anfertigung der Krystallmodelle aus Pappe. 1858). Zu dem Ende muß man sich die Flächen construiren. Das Tetraeder aus 4 und das Oktaeder aus 8 gleichseitigen Dreiecken ergibt sich leicht. Die andern sindet man auf der Projection, indem man die Fußpunkte der Kanten des Körpers sucht.

Gleichschenklige Dreiecke hat: der Pyramidenwürfel, der

Endspitzenwinkel seiner Flächen liegt zwischen 90° (Würfelssläche) und 70° $31\frac{1}{4}$ (Granatoederfläche). Construiren wir uns also einen rechten Winkel $\sin : \cos = 1 : 1 = \text{oa} : \text{oa}$, so ist $\text{aa} = \sqrt{2}$; machen wir $\text{ob} = \text{aa} = \sqrt{2}$, so ist Winkel $\text{b} = 70^{\circ}$ $31\frac{1}{2}$ der Winkel der Granatoederfläche.

Alle Dreiecke zwischen diesen beiden geben Pyramidenwürfel. Der gewöhnsliche a: $2a:\infty$ a hat Dreiecke, worin die halbe Basis zur Höhe $= 2: \sqrt{5}$, wie aus der Projection leicht folgt. Mache ich also ein rechtwinkliges Dreieck, worin die Katheten sich wie 2:1 verhalten, so ist die Hypotenuse $\sqrt{5}$. Die



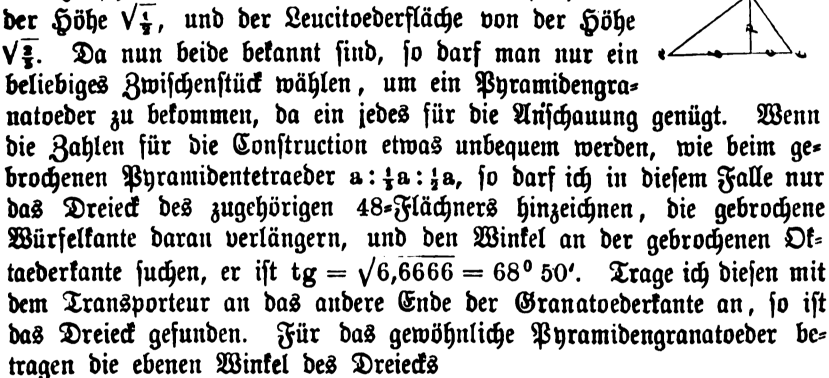
Endspißenwinkel der Pyramiden oftaeder liegen zwisschen 120° und $109^{\circ}28\frac{1}{2}'$. Ziehe ich in einem gleichseitigen Dreieck nach dem Mittelpunkt a, so hat das Dreieck cac 120° , folglich $\sin : \cos = \cos : ao = 1: \sqrt{\frac{1}{3}}$; die eine Grenze. Macht man jest od = oc, so ist $cd = \sqrt{2}$, trägt man $\frac{1}{2}cd = \sqrt{\frac{1}{2}}$ nach ob, so ist cbc die andere

Grenze. Zwischen a und b liegen also die Spitzen sämmtlicher möglichen Dreiecke. Die Dreiecke der Pyramidenoktaeder a: a: 2a haben das Vershältniß halbe Basis zur Höhe wie 5:3, was man aus der Projection leicht abliest. Die Pyramidentetraeder liegen zwischen 120° und 90° , der halbe Endkantenwinkel hat $\sin : \cos = 2\sqrt{2}: \sqrt{3}$, ein leicht zu findendes Verhältniß.

Der Rhombus des Granatoeders hat $\sqrt{2}$: 1. Die Deltvide des Leucitoeders a:a: $\frac{1}{2}$ a haben im scharfen Winkel der Oktaederecken $\sqrt{2}$: $\sqrt{3}$, und im stumpfen der Würfelecke $\sqrt{2}$: $\frac{1}{2}\sqrt{3}$, eine leicht zu construirende Größe. Die Flächen des Deltvid tetraeders a:a:2a haben im

stumpsen Winkel wie oben 5:3, im scharfen Winkel dagegen 5:5, folglich hat die Ikantige Tetraederecke rechte Winkel, wie die Rechnung des Winkels lehrt. Eine überraschende Thatsache.

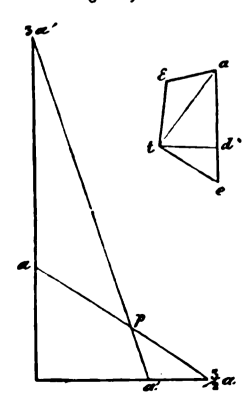
Die ungleichseitigen Dreiecke des Phramidengrasnatoeders a: $\frac{1}{3}$ a: $\frac{1}{2}$ a pag. 70 sind durch drei Linien b: c: $p = 1: \frac{1}{4}: \frac{1}{3} \vee \overline{14}$ gegeben, worin p das Perspendikel von der 2+2kantigen Phramidenecke dauf die Basis der Granatoederkante at ist. Denn die Phramide erhebt sich $(\frac{3}{3}-\frac{1}{2})$ $\sqrt{2}=\frac{1}{10}$ $\sqrt{2}$ über der Granatoedersläche, die Kante des Granatoeders at $=\frac{1}{2}$ $\sqrt{3}$, die gebrochene Oktaederkante ad $=\frac{1}{3}$ $\sqrt{13}$. Uebrisgens liegen die Oreiecke sämmtlicher Phramidengranatoseder zwischen den Oreiecken der Granatoedersläche von der Höhe $\sqrt{\frac{1}{2}}$, und der Leucitoedersläche von der Höhe $\sqrt{\frac{1}{2}}$. Da nun beide bekannt sind, so darf man nur ein beliebiges Zwischenstück wählen, um ein Phramidengrasnatoeder zu bekammen da ein iedes sür die Anschaung



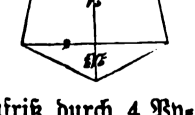
 $\cos = \sqrt{\frac{25}{59}} \dots 36^{0} 48'$ Oftaederecke; $\cos = \sqrt{\frac{25}{81}} \dots 56^{0} 15'$ Würfelecke;

 $\cos = \sqrt{\frac{1}{321}} \dots 86^{\circ} 56'$ zweiundzweikantige Ecke.

Von denselben sind beliebige zwei an eine Linie anzulegen, um sofort das Dreieck zu haben.



Das gewöhnliche Phritoeder a: $\frac{1}{2}$ a: ∞ a hat beistehende Diago=nalen. $2:\sqrt{5}$ sind bereits durch den zugehörigen Phramidenwürfel bestimmt, die übrigen Linien sinde



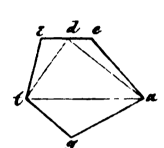
ich leicht, indem ich nur einen Aufriß durch 4 Phramidenecken lege.

Die Fläche des gebrochenen Pyritoeder pag. 76 a: ½a: ½a entwickeln wir aus dem Dreieck des gleichnamigen 48=Flächners, was wir kennen, wir brauchen dann außer der gebrochenen Würfelstante ω nur die Mediankante o des gebrochenen Pentagons zu kennen, welche durch Verlängerung

Quenftebt, Mineralogie. 3. Mu

ber gebrochenen Oftaeberkante der 48-Flächner $= \frac{1}{5}\sqrt{13}$ entsteht. Machen wir uns den Aufriß in der Würfelfläche, so geht die Mediankante o von $\mathbf{a}: \frac{3}{2}\mathbf{a}$, ihr kommt von unten die Kante $\omega = \mathbf{a}': 3\mathbf{a}'$ entgegen, daraus ergibt sich der Zonenpunkt $\mathbf{p} = (\frac{5}{7}\mathbf{a}, \frac{6}{7}\mathbf{a})$, da Kante $\mathbf{a}: \frac{3}{2}\mathbf{a} = \frac{1}{2}\sqrt{13}$ ist, so muß $\mathbf{ap}: \frac{1}{2}\sqrt{13} = \frac{6}{7}: \frac{5}{2}$, $\mathbf{ap} = \frac{2}{7}\sqrt{13}$ sein. Ebenso leicht findet man die gebrochene Würfelkante $\mathbf{a}'\mathbf{p} = \frac{1}{7}\sqrt{10}$. Verzeichnen wir uns also das Dreieck adt des 48-Flächners, so ist die Kante $\mathbf{ad} = \frac{1}{5}\sqrt{13}$, der Punkt t in der Würfelecke bleibt, folglich verlängern wir ad über d um das Stück $(\frac{2}{7}-\frac{1}{5})\sqrt{13}=\frac{5}{3}\sqrt{13}$ hinaus, beschreiben wir nun mit $\mathbf{ae}=\mathbf{a'p}$ um e und mit te um t Kreisbögen, so wird der Punkt & bestimmt, und das 2+1+1kantige Trapezoid \mathbf{aete} , worin $\mathbf{te}=\mathbf{te}=\mathbf{p}$ ist gesunden.

Die 2+2+1kantigen Fünfede des Gyrveber (Granatdioeder,



Neumann Beitr. Arnstallonomie 1823 pag. 113) a: \frac{1}{2}a kn\vec{u}=
pfen wir ebenfalls an das Dreieck des zugehörigen Ph=
ramidengranatoeders. Die Dachkante verhält sich zur
Granatoederkante wie 2:5, denn die Flächen der Dach=
kante gehen nach \frac{1}{2}a, und die quer gegen die Dachkante
liegenden nach \frac{1}{2}d, woraus das Verhältniß folgt. Zeichne

nun das Dreieck adt, lege durch d die Dachkante es= at und zwar so, daß sie in d halbirt wird. Beschreibe dann mit ae um a und te um t Kreisbogen, so ist ateeg das gesuchte Fünseck.

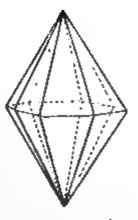
Fortschritt zu den folgenden Systemen. 1) Die Körper des regulären Systems haben nach ihren Hauptagen eine dreisache Stelslung; 2) stellen wir jest das Oktaeder nach Einer Aze aufrecht, d. h. legen wir es auf die Würfelsläche, so haben wir die 4gliedrige Ordnung; 3) auf die Oktaedersläche gelegt kommt die Igliedrige Ordnung; 4) auf die Granatoedersläche gelegt zeigt sich zweigliedrige Ordnung; 5) auf Leucitoeders, Pyramidenoktaeders oder Pyramidenwürfelsläche gelegt kommt 2+1gliedrige Ordnung, endlich 6) auf eine Fläche der 48-Flächner gelegt ist eingliedrige Ordnung. So sührt uns jedes solgende System zus gleich zur tiesern Einsicht in das reguläre.

Biergliedriges Shftem

Phramidales Mohs, Tetragonales Naumann, Monodimetrisches Hausmann.

Die Hauptage c wird länger oder fürzer als die Nebenagen aa, wir bekommen dann scharse oder stumpse Oktaeder pag. 27. Das zugehörige Hegaid (viergliedriger Würsel) zerfällt in eine quadratische Säule (zweite Säule) a: ∞ a: ∞ c mit Geradendsläche c: ∞ a: ∞ a. Das zugehörige Dodekaid pag. 41 gibt eine weitere quadratische Säule a: a: ∞ c (erste Säule) mit dem nächsten stumpsern Oktaeder a: c: ∞ a. Das Leucistoe der gibt das zweite stumpsere Oktaeder c: 2a: 2a, darunter liegt ein Bierundvierkantner (schlechthin Vierkantner) c: a: $\frac{1}{2}$ a, daran gehen 4 Kanten von c: a und vier von c: $\frac{1}{3}$ d, jene die scharsen, diese

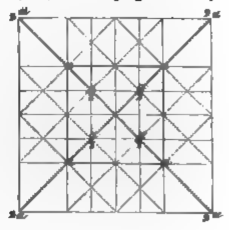
Die stumpsen Endlanten bilbend. Acht ungleichseitige Dreiecke bilden das Maximum gleicher Flächen in diesem System. Selbstständig kommt ein solcher Körper kaum vor, man kann ihn als ein gebrochenes Ottaeder anssehen, daher nannte ihn schon der Engländer Hill im vorigen Jahrhundert Dioctaeder. Das Pyramidenolstaeder zerfällt in einen obern Vierkantner c: a: 2a, und in ein zweites schärferes Ottaeder o: \frac{1}{4}a. Der Phstamidenwürfel gibt ein drittes stumpferes Ottaeder



c: 2a: 00a, ein nächstes schärferes Ottaeber e: 4a: 00a, und eine vier und vierkantige Säule a: 2a: 00c, welche die quadratische Säule des Bürfels zuschärft. Endlich geben die Polyeder dreierlei Vierkantner: zwei oberste Flächen dem gebrochenen Leucitoide, zwei unterste dem gebrochenen Pyramidenoftaeder entsprechend, und die beiden mischenliegenden.

Hampfern und scharfern, wie die nebenftehende Projection zeigt : Dobs

(Gilberts Annalen 1821) wählte daraus ein Grundsoftaeber, und gründete darauf eine nicht sons derlich zweckmäßige Bezeichnung, indem er a:a:c=P sest, mit + n das nte schärfere und mit —n das nte stumpfere Ottaeber bezeichnete. Sein Schüler Haidinger gab das unbequeme Zeichen wieder auf, und näherte sich dem Naumann'schen Symbol. Beide legen die Ottaeber durch die Einheit a, und sesen der P den Axenschnitt von e vor. So ein-

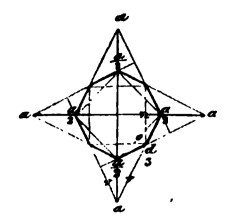


sach die Sache auch sein mag, so entschwindet sie doch immer wieder dem Gedächtniß. Hätte Naumann mit uns c = 1 gesetzt, da sie die einzige Aze ist, so wären die Zeichen viel leichter zu behalten.

				Weiß.						Mohs.	Haid.			Raum.
a	:	a	===	c	•	8	:	a	=	P	=	P	-	P
8.	:	∞a.	=	c	:	8,	•	008	=	P-1	==	P'	=	P∞
2 a	:	2a	=	- åc	:	8.	:	8	=	P-2	=	₽P	==	₽P.
1 a	:	coa.	=	2c	*	H	:	008	=	P+1	=	2P'	=	2P∞
‡a	:	<u> </u>	=	2c	;	a	*	8.	=	P+2	==	2P	=	2 P
$\mathbf{0a}$:	0a	=	000	:	2	:	8.	=	$P+\infty$	=	ωP	==	∞P
0a	:	8.	=	000	*	8	:	coa.	=	$(P+\infty)$	=	$\infty P'$	=	∞P∞
008	:	008	=	0:0	X	a	:	008	=	P-∞	=	$\mathbf{0P}$	=	0P

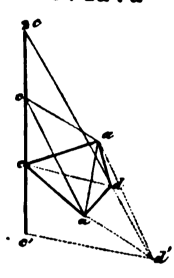
Sobald bei Mohs die Oftaeder nicht in diese Reihe gehören, so denkt er ebenfalls e verlängert und schreibt dann a:a:me=Pm, entwickelt aber wieder darnach Reihen, so daß z. B. Pm—1=me:a: ooa, d. h. das nächste stumpsere von Pm ist!

Bierkantner (Dioctaeber) bilben alle Ausbrücke, welche bie Agen a ungleich schneiben. Da bas, was einer ber zwei Agen a geschieht,



auch der andern geschehen muß, so gehören nothwendig jedem Quadranten zwei Sectionslinien an. Jede der vier gleichen Endfanten bestimmen ein Oktaeder. Hätten wir z. B. v=a: ½a, so läge in den Endfanten c: ½a das Oktaeder o= ½a: ½a, und in der Endfante c: ½d das Oktaeder n= ½a: ∞a. Die abwechselnden Flächen des Vierkantners haben

ein Quadrat zur Basis, schließen daher ein Oktaeder ein. Naumann nahm $\frac{1}{2}a:\frac{1}{2}a=2P$ als Grundottaeder, und leitete daraus den Vierkantner ab, indem er dahinter das Vorzeichen der größern Aze a sett, also $c:a:\frac{1}{2}a=2c:2a:a=2P2$. Die vier und vierkantige Säule $\infty c:a:\frac{1}{2}a=\infty c:2a:a=\infty P2$. Viel unnatürlicher ist das Zeichen von Mohs.



Es bernht auf folgender Darstellung: man habe ein besliebiges Grundoktaeder c:a:a, construire aus dem Dreieck der Oktaedersläche das Parallelogramm caad', indem man ad' wechselsweise der ac parallel zieht, dann ist c'd' die digonale Zwischenare d. Verlängert man die Are oc dis 2c, so bestimmt die Linie 2c•d' in der Ebene oaa einen Punkt d, welcher dem gesuchten Vierundvierskantner angehört. Es verhält sich aber c'd': od = 3c: 2c, od = 3d, solglich muß nach dem Kantenzonengesetz der

Vierkantner a: 2a gehen, da $1+\frac{1}{2}=\frac{3}{2}$ ist. Haidinger gibt diesem Körper 2c:a:2a das Zeichen Z_2 und Mohs das allgemeine $(P+n)^2$, worin P+n allgemein das Oktaeder bezeichnet, und 2 die Zahl, um welche ich die Axe c verlängert habe. Allgemein

1)
$$P \pm n$$
)^m = $\mathbf{a} : m\mathbf{a} : m2^{+\frac{n}{2}}\mathbf{c};$ 2) $qP \pm n = \mathbf{a} : \mathbf{a} : q2^{+\frac{n}{2}}\mathbf{c};$
3) $(qP \pm n)^m = \mathbf{a} : m\mathbf{a} : m \cdot q \cdot 2^{+\frac{n}{2}}\mathbf{c}.$
Beispiel. i Besuvian = $(P-2)^3$, folglich nach erster Formel

Beispiel. i Besuvian $= (P-2)^3$, folglich nach erster Formel m=3 u. n=-2, oder $i=a:3a:3\cdot 2^{-1}$ $c=a:3a:\frac{5}{2}c=\frac{1}{3}a:a:\frac{1}{2}c$; z Bessuvian $= (P-1)^3$, folglich m=3, n=-1, oder $z=a:3a:3\cdot 2^{-\frac{1}{2}}c=\frac{1}{3}a\sqrt{2}:a\sqrt{2}:c$. Es ist aber $a\sqrt{2}$ die digonale Zwischenage d, daher $z=\frac{1}{3}d:d:c$, woraus sich leicht mittelst der Sectionsliniensormel pag. 47 die Agenschnitte a berechnen lassen, nämlich $\frac{2}{3+1}a:\frac{2}{3-1}a:c=\frac{1}{2}a:a:c=z$. Beim Anatas ist $r=\frac{4}{3}P-4$, solglich in der 2ten allgemeinen Formel $q=\frac{4}{3}$, n=-4 zu sehen, gibt $r=a:a:\frac{4}{3}\cdot 2^{-\frac{1}{2}}c=a:a:\frac{1}{3}c$; sür die kleine Vierkantnersläche an brasilianischen Krystallen $s=(\frac{4}{3}P-7)^4$ ist nach der dritten Formel $q=\frac{4}{3}$, n=-7, m=4, folglich

$$s = a : 4a : 4 \cdot \frac{4}{5} \cdot 2^{-\frac{7}{2}}c = a : 4a : 4 \cdot \frac{4}{5} \cdot \frac{1}{8 \cdot \sqrt{2}} \cdot c = \frac{1}{2}a \sqrt{2} : 2a \sqrt{2} : \frac{1}{5}c = \frac{1}{2}d : 2d : \frac{1}{5}c = \frac{2}{2+\frac{1}{5}}a : \frac{2}{2-\frac{1}{5}}a : \frac{1}{5}c = \frac{4}{5}a : \frac{4}{5}a : \frac{1}{5}c.$$

Wollte man ein kurzes und unzweideutiges Symbol für die Flächen, so müßte c, da sie einzig ist, = 1 gesetzt werden, aber nicht eines der a.

- 1) Oktaeder erster Ordnung c:ma:ma = mam; zweiter Ordnung c:ma: \infty a = ma\infty.
- 2) Säulen: Iste Säule a: a: $\infty c = 0a: 0a: c = 0a0;$ 2te Säule a: $\infty a: \infty c = 0a: a: c = 0a1.$
- 3) Geradendfläche $c:\infty a:\infty a=\infty a\infty$.
- 4) Vierundvierkantige Säulen a: ma: ∞c = oa: $\frac{ma}{\infty}$: c = 0am0.
- 5) Vierundvierkantner c: ma: na = man.

Es ist dabei ganz gleichgültig, welchen Buchstaben man vor- oder hintersetze, denn man darf nur c=1 und a hinten hinzudenken, so kommt immer das volle Zeichen. Gerade so bezeichnet man die Flächen des regulären Systems. Wir benützen diese Symbole nicht, weil wir sie übershaupt nicht für sonderlich nothwendig halten. Wenn man aber einmal Symbole macht, so kann nur auf diese Weise dem Irrthume des Gedächtsnisses vorgebeugt werden.

Hemiedrie. Ist zwar nicht mehr so wichtig, wie im regulären

System, doch kommen einige interessante Fälle vor:

a) Tetraedrische Hemiedrie. Das viergliedrige Tetraeder

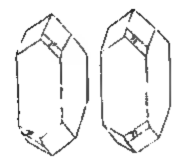
(Sphenoid) haben wir schon oben pag. 27 kennen gelernt, es ist 4+2kantig. Die Geradendsläche stumpst die 2 Kanten, die 2te quadratische Säule die 4 Kanten und die erste quadratische Säule die 4 Ecken ab. Der Vierkantner muß natürlich ein gebrochenes Tetraeder (Disphen, tetragonales Skalenveder) geben. Es wird von 8 ungleichseitigen Dreiecken eingeschlossen, hat daher 4+4+4 Kanten, von denen keine der ans

dern parallel geht. Beim Kupferkies kommt diese Hemiedrie schön vor.

b) Pyritoedrische Hemiedrie würde aus dem Vierkantner ein zweigliedriges Oktaeder machen, und aus den Oktaedern zweigliedrige Paare. Zweigliedrige Oktaeder, worin b ein rationales Multiplum von a ist, könnten unter gewissen Umständen für hemiedrisch genommen werden.

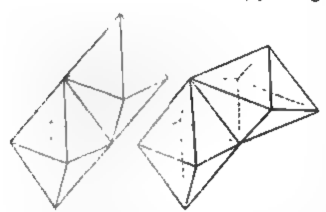
c) Gyroedrie. Kommt ausgezeichnet bei Vierkantnern vor. Ich darf nur auf eine Fläche 0 schreiben, und auf die anliesgende 1 zc. Den Körper hat Naumann Trapezoeder gesnannt. Es sind zwei an beiden Enden gegen einander versdrehte Oktaederhälften, wodurch an den Seitenecken 4+4 Zickzackkanten entstehen. Man kann übrigens den Vierkantner auch in zwei viergliedrige Oktaeder von Zwischenstellung (die nicht zu den beiden Ordnungen von Oktaedern gehören) zerslegen, diese erzeugen dann keine Orehung. Sowie auch die vierundvierkantige Säule in zwei quadratische Säulen von

Zwischenstellung zerfällt. Beispiele Tungstein und Scheelbleierz. Es kommen die Flächen nur selten untergeordnet vor. Man macht sich die



Sache am besten am viergliedrigen Debetaeber klar: » zeigt die gedrehte Hemiedrie, und n die nicht gedrehte; letztere gibt ein Ottaeber von Zwischenstellung, erstere ein Trapezoeder.

3willinge. Nimmt man zwei gleiche Ottaeber und legt sie mit ihren Endfanten in symmetrischer Lage aneinander, so find zwei Stellungen



möglich: entweder liegen die Oktaeder parallel (1), oder nicht parallel und umgekehrt (2), letzteres ift der Zwilsling. Statt der Endkanten lassen sich auch die Flächen des nächsten stumpseren Oktaeders denken. Masthematisch ausgedrückt: beide Individuen haben die Fläche des nächsten stumpseren Oktaeders gemein, und

sind 180° um eine Linie (Zwillingsage) verdreht, die senkrecht auf der gemeinsamen Fläche steht. Bei diesen Zwillingen spiegeln zwei Flächen ein, welche eine geschobene Säule bilden, die andern beiden Flächen machen einspringende Wintel, wie die augitartigen Paare bei den Schwalbenschwanzzwillingen des Gypses. Beim Kupferties, Scharsmanganerz ze. kommen als Waximum Fünflinge vor, indem an jede der vier Endfanten des Hauptokaeders sich ein Individuum legt. Siehe Zinnstein, Rutil.

Dreinnbeinagige Spfteme.

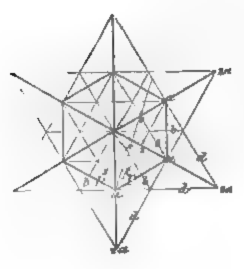
heragenales Raumann, Monotrimetrifches hausmann.

Es gibt beren zwei: breigliedriges und sechsgliedriges Snstem pag. 29. Beibe geben jedoch ineinander über, wie ihre Ent-wickelung aus bem regulären Snsteme beweist.

a) Sedsgliebriges Suftem.

Diheraebrifches.

Es geht aus bem Diheracher P=a:a:ooa:c pag. 30 hervor.



Die Endecke wird durch die Geradends
fläche c: 00a: 00a: 00a gerade abgestumpft,
welche wir zur Projectionsebene wählen. Die
erste sechsseitige Säule a: a: 00a: 00c
stumpft die Seitenkanten gerade ab, ihre
Sectionslinien fallen mit den Azen a zus
sammen; die 2 te sechsseitige Säule
b=a: \frac{1}{2}a: a: 00c stumpst die Seitenecken
ab, und ihre Sectionslinien fallen mit den
Zwischenagen b zusammen. Alle Zwischenlinien von a und b im Mittelpunkt gehören

6+6kantigen Sänlen an, sie schneiden die sämmtlichen a ungleich, und gehen der Are o parallel. Stumpft man die Endfanten des Dis bezaeders durch das nächste stumpfere Dihexaeder ab, so ergibt sich der Flächenausdruck d=2a:a:2a:c. Häufiger kommt das nächste schärfere s=a: \darka:a:e vor, welches in zwei abwechselnde Endfanten

Rehenden Körper, so leuchtet ein, daß die Kanten P/s und s/a an jedem Ende des Krystalls 12mal vorhanden sind. Wird die Kante s/a durch x=a: \frac{1}{4}a: c abgestumpst, so muß diese Fläche in jedem Sextanten zweimal austreten, also die größtmögliche Flächenzahl, einen Sechsundsechskantner (kurz Sechskantner, dihexasgonale Pyramide) geben. Denselben kann man als ein gebrochenes Disbezaeder ansehen, woran 6 Endkanten den Flächen und 6 den Endkanten des eingeschriebenen Dihexaeders entsprechen. Beim Beryll kommt eine solche Vollzähligkeit aber nur untergeordnet vor, man hat daher diese Körper mit 24 ungleichseitigen Dreieden auch

Bernlloide genannt. Gewöhnlich geht man von ihnen als bem

allgemeinsten Flächenausbruck c: a: a: n: n-m aus, und gelangt burch Hälftflächigkeit zu dem dreigliedrigen System.

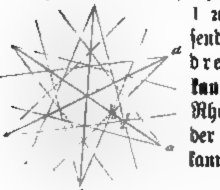
langt durch Hälftsächigkeit zu dem dreigliedrigen System. Zunächst ist wie bei dem Vierkantner beistehende doppelte Hemiedrie möglich: schreibt man nemlich auf eine Fläche des Sechskantners 1 und auf die anliegenden 0, so bilden die wachsenden 1 eine Sproedrie, wie beim Quarze, wo die Trapezstächen x oben und unten an einer Säulenkante nicht mit einander correspondiren: in diesem ersten Falle ist die obere Dihexaederhälfte gegen die untere um weniger als 60° verdreht. Im zweiten Falle correspondiren, wie beim Augtit, die Hälftsächner u miteinander, dann ist es ein

einfaches Dihexaeber von Zwischenstellung, bas fämmtliche Axen a ungleich schneibet. Denn

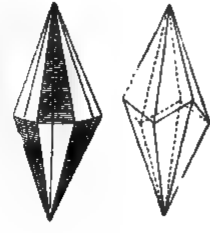
aus der Projection des Sechskantners geht hervor, daß er aus zwei Diheraedern von Zwischenstellung besteht, die sich symmetrisch freuzen.

Theilen wir uns ben Sechstantner nach bem eingeschrie-

benen Dihegaeber, b. h. schreiben wir auf eine gebrochene Dihegaeberfläche O, auf bie anliegenben



l 2c., so geben die wachsenden Leinen Dreiunddreikantner (kurz Dreikuntner oder gebrochenes
Rhomboeder), und wie aus
der Projection folgt, so
kann man jeden Sechs-

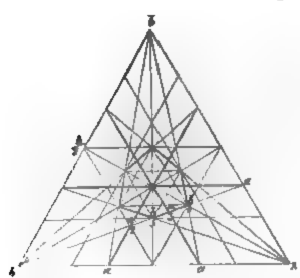


kantner aus zwei burchwachsenen Dreikantnern 1 und 0 entstanden denken: Dreikantner und Gegendreikantner, dieser ergänzt jenen zu einem Sechstantner. Auf dieselbe Weise kann man endlich das Rhomboeder als den Hälftsächner eines Dihexaeders ansehen pag. 29.

b) Preigliedriges Suffem. Rhomboebrifches.

Dasselbe hat zum allgemeinsten Körper obigen Dreikutner (Stalenoeder) von 12 ungleichseitigen Dreieden begrenzt, in der 3+3kantigen Endede laufen die drei stumpsen und drei scharfen Endkanten zusammen, während die sechs 2+1+1kantigen Seiteneden im Zickzack durch die Seitenkanten verbunden werden. Projiciren wir uns z. B. den gewöhnlichen Dreikantner des Kalkspathes

$$c: \frac{a}{1}: \frac{b}{4}: \frac{a}{3}: \frac{b}{5}: \frac{a}{2}: \frac{b}{1},$$

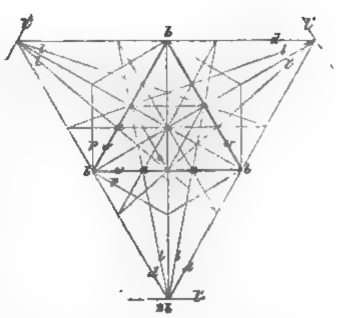


gabe $\frac{1}{2}a:\frac{1}{4}a:\infty a$, und der stumpsen $\frac{1}{2}b$ gabe $\frac{2}{3}a:\frac{4}{3}a:\infty a$, so daß mit jedem Dreikantner außer der Sänle und dem Hauptrhomboeder noch vier weitere Rhomboeder gegeben sind, die sich leicht aus dem Zeichen ableiten lassen. Da nun aber die Arenausdrücke der Körper des dreigliedrigen Systems nur die Hälste der Sextanten füllen, so setzen viele dem Ausdrucke $\frac{1}{4}$ vor, so daß also der Dreikantner $\frac{1}{4}$ (c: a: $\frac{1}{4}a:\frac{1}{4}a$) und das Rhomboeder $\frac{1}{4}$ (c: a: a: ∞ a) geschrieben werden müßte. Wir lassen die Zahl $\frac{1}{4}$, so ost keine Irrungen möglich sind, weg, denn diese versteht sich im Systeme von selbst, dagegen muß die Lage im Sextanten mit Sorgsalt angedeutet werden. Zu dem Ende gibt man dem Rhomboeder in den Seitenkanten des Dreikantners das Zeichen a: a: ∞ a, und alle Rhomboeder, die ihre Fläche wie dieses liegen haben, also $\frac{1}{4}a:\frac{1}{4}a:\infty$ a läßt man ungestrichelt. Davon ist nun aber nothwendig die zweite Ordnung der Rhomboeder zu unterscheiden, welche ihre Fläche wie die Kanten des Homboeder zu unterscheiden, welche ihre Fläche wie die Kanten des Homboeder zu unterscheiden, welche ihre Fläche wie die Kanten des Homptrhomboeders legen, diese strichelt man, also:

½a': ½a': coa mib ½a': ¼a': coa.

Am schwierigsten ist die Unterscheidung ber beiben Ordnungen von Dreitantnern : alle erfter Orbnung, welche ihren ftumpfen Endfanten-

rhomboeders legen, werden nicht gestrichelt; dagegen bekommen diesjenigen 2 ter Ordnung Striche, welche ihren stumpfen Winkel, wie die Kanten des Hauptrhomboeders legen. Weiß (Abhandl. Berliner Atab. Wissensch 1823 pag. 217) unterscheisdet außerdem an jedem Rhomboeder, also auch am Handtrhomboeder, 3 Abtheilungen. Die er ste Abstheilungen. Die er ste Abstheilungen bes Rhomboeders zu, sie mulssen



alfo ihre Sectionslinien innerhalb bes Dreied's w/w haben, und alle biefe find ungestrichelt, denn ihr ftumpfer Endfantenwinkel liegt wie w. Die beiden anbern Abtheilungen schärfen die Endlanten bes hauptrhomboebers au, unter biefen bildet das Dibergeber (mit gleichen Endfantenwinkeln), welches ebenfalls die Endfante von w juscharft, ben Wendepunkt: alle Dreitantner, beren Sectionslinien zwischen Rhomboeber w und Diheraeber p liegen, haben ihren stumpfen Bintel noch wie w, fie gehoren also ber ungeftrichelten 2ten Abtheilung an. Dagegen muffen alle außerhalb bes Diberaebers p gelegenen, welche also bie in w/w liegenden brei Endtanten bes Diheraebers zuschärfen, ihren frumpfen Wintel wie bie Ranten von w legen, alfo ber geftrichelten 3ten Abtheilung angehören. Dan jagt baber turg: die beiden erften Abtheilungen zwischen 2ter Saule und Dibergeber find in Beziehung auf Rhomboeber w erfter Ordnung, die awischen Diheraeber und nächstem ftumpfen Rhomboeber aber 2ter Ord-Es verfteht fich baraus von felbft, bag am geftrichelten Rhomboeber die Dreitantner ber beiben erften Abtheilungen ebenfalls geftrichelt fein muffen, nur bie britte Abtheilung nicht geftrichelt wirb. Am beften wird bas Berhaltnig flar, wenn man wieber auf bas regulare Spftem aurudgeht, und fich die Sauptflächen in breigliebriger Stellung projicirt:

1) Bürfel gibt uns das Hauptrhomboeder ω=a:a: coa mit rechten

Binteln in ben Enbfonten.

2) Oktaeder zerfällt in die Geradendsläche und das nächste schärsfere o = \frac{1}{2}a': \frac{1}{2}a': \inftya, denn sein Rhomboeder hat die Endkantenwinkel des Tetraeders, muß also vom Würfel abgestumpst werden. Die Geradsendsstäche c: \inftya a: \inftya a haben wir zur Projectionsebene gewählt.

3) Granatoeber liefert bas erfte stumpfere Rhomboeber d = 2a': 2a': ooa, und die 2te sechsseitige Saule b-a: ja: a: ooc, weil es

bie Rante bes Burfels abstumpft.

4) Leucitoeder 112, die Kanten des Granatoeders abstumpsend, muß die erste Säule a = a:a: oo und das 2te stumpsere Rhomboeder l' = 4a: 4a: oo geben. Außer diesen bleibt aber noch der Dreikantner $l = a': \frac{1}{2}a': 2a'$, gestrichelt, weil er in der ersten Abtheilung der Kanten-

zone des nächsten stumpferen Rhomboeders liegt, und seinen scharfen Winkel wie Würfel ω hat.

- 5) Phramidenwürfel 120 bildet oben an seiner Endecke ein Dihexaeder $p=3a: \frac{3}{2}a: 3a$, und darunter liegt der beim Kalkspath so gewöhnliche Dreikantner $p'=a: \frac{1}{2}a: \frac{1}{2}a$, denn er schärft ja die Zickzackstanten des Würfels zu.
- 6) Phramidenoktaeder a: a: $\frac{1}{2}$ a stumpst die gebrochenen Würselkanten des Leucitoeders ab, daher muß das obere Rhomboeder $t = 8a': 8a': \infty a$, das darunter liegende $t' = \frac{1}{4}a': \frac{1}{4}a': \infty a$ haben, denn dieses stumpst die stumpse Endsante $c: \frac{2}{3}b$ des Dreikantner l ab. Jetzt bleibt nur noch der Dreikantner $t^0 = 2a': \frac{1}{3}a': \frac{2}{3}a'$ über, der z. B. beim Kalkspath (Nro. 38) schon vorkommt.

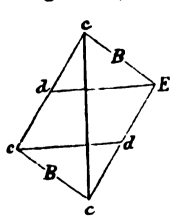
7) Phramiden granatoeder a: \{a: \frac{1}{2}a \text{ gibt uns oben ein Disheraeder g=6a: 3a: 6a; darunter liegt Dreikantner g'=4a': a': \{a'; dann folgt g''=a': \frac{2}{3}a'; endlich die 6+6kantige Säule g''=a: \{a: \frac{1}{3}a: \frac{1}{

Denkt man sich also am regulären System irgend eine der trigonalen Axen etwas länger oder fürzer als die übrigen drei, so muß sogleich das System dreigliedrig werden, obgleich der Zonenzusammenhang gleich bleibt. Jedenfalls gelangen wir auf diese Weise zu folgender Eintheilung:

- 1) Rhomboeder 1ster Ordnung ma: ma: ∞ a: c = mam; 2ter Ordnung ma': ma': ∞ a': c = ma'm.
- 2) Sechsseitige Säulen: Iste Säule a: a:∞a:∞c = 0a0; 2ie Säule a: ½a:a:∞c = 0a½0.
- 3) Geradendfläche c: ∞ a: ∞ a: ∞ a = ∞ a ∞ .
- 4) Sechsundsechskantige Säulen $\mathbf{a}: \frac{\mathbf{a}}{\mathbf{m}}: \frac{\mathbf{a}}{\mathbf{m}-1}: \infty \mathbf{c} = 0 \mathbf{a} \frac{\mathbf{0}}{\mathbf{m}}$.
- 5). Dreikantner: 1ster Ordnung $\frac{\mathbf{a}}{\mathbf{m}}:\frac{\mathbf{a}}{\mathbf{n}}:\frac{\mathbf{a}}{\mathbf{n}-\mathbf{m}}:\mathbf{c}=\frac{1}{\mathbf{m}}\mathbf{a}\frac{1}{\mathbf{n}};$ 2ter Ordnung $\frac{\mathbf{a}'}{\mathbf{m}}:\frac{\mathbf{a}'}{\mathbf{n}}:\frac{\mathbf{a}'}{\mathbf{n}-\mathbf{m}}:\mathbf{c}=\frac{1}{\mathbf{m}}\mathbf{a}'\frac{1}{\mathbf{n}}.$
- 6) Diheraeder ma: $\frac{1}{2}$ ma: ma = $ma_{\frac{1}{2}}m$.

Blos der 6+6 Kantner kann aus dem regulären System nicht absgeleitet werden, man gelangt zu ihm durch ein dirhomboedrisches System. Siehe unten beim Zwilling.

Rhomboeder. Legt man eine Horizontalebene durch je drei der Zickzackecken, so theilen diese die ganze Axe c in drei gleiche Theile pag. 50. Es gilt diese Dreitheilung übrigens ganz allgemein für jedes Parallelepiped.



Häufig spricht man auch noch von seinen Sauptschnitten, d. h. drei Ebenen, welche respective den Flächen der zweisten sechsseitigen Säule parallel gehen, also in der Axe c, der Endfante B und der schiefen Diagonale d liegen. Die Querlinien dE und de bilden die Durchschnitte obiger Horizontalebenen mit den Hauptschnitten, theilen daher ce in drei gleiche Theile und werden selbst im Verhälteniß 1:2 geschnitten.

Mohs und Naumann bezeichnen nun die Rhomboeder so, daß sie alle in unserer Projection durch die Einheiten a: a gelegt denken, und dann das Verhältniß beischreiben, unter welchem Axe c geschnitten wird. R bedeutet das Grundrhomboeder. Also

$$mR = a:a:\infty a:mc = \frac{a}{m}:\frac{a}{m}:\infty a:c.$$

Dies Zeichen ist wenigstens nur insofern zweideutig, als man immer merken muß, daß die Axe c und nicht die a verlängert gedacht werde.

Darnach wäre ein Zeichen $\frac{1}{m}$ a besser. Mohs hat nun aber unglücklichers

weise noch die Reihen hineinverwoben. Ein Rhomboeder $3c:a:a:\infty a=3R$ schreibt er $\frac{1}{4}R+2$, das soll heißen, das 2te schärfere von einem Rhombsoeder $\frac{1}{4}R$. $R'=a':a':\infty a:c$ bezeichnet er mit -R, so ist also ein Rhomboeder $-R-1=\frac{1}{2}R=2a:2a:\infty a:c$, d. h. das nächste stumpfere

vom Gegenrhomboeder.

Dreikantner (Skalenoeder). Hier wird das Mohs'sche Zeichen wahrhaft hieroglyphisch, seine Schüler haben es daher längst verlassen, und sich dem Naumann'schen zugewendet. Dieser geht vom eingeschriebenen Rhomboeder der Seitenkanten des Dreikantners aus, verlängert die Hauptage c, und legt durch diesen Punkt und die Zickzackkanten Flächen. Das Symbol mRn bes deutet daher ein Rhomboeder $mR = \frac{a}{m} : \frac{a}{m} : \infty a : c$, dessen Hauptage c bis no verlängert ist, und von diesem Punkte no werden 6 Flächen nach den Zickzackkanten des Rhomboeders mR gelegt. Leider sind durch dieses Zeichen sür

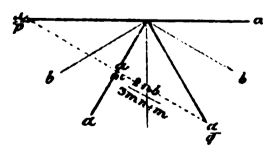
die Fläche nur zwei Axenpunkte $\operatorname{nc}: \frac{\mathbf{a}}{m}$ unmittelbar festzgestellt, wir müssen also den dritten Ausdruck für die stumpse Endkante $\operatorname{nc}: yb$ des Dreikantners suchen. Es verhält sich $\mathbf{x}: \frac{\mathbf{b}}{2m} = \operatorname{pc}: \operatorname{oc} = \frac{1}{2} \operatorname{c}: \operatorname{c}, \ \mathbf{x} = \frac{2}{3m} \operatorname{b};$ serner $\frac{2\mathbf{b}}{3m}: y\mathbf{b} = \operatorname{p} \operatorname{nc}: \operatorname{o} \operatorname{nc} = (n + \frac{1}{3}) \operatorname{c}: \operatorname{nc},$

 $yb = \frac{2nb}{3m(n+\frac{1}{3})}$, $y = \frac{2n}{3mn+m}$. Wir haben also, damit

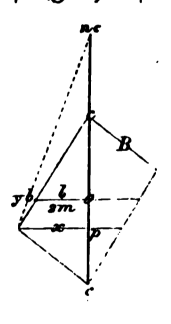


$$q = \left(\frac{3mn+m}{2n} - m\right) = \frac{mn+m}{2n}, \text{ and}$$

$$p = \left(m - \frac{mn+m}{2n}\right) = \frac{mn-m}{2n}, \text{ folglish}$$



\[\frac{a}{p} : \frac{a}{m} : \frac{a}{q} : nc = \frac{2n}{mn - m} : \frac{a}{m} : \frac{2n}{mn + m} : nc = \frac{2a}{mn - m} : \frac{a}{mn} : \frac{2a}{mn + m} : c = mRn. \]
\[\mathcal{B} \) \[\mathcal{e} \] \[\mathcal{e} \



wöhnlichen Dreikantner; $\frac{1}{4}R3$, $m=\frac{1}{4}$, n=3, gibt $4a:\frac{1}{4}a:2a:c=a:\frac{1}{3}a:\frac{1}{4}a:\frac{1}{4}c$. Naumann bezeichnet ferner ein Dihexaeder $a:a:\infty a:c=P$, und $a:a:\infty a:mc=mP$. Den Sechskantner, welcher die Endkanten von mP zuschärft, schreibt er $mPn=mc:a:na:\frac{n}{1-n}a$. Dieses Zeichen läßt uns doch wenigstens den Axenausdruck ablesen, indem m die Verlängerung von c, und n die Verlängerung des 2ten a bezeichnet. Der Ausdruck mP2=mc:a:2a:-2a=mc:2a:a:2a bezeichnet das nächste stumpse Dishexaeder von mP. Haidinger setzt statt P den Buchstaben Q (Quarzoid).

Der Zusammenhang zwischen den allgemeinen Zeichen von Mohs und Weiß ist einfach folgender: hat eine Fläche den Ausdruck

$$\frac{\mathbf{a}}{\mu}: \frac{\mathbf{b}}{\mu + \nu}: \frac{\mathbf{a}}{\nu}: \frac{\mathbf{b}}{2\nu - \mu}: \frac{\mathbf{a}}{\nu - \mu}: \frac{\mathbf{c}}{\nu - 2\mu}: \frac{\mathbf{c}}{\lambda}$$

worin b die Zwischenagen pag. 60 bezeichnet, so kann man, wenn außer zwei beliebige gegeben sind, die übrigen vier durch einfache Abdition

ober Subtraction der Nenner finden. Ist z. B. $\frac{a}{\mu}$ und $\frac{a}{\nu}$ gegeben, so findet sich der Nenner des dritten a durch Subtraction $\nu-\mu$. Der Nenner von je einem a ist stets $\frac{1}{3}$ der Summe der anliegenden b, also

 $v = \frac{1}{8} (\mu + \nu + 2\nu - \mu), \quad v - \mu = \frac{1}{8} (2\nu - \mu + \nu - 2\mu),$

 $\mu = \frac{1}{3} (\mu + \nu - (\nu - 2\mu))$. Die Nenner von b finden sich durch Abstition der Nenner von den anliegenden a. Alles ist die Folge des Kanstenzonengesetzes pag. 49.

Das allgemeine Mohs'sche Zeichen ist $(P\pm n)^m$, und wenn man dieses auf unser Zeichen zurücksühren will, so sindet der Zusammenhang statt: $(P\pm n)^m = \frac{1}{2}(-2)^{\pm n}c : \frac{b}{3m-1} : \frac{b}{3m+1}$. Aus dem gegebenen c und beiden b kann man dann das volle Weiß'sche Zeichen leicht entwickeln.

Beispiel. Im Dreikantner des Kalkspathes $\mathbf{b^3} = (P-2)^3$ ist $\mathbf{n} = -2$ und $\mathbf{m} = 3$, gibt

$$\frac{1}{2}(-2)^{-2}\mathbf{c}: \frac{\mathbf{b}}{9-1}: \frac{\mathbf{b}}{9+1} = \frac{\mathbf{c}}{8}: \frac{\mathbf{b}}{8}: \frac{\mathbf{b}}{10}.$$

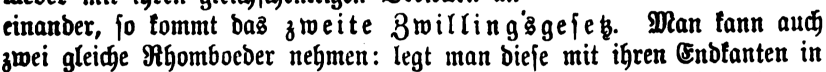
Zwischen den beiden b muß $\frac{a}{\frac{1}{3}(8+10)} = \frac{a}{6}$ liegen, folglich muß vor $\frac{1}{3}$ b ein $\frac{1}{2}$ a stehen, weil 6+2=8 ist, also folgt das Zeichen

$$\frac{\mathbf{c}}{8} : \frac{\mathbf{a}}{2} : \frac{\mathbf{b}}{8} : \frac{\mathbf{a}}{6} : \frac{\mathbf{b}}{10} : \frac{\mathbf{a}}{4} : \frac{\mathbf{b}}{2} = \frac{\mathbf{c}}{4} : \mathbf{a} : \frac{\mathbf{b}}{4} : \frac{\mathbf{a}}{3} : \frac{\mathbf{b}}{5} : \frac{\mathbf{a}}{2} : \mathbf{b}.$$

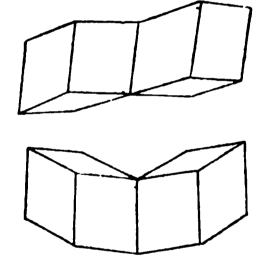
Für $e_2 = (P-1)^3$ ist n = -1 und m = 3, also $\frac{1}{2}(-2)$ $c = -\frac{1}{4}c$, daher ist der Dreikantner $\frac{1}{4}c:\frac{1}{8}b:\frac{1}{10}b$ zweiter Ordnung. Auf dieses Vorzeichen muß man deßhalb sehr achten. Wenn also n = 0 ist, wie in den Zeichen $(P)^3 = \frac{1}{2}c:\frac{1}{8}b:\frac{1}{10}b$, so muß die Ordnung noch durch ein besonderes Vorzeichen angedeutet werden, es ist daher — $(P)^3$ der Gegendreikantner von denselben Arenausdrücken.

Bwillinge. Legt man zwei gleiche dreigliedrige Oktaeder pag. 29 mit ihrem gleichseitigen Dreieck auf einander, so gibt das das erste Zwillingsgeset. Die Rhomboeder haben in dieser Weise die Hauptsaxe c gemein, und sind gegen einander um 60° im Azimuth verdreht. Beim Kalkspath sind die beiden Zwillingsindividuen über einander geswachsen: es correspondiren dann beim Rhomboeder Flächen und Kanten an beiden Enden mit einander; beim Dreikantner die stumpsen mit den stumpsen, die scharfen mit den scharfen Endkanten. In den meisten Fällen

verrathen auch einspringende Winkel die Zwilslingsgrenze. Durchwachsen sich die Rhomboeder, so stehen die Zickzacksanten des einen über die Flächen des andern hervor, die Kanten werden im Verhältniß 1:1:2 geschnitten, und das gemeinsame Kernstück ist ein Dihexaeder. Würden sich zwei Dreikantner durchwachsen (Dreikantner und Gegendreikantner), so entstünde ein 6+6 Kantner. Legen wir obige dreigliedrigen Okstaeder mit ihren gleichschenkligen Dreiecken an

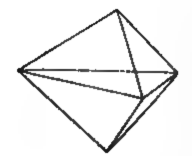


symmetrischer Lage an einander, so sind nur zwei Stellungen möglich: entweder liegen sie einander parallel, oder um 180° gegen einander verdreht (man sagt umgekehrt). Lettere eindeustige Stellung gibt den Zwilling. Gewöhnlich sind beide Rhomboeder verkürzt, man darf daher nur ein Rhomboeder parallel der Fläche des nächsten stumpfern halbiren, und beide Stücke auf der Halbirungsebene um 180° gegen einander



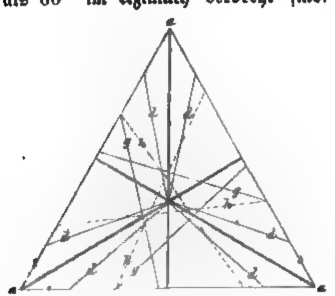
verdrehen, so ist der Zwilling fertig. Es wird dadurch im Arystall eine zweigliedrige Ordnung hergestellt. Das steht in auffallender Analogie mit dem Ottaederzwilling des viergliedrigen Systems, der auch eine zweisgliedrige Ordnung erzeugt, nur ist dort statt der Schiefendsläche ein augitartiges Paar auf der gemeinsamen Säule pag. 86. Oft wiederholen sich zahllose Platten über einander, die ungeraden gehören dem einen, die geraden dem andern Individuum an. Kalkspath liesert ein gutes Beispiel. Dihexaedrische Systeme sind weniger zu Zwillingsbildungen geneigt. Das erste Hauptgeset kann hier gar keinen Zwilling geben, weil die Sextanten durch die Flächen schon gleichmäßig ausgefüllt sind. Nur wenn, wie bei manchen Quarzen, die abwechselnden Dihexaederslächen glänzend und matt sind, entstehen jene höchst eigenthümlichen "damascirten" Quarzzwillinge.

Syroedrie. Nimmt man das Syroeder pag. 77 in seiner dreisgliedrigen Stellung, so bilden die drei obersten Flächen um die aufrechte trigonale Axe ein sogenanntes **Trigonoeder**, d. h. ein Rhomboeder, woran wie am Kalkspathzwillinge die untere Hälfte gegen die obere um 60°



verdreht steht. Der Körper ist also eine Folge ber Drehung, ohne daß man ihm Drehung ansieht. Die darunterliegenden Flächen geben zweierlei dreisglieder), Naumann's enantiomorphe Trapezveder (Leonhard's Jahrb. 1856. 150): ein links- und ein rechts-gewundenes, wovon das eine das Spiegelbild des andern ist. Das

Gyroid besteht aus zwei Rhomboederenden, die gegen einander weniger als 60° im Azimuth verdreht sind. Endlich kommt eine 3+3kantige



Säule. Merkwürdiger Beise glaubte G. Rose (Abh. Berl. Atab.-Wiss. 1844) beim Quarz eine solche Anordnung der Flächen nachweisen zu können. Das wäre eine der glänzendsten Errungenschaften der Arnstallographie. Geht man, wie gewöhnlich, vom Sechskaniner pag. 87 ans, so entsteht ein sechsgliedriges Syrvid (Diplagieder). Dieß läßt sich wegen seiner vierseitigen Flächen zwar nicht mehr mit 0 und 1 behandeln, allein

man kann es doch auch als aus zwei Plagiebern entstanden denken, dann gäbe es einen tetartoebrischen Körper, wie Naumann wollte. Organischer scheint mir, es an das Gyroeber des regulären Systems anzuschließen. Wan darf sich zu dem Ende nur die Hilte projectren, um sogleich einzusehen, daß im Trigonoeder s, ein Gyroid g, ein Gegengyroid h, und eine 3-3 antige Säule d, welche die abwechselnden Kanten der regulären sechsseitigen Säule abstumpft, entsteht. Selbst die gewöhnliche sechsseitige Säule kommt beim Turmalin nur hälftslächig vor, was man Hemimorphie nannte. Ja bei der Kalkspathsäule deuten die Aezsiguren nach Kobell (Sizb. Bay. Acab. Wiff. 1862 pag. 7) noch 3+3 Seiten an.

3meigliebriges Syftem.

Prismatifces ober orthotypes Dobs, rhombifches Raumann, trimetrifches Sausmann.

Es hat drei ungleiche rechtwinklige Agen abo, daher auch einundeinariges System genannt. Age e wird immer aufrecht gedacht und Hauptage genannt, während von den Nebenagen a uns zugekehrt von vorn nach hinten und b von sinks nach rechts geht. Es ist hier nur von geringem Rupen, aus dem regulären System die Körper abzuleiten, da wir es zu keiner vielseitigern Form als zum Oktaeder a: b: c pag. 30 bringen. Mögen wir die Agen auch schneiden, wie wir wollen, das allgemeinste Zeichen ma: nb: c kann nur mit vier Linien projicirt werden. Allen Oktaedern ist ein einziges rechtwinkliges Hegaid gemein, c: coa: cob, b: coa: coc und a: cob: coc, es sind die dreierlei Flächen, welche die 2+2kantigen Ecken abstampsen. Nur diese drei Eins sind im Systeme

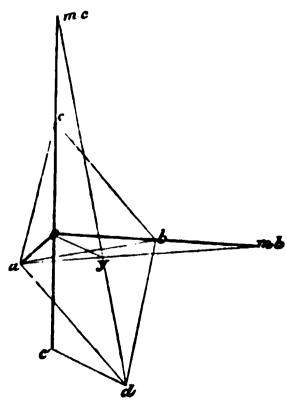
möglich. Dagegen hat jedes Oftaeder drei ihm zugehörige Paare, von denen nur eins verschiedenen Oftaedern gemeinsam sein kann. Jedes dieser Paare bildet eine rhombische Säule, deren Kante einer der drei Axen parallel geht, daher muß es drei Systeme von Paaren geben: 1stes System geht der Axe c parallel, also a:nb:\incidence, sür n=1 entsteht a:b:\incidence die Säule, von der man ausgeht; 2tes S. geht der b parallel, also c:ma:\indexded do, und ift auf die vordere (stumpse) Säulenkante gerade ausgesetz; 3tes S. c:nb:\incidena. Haben wir also ein Oftaeder a:b:c, so bilden a:b:\incidence, a:c:\indexded do und b:c:\incidence die drei zugehörigen Paare, welche für sich ein zweigliedriges Dodekaid pag. 424 mit dreierlei Parallelogrammen geben. Ie zwei Paare davon bilden ein Oblongoktaeder. Wir bringen es also blos zu drei einzelnen Flächen, drei Systemen von Paaren (Säulen) und zahlreichen Oftaedern.

Das allgemeine Symbol einer Fläche könnte man man ober nbm schreiben, wo dort am Ende b und hier a weggelassen gedacht würde, stets c=1 gesett. Naumann bezeichnet das Hauptoktaeder mit einem Buchstaben P (Pyramide), ein Zeichen mP=mc:a:b, und ∞ P= ∞ c:a:b. Ist nun eine solche mP sestgestellt, so verlängert er die b (Macrodiagonale) bis nb, und zeigt dieß durch einen Querstrich über P an, also mPn=mc:nb:a. Das andere Mal denkt er die a (Brachydiagonale) bis na verlängert, und zeigt das durch ein Häckhen über P an, also mPn=mc:na:b. Freilich vergist man die Bedeutung des Häckhens und Striches leicht wieder. Noch ungleich gesuchter ist die Weise von

Mohs: dieser geht auch vom Grundoktaeder P = a : b : c aus, denkt sich dann als nächstes stumpseres das zugehörige Oblongoktaeder a und P = a : b : c dem er das Symbol P = a : b : c dem er das Symbol $P = a : b : 2^{+n}c$ sein. Die Paare bezeichnet er mit

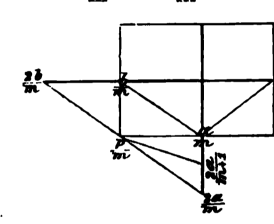
 $Pr = \mathfrak{P}$ risma, so daß $Pr + n = a : \infty b : 2^{+n}c$ und $Pr + n = b : \infty a : 2^{+n}c$

bie zwei zugehörigen Paare zum Oftaeder P+n bilden. Zur Ableitung weiterer Oftaeder wird nun wie beim viergliedrigen System pag. 84 versahren. Es sei eine allgemeine Oftaederssläche abc gegeben, wir construiren das Pascallelogramm cadb, so ist c'd die digonale Zwischenaze. Are oc bis me verlängert, und von diesem Punkte nach d gezogen, muß die Linie me: d die Arenebene aod in einem Punkt y treffen, der durch die Proportion c'd: yo = (m+1)c: me bestimmt werden kann. Es ist aber c'd gleich der digonalen Zwischenaze d, solglich $y = \frac{m}{m+1}d$; weil serner y in der



Kantenzone liegt, so muß eine Linie von a nach $\frac{m}{m+1}$ d gezogen die Axe b in mb schneiden. Das abgeleitete Oftaeder hat also den Ausdruck a: mb: $mc = (\bar{P})m$. Sanz auf dieselbe Weise sinden wir das andere Oftaeder ma: b: $mc = (\check{P})m$, weil dort die lange und hier die kurze Nebenage verlängert ist. Hätten wir statt des Oftaeders P ein Oftaeder P+n gewählt, so wäre $(\bar{P}+n)^m = a:mb: 2^{+n}mc$ und $(\bar{P}+n)^m = ma:b: 2^{+n}mc$ (Charafter. pag. 33). Wohs geht aber noch weiter, er leitet auch aus den Kanten der Oblongoftaeder andere Oftaeder ab. Haben wir demnach zwei Paare

 $Pr+n=a:\infty b:2^{+n}c$ und $Pr+n=b:\infty a:2^{+n}c$, und nehmen wir $2^{+n}c$ als die Axeneinheit c, so werden die Endkanten dieses Oblongoktaeders in der Kantenzone (a, b) liegen. Jest verlängern wir $2^{+n}c$ um mmal, dann müssen die Projectionslinien dieser Flächen durch $\frac{a}{m}$ und $\frac{b}{m}$ gehen für die aufrechte Axe $2^{+n}c$. Endlich die Oktaeders



fläche $\frac{2a}{m}$: $\frac{2b}{m}$ gezogen, muß die Linie $\frac{2a}{m+1}$ zwischen $\frac{a}{m}$ und $\frac{2a}{m}$ gelegen die Are b in $\frac{2b}{m-1}$ schneiden, weil $\frac{m+1}{2} + \frac{m-1}{2} = m$ ist, nach dem bekannten Kantenzonengesetz, so daß ein Zeichen

$$(\bar{P}r+n)^m = \frac{2}{m+1}a : \frac{2}{m-1}b : 2^{+n}c,$$
 $(\bar{P}r+n)^m = \frac{2}{m-1}a : \frac{2}{m+1}b : 2^{+n}c$ wird. (Characteristif

pag. 35.)

Beispiele. Zur Uebertragung der Mohs'schen in die Weiß'schen Formeln braucht man nur folgende 4 allgemeinste Ausdrücke:

1)
$$(qP \pm n)^m = a : mb : mq2^{\pm n}c.$$

2)
$$(qP \pm n)^m = ma : b : mq2^{\pm n}c.$$

3)
$$(q\bar{P}r\pm n)^m = \frac{2}{m+1}a : \frac{2}{m-1}b : q2^{\pm n}c.$$

4)
$$(qPr+n)^m = \frac{2}{m-1}a : \frac{2}{m+1}b : q2^{+n}c.$$

An Braunmanganerz (Pogg. Ann. 7. 225) ist

$$g = (\frac{4}{5}\bar{P}-2)^3$$
, folgl. $q = \frac{4}{5}$, $n = -2$, $m = 3$,

gibt nach (1) $g = a: 3b: 3 \cdot \frac{4}{5} \cdot 2^{-2}c = a: 3b: c$.

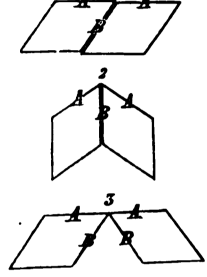
m = P + 1, folglich q = m = n = 1, deßhalb geben Formel (1 und 2) m = a : b : 2c.

h =
$$(\bar{P}r-1)^3$$
, folglich in Formel (3) q = 1, n = -1, m = 3, gibt
h = $\frac{2}{3+1}$ a: $\frac{2}{3-1}$ b: 2^{-1} c = $\frac{1}{2}$ a:b: $\frac{1}{2}$ c.

$$c = (\frac{6}{5}Pr-1)^3$$
, folglich in Formel (4) $q = \frac{6}{5}$, $n = -1$, $m = 3$, gibt $c = \frac{2}{3-1}a : \frac{2}{3+1}b : \frac{6}{5} \cdot 2^{-1}c = a : \frac{1}{2}b : \frac{3}{5}c$.

Zwillinge spielen eine ausgezeichnete Rolle, sie richten sich gewöhn= lich nach den rhombischen Säulen: die Krystalle haben irgend eine Säulenfläche gemein, und liegen umgekehrt, sie wachsen in dieser Stellung entweder aneinander, oder durcheinander. Man

macht sich am leichtesten die Sache mit zwei eins sachen rhombischen Säulen klar: Im Isten Falle liegen beide parallel nebeneinander, und das ist kein Zwilling; im 2ten Falle haben sie B gemein, und A liegt umgekehrt, oder man sagt auch, das eine Insbividuum sei um das andere um 180° verdreht; im 3ten Falle haben sie A gemein, d. h. dieselben spiesgeln, und die B liegen umgekehrt. Da aber im zweigliedrigen System A=B ist, so sind die Fälle 2 und 3 von einander nicht verschieden. Die Symstem keine kriegen wit sich der Angelen.



metrie bringt es mit sich, daß in der Ausdrucksweise "umgekehrt" nichts Zweideutiges liegt.

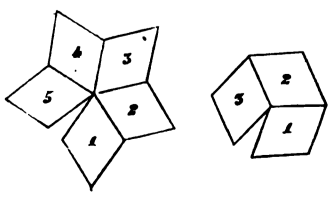
Wachsen die Individuen in ihrer Zwillingsstellung durch einander, so fallen die Unterscheidungsmerkmale der beiden Källe ganz weg, es ist ein und dasselbe Zwillingsgesetz.

Häufig reihen sich die Individuen in großer Zahl an einander, aber so daß die ungerader Zahl 1357 denen gerader Zahl 2468 parallel gehen. Es sind im Grunde
nur zwei Individuen, welche sich in einander schränken.
Nicht selten verengen sich die zwischenliegenden, werden
oft so fein, daß sie nur an Streifungen erkannt werden,

und zu der Meinung verleiten, man habe nur ein Individuum vor sich. Aragonit liefert vortreffliche Beispiele.

Drillinge bilden nur eine einfache Fortsetzung des Hauptgesetzes, und es hängt lediglich von der Größe des Säulenwinkels ab, wie viele

sich um einen Punkt schaaren können. Beim Aragonit beträgt z. B. der Säulenwinkel 116° und 64°: schaaren sich also mit dem stumpfen Winkel drei Individuen, so bleibt noch ein Raum von 360—3 • 116 = 12°, in welches kein vollständiges viertes mehr geht; mit Onenstedt, Mineralogie. 3. Aust.



scharfem Winkel können sich dagegen 5 an einander legen, und es bleibt noch ein Raum von $360-5 \cdot 64=40^\circ$, in welchen kein vollständiges sechstes hinein paßt. Siehe noch den Binarkies. Uebrigens brauchen die Individuen sich nicht blos um einen Punkt anzuhäusen, sondern jedes kann wieder zu neuen Anlagerungen Anlaß geben, sie durchwachsen sich, und legen uns so eine Wenge Schwierigkeiten in den Weg, die wir nicht immer zu durchschauen im Stande sind. Beträgt der stumpfe Säulenwinkel 120°, oder kommt er diesem nahe, so füllen drei Individuen mit ihren stumpsen Winkeln den Raum vollkommen aus; verwischen sich dann die Zwillingsgrenzen, so entsteht eine reguläre sechsseitige Säule, und vollständige sechsgliedrige Entwickelung. So ist es z. B. beim Silberkupferglanz, Arsenikties, Chrysoberyll. Es wird auch hier durch den Drilling eine höhere Symmetrie hingestellt. Selten kommt es bei einem Systeme vor, daß sich nach verschiedenen Säulen Zwillingsverwachsungen zeigen, wie z. B. beim Arsenikties und Binarkies.

Eine eigenthümliche Bewandtniß hat es mit dem Kreuzstein und Staurolith, die dort nachzusehen sind.

Zweiundeingliedriges Syftem.

Hemiprismatisches ober Hemiorthotypes Mohs, Monoklinoedrisches Naumann, Hemi= rhombisches, Kinorhombisches, Augitisches.

Henennung von Weiß. Wie wir pag. 33 sahen, steht die Hauptage chäufig etwas schief gegen A, aber noch rechtwinklig auf b. Dreht man daher die Krystalle um die Age b, so bleiben sie links wie rechts, sind aber vorn anders als hinten. Insofern ist die Richtung b einzig, das gegen können die Agen A und c in der Agenebene Ac, welche den Krysstall symmetrisch halbirt, verschieden gewählt werden. Unter diesen verschiedenen sinden sich aber gewöhnlich zwei, welche vom senkrechten nur wenig abweichen, und diese wählte Weiß zuerst als Agen, die dann Spästere davon abgingen, und ganz schiefe an ihre Stelle septen. Daher die Verschiedenheit der Darstellung, welche das Verständniß nicht wenig hemmt.

Bei der Weiß'schen Axenwahl ist Winkel Aoa immer nur ein sehr kleiner, wir dürfen daher in den Symbolen die Unterschiede ganz vernache lässigen und statt der Fläche $\frac{A}{\mu}$ die alte Bezeichnung $\frac{a}{\mu}$ beibehalten, ob-

Augitpaare), Haun's sommet diëdre« (Diedron). Rur eines dieser Baar=Systeme geht der Hauptare parallel, das wird zur Säule a:b:∞c genommen, von der man gewöhnlich ausgeht. In der Wahl der Säule weichen die Schriftsteller selten von einander ab, weil in der Regel dieselbe sich vor allen andern Augitpaaren ausdehnt, doch liegt im Allgemeinen kein genügender Grund vor, welches Paar man zur Säule wählen soll. Steht also die Medianebene, welche den Krystall symmetrisch theilt, und die Säule fest, so ist damit die Richtung der Axe b (senkrecht auf die Medianebene) und die der Aze c (der Säulenkante von a: b:∞c entsprechend) gegeben, nur in der dritten a ist noch verschiedene Wahl möglich. Diese a hängt lediglich von den Schnitten ab, in welchen die Schiefendflächen und Augitpaare die Medianebene treffen. Wir dürfen daher die Schnitte nur auf der Medianebene ziehen, um von der Sache eine klare Vorstellung zu gewinnen, z. B. Feldspath: derselbe bildet eine geschobene Säule $T/T = a : b : \infty c$, deren Kante der Richtung von cc' entspricht; der zweite Blätterbruch (Medianebene) $M = b : \infty a : \infty c$ stumpft die scharfe Säulenkante gerade ab, folglich steht Axe b senkrecht auf M und Aze c. Die Schiefendsläche $P = a:c:\infty b$ entspricht dem ersten Blätterbruch und ist vorn, die hintere Gegenfläche x = a': c: ob hinten auf die stumpfe Säulenkante gerade aufgesetzt. Macht man sich

nun den Aufriß in der Medianebene M, so muß die Axe co' der Säulenkante T/T parallel gehen. Die Linien P und x sind die Schnitte der Endflächen mit der Medianebene, durch

Rechnung findet man ihre Neigung gegen die Are c pag. 66: P zu c macht 63° 53' und x zu c 65° 47'. Waren beide Reigungen gegen Are'c gleich, so würde aa' gegen cc' senkrecht gezogen im Bunkte o halbirt werden. Jest aber muß der Winkel aoc etwas größer sein als a'oc, sonst kann die Linie in o nicht halbirt werden. Das ganze Problem läuft also auf folgenden einfachen Satz hinaus: sind mir in der Medianebene zwei beliebige Linien ac und a'c gegeben, und ziehe ich im Winkel aca' eine beliebige Hauptage cc', so kann ich durch einen beliebigen Bunkt o eine Are aa' d. h. eine Linie aa' legen, die in o halbirt wird. Raumann wählt beim Feldspath das vordere Augitpaar m, und das hin= tere o, deren Mediankanten sehr verschieden gegen die Hauptare geneigt sind, weßhalb die Age a hinten mit c einen Winkel von 63° 53' macht, also um 26° 7' von einem rechten Winkel abweicht, während unsere Axen= wahl hinten mit einem Winkel von 88° 50' nur um 1° 10' vom rechten abweicht. Nun werden zwar bei der Naumann'schen Arenwahl die Ausdrücke der Flächen etwas einfacher, weil Schiefendfläche P Basis c: oa: ob ift, allein da das Feldspathsystem ganz die gleiche Entwickelung wie Horn= blende, Augit, Epidot zeigt, wo die Weiß'schen Aren, wenn etwa, so doch nur um ein Minimum von der Rechtwinkligkeit abweichen, so wird man den großen Bortheil, den rechte Winkel gewähren, nicht gegen die vagen schiefwinkligen aufgeben wollen. Denn vag sind die schiefwinkligen, weil ich mit demselben Rechte und Vortheil auch ganz andere als Naumann nehmen dürfte, während die Weiß'sche Wahl meist nur ein einziges Wal getroffen werden kann, und insofern etwas Zwingendes hat. Von der Priorität und den zahllosen lehrreichen Beziehungen gar nicht zu reden, welche Weiß gerade im Feldspath mit so viel Genialität uns dargelegt hat.

Mohs nennt, wie wir pag. 33 sahen, den Winkel, welcheu das Perspendikel von cauf a gefällt mit der Axe c macht, die Abweichung. Das ist nun zwar ganz gegen die gewöhnliche Vorstellung, es ist aber glücklicher Weise die gleiche Winkelgröße, um welche der Axenwinkel ac von einem rechten abweicht. Naumann nennt das 2+1gliedrige Oktaeder mit 2 Augitpaaren klinometrische Pyramide $\pm P$; — P bezeichnet das vordere und +P das hintere Paar. Man sollte hier auch wieder nach Vorzängen von Haup und Weiß die umgekehrte Bezeichnung erwarten.

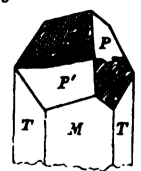
```
+mP = mc:a':b, unb -mP = mc:a:b;

+mPn = mc:a':nb, -mPn = mc:a:nb;

+(mPn) = mc:na':b unb -(mPn) = mc:na:b.
```

Die Agen abe sind hier wie bei Weiß gedacht, nur mit dem Naumann'schen Agenwinkel ac. Wollen wir es daher auf die Weiß'schen Zeichen zurückstühren, so müssen wir uns in den einzelnen Fällen eine Projection entwersen, und darauf irgend einem Oktaeder, aus welchem man deduciren kann, die Weiß'schen Agen unterlegen, worans dann die andern Zeichen von selbst folgen, und umgekehrt. Beispiele siehe beim Feldspath, Epidot, Titanit.

Zwillinge. Das Hauptgesetz beruht darauf, daß die Zwillinge die zweigliedrige Symmetrie herstellen: die Krystalle haben also die Säule gemein und liegen mit ihren Enden umgekehrt. Es spiegelt dann alles ein, was in der Säulenzone liegt, namentlich auch die Medianebene beider Individuen, und es ist dabei gleichgültig, ob die Individuen durch einsander wachsen, oder sich mit dieser oder jener Fläche aus der Säulenzone an einander legen. In Drusen des Granites der Fuchsberge bei



Striegau in Schlesien kommen prachtvolle Feldspathzwillinge mit Periklin und Epidot vor, woran am Ende der einspiegelnden Säulenflächen TMT die Flächen P und x ein so vollkommen ausgeglichenes Dach bilden, daß man das Misneral für 2gliedrig halten würde, wenn nicht die matten xx' und glänzenden PP' auf die richtige Spur führten. Wan

möchte sagen, Natur weise hier mit Fingern darauf hin, daß P analog den Zgliedrigen Paaren (und nicht deren Geradendflächen) zu nehmen sei. Aehnliches wiederholen Hornblende, Augit, Gyps. Zuweilen haben die Individuen eine der Schiesendslächen gemein (Epidot, Chanit, Titanit), es spielt dann aber immer noch die Medianebene ein. Blos bei dem Bavenoer Zwillingsgesetz des Feldspaths spielt die Medianebene nicht ein, diese Verwachsungen haben aber immer eine Neigung zur Vierlingsbildung, wodurch sogar eine viergliedrige Ordnung erreicht wird. Siehe Feldspath, Schwesel. Da die Zwillingsebene, mit welcher die Individuen verwachsen,

etwas Zufälliges ist, so kann man sagen, die Krystalle haben eine Fläche aus der Vertikalzone gemein, und liegen umgekehrt: beim Feldspath kann das die Fläche $k = a : \infty b : \infty c$ (Carlsbader) oder $P = a : c : \infty b$ (Manebacher) sein. Wenn zwei Manebacher sich kreuzen, so entsteht ein Vierling.

Eingliedriges Syftem.

Anorthotypes Mohs, Di= und Triklinoedrisches Naumann oder kurzer Di= und Triklines, Tetartoprismatisches, Tetartorhombisches.

Hier bleibt nun keine Fläche ber andern mehr gleich, und wir müssen die Axen mit aa' b b' auszeichnen, um die Lage in den viererlei Oktanten ausdrücken zu können. Mit dem Worte "Fläche" ist Alles bezeichnet, und es bedarf nicht der schwülstigen Kunstsprache Tetartopyramiden, Hesmidoma, Hemiprisma 2c. Axinit und Kupfervitriol liesern die unsymmetrischsten Beispiele, wiewohl man erstern, weil M/P 90° 5' bildet, als diklinometrisch nehmen könnte. Die eingliedrigen Feldspäthe (Albit, Anorsthit 2c.) haben durch ihre Analogie mit dem 2+1gliedrigen Kaliseldspath noch ein besonderes Interesse, da sie häusig als Zwillinge mit Wiedersholung der Individuen vorkommen. Dieselben stellen zunächst eine 2+1sgliedrige Ordnung her. Letztere Ordnung verwächst dann wieder nach den Zwillingsgesehen des gewöhnlichen Feldspaths, so gelangen wir zusletzt zur zweigliedrigen, ja selbst viergliedrigen Ordnung. Die Substitution rechtwinkliger Hülfsaxen ist nicht mehr praktisch, und es scheint am besten, die Winkel mittelst Trigonometrie auszurechnen.

Haun's Bezeichnungsweise.

Sie ist noch heute in Frankreich und England die gangbarste, und beruht auf der Eigenschaft, daß sämmtliche Kanten eines Krystalls von einer beliebigen Krystallsläche unter rationalen Verhältnissen geschnitten werden. Beweisen wir diesen Sat allgemein für rechtwinklige Axen.

Kantenschnittformel. Gegeben sei eine beliebige Linie μa: vb, diese werde von μ.a: v.b und μ,a: v,b in p und p, geschnitten, so ist das Stück

swischen pp, =
$$\frac{\mu\mu_0\nu, (\nu_0-\nu) + \mu_0\mu, \nu(\nu,-\nu_0) + \mu\mu, \nu_0 (\nu-\nu,)}{(\mu_0\nu - \mu\nu_0) (\mu, \nu - \mu\nu,)} \sqrt{\mu^2 a^2 + \nu^2 b^2}.$$

Denn es ist nach der Zonenpunktformel pag. 45

$$p = \frac{\mu\mu_{o} (\nu - \nu_{o})}{\mu_{o}\nu - \mu\nu_{o}} a, \frac{\nu\nu_{o} (\mu_{o} - \mu)}{\mu_{o}\nu - \mu\nu_{o}} b = ma, nb;$$

$$p_{r} = \frac{\mu\mu_{r} (\nu - \nu_{r})}{\mu_{r}\nu - \mu\nu_{r}} a, \frac{\nu\nu_{r} (\mu_{r} - \mu)}{\mu_{r}\nu - \mu\nu_{r}} b = m, a, n, b.$$

$$p_{r} = \mu\nu - \mu p - \nu p_{r}; \quad \mu\nu = \sqrt{\mu^{2}a^{2} + \nu^{2}b^{2}}.$$

$$\mu p = \sqrt{n^2 b^2 + (\mu - m)^2 a^2} = \frac{\nu_o (\mu_o - \mu)}{\mu_o \nu - \mu \nu_o} \sqrt{\mu^2 a^2 + \nu^2 b^2};$$

$$\nu p_{,} = \sqrt{\frac{m_{,}a^{2} + (\nu - n)^{2}b^{2}}{\mu_{,}\nu - \mu\nu_{,}}} = \frac{\mu_{,} (\nu - \nu_{,})}{\mu_{,}\nu - \mu\nu_{,}} \sqrt{\mu^{2}a^{2} + \nu^{2}b^{2}}, \text{ woraus fich pp, wie}$$

oben ergibt. Es ist darin nur das Grundverhältniß der Linie $\mu\nu$ irrational, das Vorzeichen derselben rational.

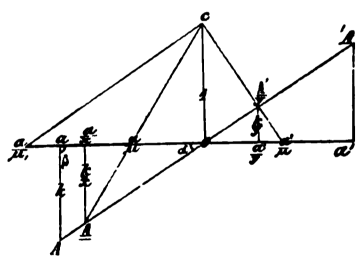
Gewöhnlich braucht man die Formel in dieser Allgemeinheit nicht, sondern setzt v. =0, dann fällt p mit dem Punkte μ zusammen, und

$$\mu p_r = \frac{\nu_r (\mu_r - \mu)}{\mu_r \nu_r - \mu \nu_r} \sqrt{\mu^2 a^2 + \nu^2 b^2}$$
. Setzen wir darin $\mu = \nu = 1, \nu_r = -1$, so

ist $\mu p_1 = \frac{1-\mu_1}{1+\mu_1} \sqrt{a^2 + b^2}$, der bekannte Sat über die Theilung des Dreisecks pag. 72. Diese rationalen Schnitte sind Folge der Deduction.

Nimmt man nun z. B. ein beliebiges Hexaid, so wird das Oktaid die Kanten der Ecke unter irgend einem irrationalen Grundverhältniß A: B: C abstumpfen, jede andere beducirte Fläche muß diese irrationalen unter rationalen Verhältnissen schneiden. Die ganze Aufgabe läuft daher darauf hinaus, zu bestimmen, wie eine Fläche, welche drei bekannte Kanten unter bekannten Verhältnissen schneidet, die den Kanten zugehörigen Axen schneidet. Zur Lösung bedient man sich mit Vortheil folgenden Satzes über die Vertauschung der Projectionseben e:

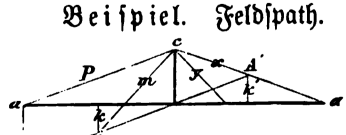
Wollen wir Flächen, die auf die Geradendfläche projicirt sind, auf eine beliebige andere Fläche projiciren,
so legen wir die neue Projectionsebene durch den Mittelpunkt des Krystalls, und verfahren wie beim 2+1gliedrigen System



pag. 63. Soll die Kante $c: \frac{a}{\mu}$ auf die Fläche $c: \frac{a}{\mu}$ projicirt werden, so lege diese durch den Mittelpunkt o nach oA, ziehe z der Aze c parallel, so ist $x = A \sin \alpha$, falls Aze c auf a rechtwinklig steht, falls schiefwinklig $x = \frac{A \cdot \sin \alpha}{\sin \beta}$. Folglich

 $\frac{x}{x}:\frac{a}{x}-\frac{a}{\mu}=1:\frac{a}{\mu}$; $x=\mu-x$; hinten $y=\mu+x$. Ebenso findet man in der Axe b die $x=\nu+\lambda$. Eine Fläche $\frac{a}{\mu}:\frac{b}{\nu}$ hat also in der neuen Pro-

jectionsebene $\frac{A}{\mu+\varkappa}: \frac{B}{\nu+\lambda}$, und umgekehrt eine Fläche $\frac{A}{\mu}: \frac{B}{\nu}$ wird $\frac{a}{\mu+\varkappa}: \frac{b}{\nu+\lambda}$



Naumann nimmt den Blätterbruch P als Basis, setzt die hintern o = +P = A : B' : C und die vordern m = -P = A : B : C = 0.844 : 1 : 1.518 = 1 : 1.185 : 1.8; P/c = 63° 53'. Man darf nicht übersehen, daß jetzt gegen die Ordnung im Zweigliedrigen

die Klinodiagonale B, und die Orthodiagonale C (Naumann, Lehrbuch der Mi-

nevalogie 1828 tab. II fig. XXII) heißt. Rach Weiß' sin 24° 57′ $= \frac{1}{2}$. Da für diesen folglich $a = 24^{\circ}57'$, $\beta = 88^{\circ}50'$, gibt $x = \frac{1,185 \cdot \sin 24^{\circ}57'}{\sin 88^{\circ}50'} = \frac{1}{2}$. Da für diesen Fall $\lambda = 0$, so wird $0 = \frac{a'}{1 - \frac{1}{2}}$: $b : c = 2a' : b : c ; m = \frac{a}{1 + \frac{1}{2}}$: $b : c = \frac{3}{2}a : b : c ;$ $n = (2P\infty) = 2A : C : \cos B = 2C : B : \cos A(W.) = C : \frac{1}{2}B : \cos A = c : \frac{1}{2}b : \frac{a}{0 + \frac{1}{2}}$ $= c : \frac{1}{2}b : 2a; x = P\infty = A : B' : \infty C = A' : C : \infty B(W.) = \frac{a'}{1 - \frac{1}{2}} : c : \infty b = \frac{a'}{2} : c : \infty b; y = 2P\infty = 2A : B' : \infty C = 2C : A' : \infty B(W.) = \frac{1}{2}A' : C : \infty B = \frac{a'}{2 - \frac{1}{2}} : c : \infty b = \frac{3}{2}a' : c : \infty b; t = -2P\infty = 2A : B : \infty C = 2C : A : \infty B(W.) = \frac{1}{2}A : C : \infty B = \frac{a}{2 + \frac{1}{2}} : c : \infty b = \frac{a}{2}a : c : \infty b; P = 0P = A : \infty B : \infty C = C : \infty A : \infty B(W.) = c : \frac{a}{0 + \frac{1}{2}} : \cos b = c : 2a : \infty b : c.$ Darand sendstet ein, daß A (Maumann) = $c : \frac{a}{2}a : \cos b = c : 2a : \infty b : c.$ Darand sendstet ein, daß A (Maumann) = $c : \frac{a}{2}a : \cos b = c : 2a : \infty b : c.$

jeten fei, um die Weiß'schen Arenzeichen zu bekommen. Frangofen und Engländer geben beim Feldspath vom Henbpoeber MMP aus, und bezeichnen die Ranten und Eden wie Haup,

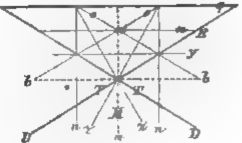
aber mit kleinen Buchstaben. Der Uebelstand ist nur ber, baß man leicht vergißt, auf welche Kantenschnitte ihr Symbol deute. Meist ist die aufrechte Kante G unserer Aze e entsprechend in der Einheit gedacht. Es bedeutet also a' den Kantenschnitt

B: B; H in der &de A; $a^{\frac{1}{2}} = \frac{1}{2}B : \frac{1}{2}B : H, a^{\frac{1}{2}} = \frac{1}{2}B : \frac{1}{2}B : H;$ $g^1 = B : D : \infty G, g^2 = D : \frac{1}{2}B : \infty G \text{ oder } \frac{1}{2}D : B : \infty G,$

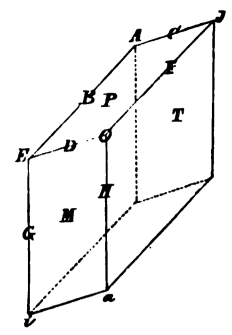
benn in diesen Zeichen der Säule ist keine Berwechselung möglich; $\mathbf{b}^{\frac{1}{2}} = \mathbf{H} : \frac{1}{2}\mathbf{B} : \infty \mathbf{B}, \ \mathbf{e}^{\frac{1}{2}} = \mathbf{G} : \frac{1}{2}\mathbf{B} : \mathbf{D}$ ic. Um nun diese Ausdrücke auf Aren zu beziehen, dürsen wir nur das Hendyoeder auf P projiciren, wir bestommen dann sofort die Naumann'schen Arenausdrücke. Denn in den Linien BD liegen jest die Kanten B und D, und in der aufrechten Are c die G

und H. Flache x=a1 schneidet B:B; y=a ichneidet B:B; q=a ichneidet B:B; q=a ichneidet B:B; g=a ichneidet B:B; g=a ichneidet

ooC:B: ½D; o=b^½ schneidet ½B: ∞B; n=e^½ schneidet ½B: ½D w. Man sieht leicht ein, es sind statt der Azen a und b die Linien BD, in welchen die Säulenflächen T die P schneiden, genommen. Die Sym-



bole empfehlen sich durch ihre Einfachheit, und find mindestens nicht schwieseiger zu verstehen, als die Symbole mehrerer deutschen Mineralogen. Ja



wenn Einfachheit der Axen allein entscheiden würde, worauf Frankenheim (Pogg. Ann. 1855, 95. 247 u. 97. 227) ein übermäßiges Gewicht legt, so müßte man diese unbedingt den Naumann'schen vorziehen.

Haun ging übrigens nicht vom Hendpoeder, sondern von den drei Blätterbrüchen PMT aus, welche ein Henhenoeder bilden, machte aber auf die Symmetrie

der Krystalle wohl aufmerksam. Fläche y= J=C:F:G. Axe c entspricht also den Kanten G und H; Axe a fällt mit Kante P/M zusammen; nur Kante P/T, der Sectionslinie von T entsprechend, fällt außerhalb der

britten Axe. Hany nahm also G als Einheit unserer Axe C; ½a für die Kantenlängen M/P=D, und $\frac{1}{2}B=\frac{1}{2}F$ für die von P/T. Daher muß $x=\overset{1}{J}=G:2C:2F$ durch Axe a' gehen; $q=\overset{1}{J}=G:3C:3F$ durch $\frac{1}{2}a'$; $n=\overset{1}{C}=G:F:\infty C$. Versteht man also das Zeicheu, so ist durch einen bloßen Linienzug auf der Projection die Aufgabe gelöst, mehr kann man nicht wünschen. Nur das Zeichen macht einige Schwierigkeiten. Doch sind wir es dem Gründer der Arystallographie schuldig, der Auseinanderstehung ein Wort zu widmen. Haun unterscheidet zweierlei Formen.

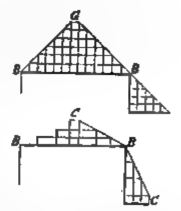
- 1) Formes primitives (Kernformen), es waren sechs: Pa=rallelepiped (Hexaid), Oktaeder, Tetraeder, reguläre sechsseitige Säule, Granatoeder und Dihexaeder. Besonders spielten die ersten beiden mit ihren verschiedenen Winkeln eine Hauptrolle. Er wurde in der Wahl hauptsächlich durch den Blätterbruch geleitet: so ging er beim Flußspath nicht vom Würfel, sondern vom Oktaeder, bei der Blende vom Grana=toeder aus, blos wegen der Blättrigkeit.
- 2) Molécules intégrantes sind dreierlei: die 4slächigen Testraeder; das 5slächig dreiseitige Prisma mit Geradendsläche; die sechessslächigen Parallelepipede. Es sind die einfachsten Raum umschließenden Körper, auf welche man durch weitere Theilung der Primitivsormen kommt. So zerfällt z. B. das Rhomboeder durch die drei Hauptschnitte, welche der 2ten sechsseitigen Säule parallel gehen, in 6 Tetraeder. Das Granatoeder durch 6 von den vierkantigen Ecken aus dis zum Mittelpunkt geführte Spalten in 4 congruente Rhomboeder. Die Spalten müssen den 6 Krystallräumen parallel geführt werden. Diese integrirenden Molekule haben übrigens nur eine theoretische Bedeutung. Dagegen ist noch eine weitere Benennung, die Molécules soustractives, von praktischer Wichtigkeit, es sind Parallelepipede meist der Primitivsorm ähnlich, oder doch darin steckend, durch deren Austhürmung auf die Flächen der Primitivsorm er sich die secundären Flächen entstanden dachte.

Hann sah nun den Krystall als einen Complex von lauter untersich gleichen integrirenden Moleculen an, die sich zu subtractiven gruppiren. Lettere liegen alle unter einander parallel, und erzeugen so den Blättersbruch. Die integrirenden müssen außerordenlich klein gedacht werden, in

ihnen haben nur noch die Molécules élémentaires Plat, aus welchen die chemischen Stoffe bestehen. Den Keim eines Krystalls bildet ein einziges M. soustractive, sein Fortwachsen ist nur ein paralleles Anhäusen solcher unter sich gleichen Atome. Die Bestimmung dieses subtractiven Woleculs und die Weise, wie sie sich an einander reihen, ist Aufgabe der Krystallosgraphie. Rachen wir es an einigen Beispielen klar.

Bleiglang, Stein falg 2c. haben einen breifach blättrigen Bruch von gleicher Beschaffenheit, die sich unter rechten Binteln schneiben, baber

Die Primitivsorm ein Würfel, und die subtractiven Molecule Würfelchen. Durch Decrescenzen (décroissements) auf den Kanten entstehen alle Körper der Kantenzonen (Granatoeder und Pyrasmidenwürfel). Hann dachte sich lauter kleine Würsfelchen parallel der Kernsorm aufgethürmt, wie man aus dem Aufriß beistehender Würfelsläche leicht ersieht. Durch Decrescenzen um eine Reihe in die



Hohe und Breite B entsteht die Granatoedersläche BG. Er dachte sich dabei in jeder höhern Schicht eine Reihe weniger, der Effekt ist offenbar derselbe, als wenn ich die Würfelkanten im Verhältniß B: B: ∞ B schneide; durch Decrescenzen um 2 Reihen in die Breite und eine in der Höhe B* entstehen die Phramidenwürfel-Fläche BC=2B: B: ∞ B; durch Decrescenzen um 3 Reihen in die Breite und 2 in der Höhe entsteht die Fläche 3B: 2B: ∞ B 2c. Die Decrescenzen umzen auf den Ecken kann man doppelt nehmen: symmetrisch oder unsigmmetrisch gegen eine Kante. Haun dachte sich die Sache auch durch Austhürmen, doch macht man es sich besser durch Weg-

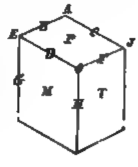
nahme der Würfelchen flar. Das Zeichen A bedeutet, daß man ein Würfelchen von der Ecke wegzunehmen habe, der Effekt wird die Oktaedersläche B: B: B fein, sie berührt die drei Ecken der folgenden Würfelschicht, nehme ich diese drei, so ruht die Fläche auf 6, dann auf 10, 15 2c., immer

behält sie aber die gleiche Lage. ²A bebeutet eine Leucitoederfläche 2B:2B:B, und zwar werden die zwei Kanten links in 2 geschnitten; A* bedeutet B:3B:3B und zwar 3B in den zwei Kanten rechts. Für die unsymmetrischen Flächen mußten drei Buchstaben in der Klammer

genommen werben: (*BBB8) bezeichnet 2B:B:3B. Beim regulären Spstem kann man nicht leicht irren, bei ben übrigen muß man sich je-

boch vorsichtig vor Kantenverwechselungen hüten. Wiederholen wir daher am allgemeinen Hexaid nochmals kurz die Zeichen:

An den Kanten BCDF können die Decrescenzen barüber (auf P) ober barunter (auf M und T) ftattsfinden; auf den Kanten G und H nur links oder rechts.



Daher die vier Stellungen der Zahlen an den Consonanten: oben, unten, links, rechts. D heißt eine Decrescenz um m Reihen in die Breite auf P, also mF: H: ∞ D. Bei Brüchen bezieht sich der Zähler auf die Reihen der Breite, der Nenner auf die der Höhe, das liegt schon im allgemeinen Zeichen, da m ganze Zahlen wie Brüche bedeutet; $H^n=nF:D:\infty H$. An die Vokale der Schen kann ich die Zahlen oben, links und rechts sehen, man denkt sich dabei den Arystall so gestellt, daß die in Redestehende Sche unmittelbar vor uns steht:

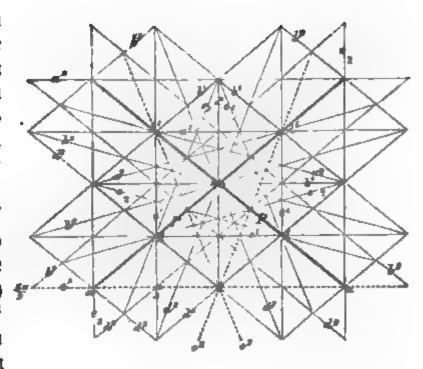
O=mD:mF:H; O^m=mF:mH:D; ^mO=mD:mH:F, die Decrescenz um m Reihen in der Breite findet also auf derjenigen Fläche der Ecke statt, wohin der Buchstabe m an O gestellt ist. Ein Symbol A^m bedeutet mB:mH:C, denn man muß den Arystall so lange herumgedreht denken, dis A vor uns steht, deßhalb ist ^mE=mB:mG:D. Intermediäre Decrescenzen sind solche, worin alle drei Kanten der Ecke ungleich geschnitten werden, oder wenn die Decrescenz über die Kanten hinüber neigt. Dazu wurden drei Buchstaben mit Klammer genommen:

 $(\mathring{O}D^{1}F^{2})=H:D:2F; (\mathring{O}D^{4}F^{1})=\frac{1}{3}H:4D:F=H:\frac{1}{4}D:3F.$

Hand legte auf die Entwickelung des rhomboedrischen Systems ein besonderes Gewicht, wir wollen daher zum Schluß noch einige Erläuterungen darüber geben, namentlich erweist sich darin auch unsere Methode in ihrer vortheilhaften Sinfachheit. Zu dem Ende projicire sämmtliche Flächen auf eine der P des blättrigen Bruchs, dann kann man die Kanten des Rhomboeders als Axeneinheiten AAA nehmen, welche sich unter gleischen schiefen Winkeln von 101° 55' und 78° 5' schneiden. Denken wir uns die aufrechte dritte A nach vorn geneigt, so dildet $\mathbf{a}^1 = \mathbf{A}' : \mathbf{A}'$ die Geradendsläche und die drei $\mathbf{e}^1 = \mathbf{A} : \mathbf{A}$ und $\mathbf{A} : \mathbf{A}'$ das erste schärfere Rhomboeder; $\mathbf{b}^1 = \mathbf{A}' : \infty \mathbf{A}'$ und $\mathbf{0} \mathbf{A} : \mathbf{0} \mathbf{A}'$ gehören dem ersten stumpfern Rhomboeder, $\mathbf{d}^1 = \mathbf{A} : \infty \mathbf{A}$ und $\mathbf{0} \mathbf{A} : \mathbf{0} \mathbf{A}'$ der zweiten sechsseitigen Säule an. Die Flächen P bilden also das dreigliedrige Hexaid, \mathbf{a}^1 und \mathbf{e}^1 das zugehörige Ottaid, \mathbf{b}^1 mit \mathbf{d}^1 das zugehörige Dodekaid.

Das Leucitoeder $e^2 = A': \frac{1}{2}A$ und 2A: 2A führt uns zur ersten sechsseitigen Säule, durch welche auf der Geradendsläche a¹ die dreigliesdrigen Aren bestimmt werden, ich habe sie deßhalb punktirt; $a^2 = 2A': 2A'$ und $A': \frac{1}{2}A'$ liesert das zweite stumpsere Rhomboeder. Der Dreikantner $e_2 = A: \frac{1}{2}A$, $A: \frac{1}{2}A'$, 2A: 2A' ist zweiter Ordnung $\frac{1}{2}c: a': \frac{1}{2}a': \frac{1}{2}a'$, weil er seine stumpsen Endkanten wie die Kanten des Hauptrhomboeders legt. Nehmen wir, um die Figur nicht zu übersaden, uoch das Pyramidenschomboeder, so liesert uns das den Dreikantner $d^2 = \frac{1}{2}A: \infty A$, $0A': \frac{\alpha}{2}A$, $2A': \infty A$. So können wir mit Leichtigkeit alle Haup'schen Zeichen eintragen, sie führen uns zu den Zeichen des regulären Systems, und liesern den Beweis, daß der einsachste Flächenausdruck nicht immer der beste sei. Wir müssen vielmehr die Zeichen auf 3+1 Are aaac zurücksühren. Die punktirten

Linien e² geben in ihren Durchschnitten mit a¹ die drei neuen Axen a. Legen wir daher die a¹ durch den neuen Axenmittelpunkt o (Durchschnitt der e²e²e³), so fällt dieselbe mit der Linie \frac{3a}{2} a \frac{a}{2} = e² zusammen, von ihr kann man also die neuen Axenausdrücke unmittelbar ablesen. Auch seie Axe c, welche auf a¹ senkrecht steht, ist allen gemein. Wir brauchen



also nur noch eines ber beiden andern a zu finden, welche in der gegen Are c senkrechten Ebene at den oA' und oA'(e2) correspondiren. Nach unserem obigen Sate pag. 102 muß aber eine Zonenage c: a die schiefe

Are oA' in $\frac{A'}{\mu+\kappa}$ schneiden, das + gilt, wenn die schiefe Are A unter der rechtwinkligen a liegt. Aus der Betrachtung des Kalkspathrhomboeders solgt, daß die Kante des Rhomboeders $mA = \frac{1}{4}\sqrt{3a^2+1}$ (m der Durchschnittspunkt P/P), die Querdiagonale AA = 2a, die schiese Diagonale om $=\frac{2}{4}\sqrt{3a^2+4}$, solglich o $A' = \sqrt{4a^2+4}$. Wir müssen uns nun erinnern, daß unsere neue Are co=c die ganze Hauptare von Ecke zu Ecke des Rhomboeders P bezeichnet, solglich muß als a auch das doppelte a genommen werden. Wählen wir nun die von c zur Hälfte der oA' gehende Linie als die, welche die Are a zu bestimmen hat, A' so ist a $A' = \kappa = 1$, wie bestehender Austrig durch coA' zeigt.

Rennen wir jest in unserer Projection on = a, oA' = A', und suchen aus ihren Ausbrifden die neuen für die Agen a, so ist nach dem Schema

$$\begin{array}{l} \mathbf{a}:\overset{A}{\mathbf{m}}:\overset{A}{\mathbf{n}}=\mathbf{a}:\overset{\mathbf{a}}{\mathbf{m+1}}:\overset{\mathbf{a}}{\mathbf{n+1}} & \mathfrak{Rhomboeber} \\ P=\mathbf{a}:\frac{1}{2}A':A'=\mathbf{a}:\overset{1}{2-1}\mathbf{a}:\overset{1}{1-1}\mathbf{a}=\mathbf{a}:\mathbf{a}:\infty\mathbf{a}. \\ \mathbf{a}^1=A':A':\infty\mathbf{a}=\overset{1}{1-1}\mathbf{a}:\overset{1}{1-1}\mathbf{a}:\cos\mathbf{a}=\infty\mathbf{a}:\infty\mathbf{a}:\infty\mathbf{a}; \\ \mathbf{b}^1=2\mathbf{a}:A':2A'=2\mathbf{a}:\overset{1}{1-1}A':\overset{1}{1-1}A'=2\mathbf{a}':2\mathbf{a}':\infty\mathbf{a}; \\ \mathbf{d}^2=\mathbf{a}:\frac{1}{2}A:A=\mathbf{a}:\overset{1}{2+1}\mathbf{a}:\overset{1}{1+1}\mathbf{a}=\mathbf{a}:\frac{1}{2}\mathbf{a}:\frac{1}{2}\mathbf{a} \end{array}$$

ber gewöhnliche Dreikantner. Alfo auch biese Uebertragung ift nicht mehr

als ein Ablesen. Die Bestimmung von \varkappa bedarf übrigens gar keit Rechnung. Denn wenn a¹ zur Projectionsebene werden soll, so muß 1 Ausbruck A': A': ∞ a zu ∞ a: ∞ a werden, dieß kann aber nur se wenn die Bedingungsgleichung $1-\varkappa=0$, d. h. $\varkappa=1$ ift. Eben so e sach ist der Sah umgedreht, aus dem dreis und einarigen Flächenausdr die Kantenschnitte zu finden, was wir dem Leser überlassen.

Seph's Bezeichnung.

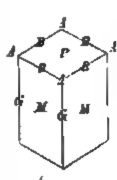
Die neuern Franzosen und Engländer sind im Ganzen zwar bei t Bezeichnung Haun's stehen geblieben, doch bedient man sich jest allgeme der einsachern Symbole von Lévy. Es wird das Lesen der Schrift erleichtern, wenn ich hier turz die Zeichen zusammenstelle.

1) Regulares Shftem.

Wird dasselbe auf die Kanten des Würsels BBB basi so ist mit dem Berständniß des Zeichens auch der Wei sche Agenansdruck gegeben. Die Würselsläche selbst hat das Buchstaben P als Zeichen. Ottaeder $\mathbf{a}^1 = \mathbf{B} : \mathbf{B} : \mathbf{B} = \mathbf{a} : \mathbf{a} :$ Granatoeder $\mathbf{b}^1 = \mathbf{B} : \mathbf{B} : \mathbf{b} : \mathbf{b} = \mathbf{a} : \mathbf{$

Wenn man vom Oktaeder (Flußspath, Diamant) oder Granatoel (Blende) ausgeht, ist die Sache gar nicht so einfach, jedoch reicht un Kantenschnittsatz pag. 101 dazu völlig aus.

2) Biergliebriges Syftem,



Sind die Zeichen so gewählt, daß die quadratis Säule MM in der Primitivform unserer zweiten quaditischen Säule entspricht, wie z. B. Dufrenop beim Besuvi angenommen hat, so stimmt die Auslegung des Zeiche mit den Agen. Correspondirt dagegen M/M der erst Säule, wie z. B. beim Zirkon, dann muß der Kanti zonensatz zu Hilfe genommen werden.

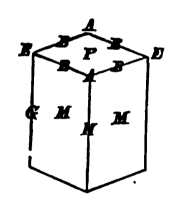
4	2te Säule	Ifte Saule
$g^1 = B : B : \infty G$	= a:a:coc	ober a: 00a: 00c.
$g^3 = 2B : B : \infty G$	$= 2a : a : \infty c$	ober ja: a:000.
$g^3 = 3B : B : \infty G$	= 3a; a: coc	oder 4a: a:00c.
$g^{n} = B: \frac{1}{n}B: \infty G$	$= \mathbf{a} : \frac{1}{\mathbf{n}} \mathbf{a} : \infty \mathbf{c}$	ober $\frac{\mathbf{a}}{\mathbf{n}+1}:\frac{\mathbf{a}}{\mathbf{n}-1}:\infty$.

	2te Säule	1ste Säule
$b^1 = B:G:\infty B$	$= a:c:\infty a$	oder a: a:c.
$\mathbf{b}^{\frac{1}{2}} = \frac{1}{2}\mathbf{B} : \mathbf{G} : \infty \mathbf{B}$	$=\frac{1}{2}a:c:\infty a$	oder ½a: ½a: c.
$\mathbf{b^2} = 2\mathbf{B} : \mathbf{G} : \infty \mathbf{B}$	$= 2a : c : \infty a$	oder 2a: 2a: c.
$\mathbf{b^n} = \mathbf{nB} : \mathbf{G} : \infty \mathbf{B}$	$=$ na:c: ∞ a	oder na : na : c.
$\overline{\mathbf{a^1} = \mathbf{B} : \mathbf{B} : \mathbf{G}}$	= a: a:c	oder ½a : ∞a : c.
$\mathbf{a^2} = 2\mathbf{B} : 2\mathbf{B} : \mathbf{G}$	= 2a : 2a : c	oder a : ∞ a : c.
$\mathbf{a}^{\mathbf{n}} = \mathbf{n}\mathbf{B} : \mathbf{n}\mathbf{B} : \mathbf{G}$	= na:na:c	ober ½na:∞a:c.
$a_2 = B: 2B: 2G$	$= \frac{1}{2}\mathbf{a} : \mathbf{a} : \mathbf{c}$	ober 1a: a:c.
$\mathbf{a_3} = \mathbf{B} : 3\mathbf{B} : 3\mathbf{G}$	$= \frac{1}{3}\mathbf{a} : \mathbf{a} : \mathbf{c}$	oder 1a: 1a: c.
$\mathbf{a_n} = \mathbf{B} : \mathbf{nB} : \mathbf{nG}$	$= \frac{1}{3}\mathbf{a} : \mathbf{a} : \mathbf{c}$ $= \frac{1}{n}\mathbf{a} : \mathbf{a} : \mathbf{c}$	ober $\frac{\mathbf{a}}{\mathbf{n}+1}:\frac{\mathbf{a}}{\mathbf{n}-1}:\mathbf{c}.$
$b \frac{1}{8} b \frac{1}{8} g^1 = \frac{1}{2}B : \frac{1}{8}B : G$	$= \frac{1}{2}\mathbf{a} : \frac{1}{8}\mathbf{a} : \mathbf{c}$	ober $\frac{a}{5}:a:c.$
$\mathbf{b}^{\frac{1}{m}}\mathbf{b}^{\frac{1}{n}}\mathbf{g}\mathbf{p} = \frac{1}{m}\mathbf{B}: \frac{1}{n}\mathbf{B}: \mathbf{p}\mathbf{G}$	$=\frac{1}{m} a:\frac{1}{n} a:pc$	ober $\frac{a}{m+n}: \frac{a}{m-n}: pc.$

2) Zweigliedriges Syflem.

Wenn Oblongsäule mit Geradendfläche PMT Primitivform ift, so stimmen die Zeichen mit unsern Aren. Wenn dagegen die beistehende gerade Rhombsäule MMP den Ausgang bilbet, so mnß man, wie im zweiten Fall des viergliedrigen Systems, das Kantenzonengeset zur Bestim= mung der Agen zu Hilfe nehmen.

= na:nb:c



$$g^{1} = B: B: \infty G = b: \infty a: \infty c$$

$$g^{2} = B: \frac{1}{2}B: \infty G = \frac{1}{5}b: a: \infty c$$

$$g^{n} = B: \frac{1}{n}B: \infty G = \frac{b}{n+1}: \frac{a}{n-1}: \infty c$$

in der scharfen Säulen= fante gelegen.

 $h^1 = B: B: \infty H = a: \infty b: \infty c$ $h^2 = B: \frac{1}{2}B: \infty H = \frac{1}{8}a: b: \infty c$ $h^{n} = B : \frac{1}{n}B : \infty H = \frac{a}{n+1} : \frac{b}{n-1} : \infty c$ $b^1 = B:G:\infty B$ = a: b:c = 2a:2b:c $b^2 = 2B : G : \infty B$ $b^3 = 3B : G : \infty B$ = 3a:3b:c

in der stumpfen Saulen= fante gelegen.

 $a^1 = B: B: H$ $= \frac{1}{2}a : \infty b : c$ $a^2 = 2B : 2B : H$ $= \mathbf{a} : \infty \mathbf{b} : \mathbf{c}$ $\mathbf{a}^{\mathbf{n}} = \mathbf{n}\mathbf{B} : \mathbf{n}\mathbf{B} : \mathbf{H}$ $= \frac{1}{9}$ na: ∞ b:c

 $b^n = nB : G : \infty B$

Topas liefert ein gutes Beispiel. Man muß stets vorsichtig untersuchen, was als Einheit von e anzunehmen ist.

 $e^1 = B : B : G$ $= \frac{1}{7}b : \infty a : c$

Bilden Paare auf die stumpfe Säulenkante aufgesetzt.

 $e^2 = 2b : 2B : G$ = b: ∞ a:c $e^n = nB : nB : G$ $=\frac{1}{2}$ nb: ∞ a:c

Bilden Paare auf die scharfe Säulenkante aufgesett.

$$e_{2} = \frac{1}{2}B : B : G = \frac{1}{3}b : a : c$$

$$e_{3} = \frac{1}{3}B : B : G = \frac{1}{4}b : \frac{1}{2}a : c$$

$$e_{n} = \frac{1}{n}B : B : G = \frac{b}{n+1} : \frac{a}{n-1} : c$$

$$a_{2} = \frac{1}{2}B : B : H = \frac{a}{n+1} : \frac{b}{n-1} : c$$

$$a_{n} = \frac{1}{n}B : B : H = \frac{a}{n+1} : \frac{b}{n-1} : c$$

Oktaeder, die in der Dias gonalzone des Hauptoktaes ders liegen.

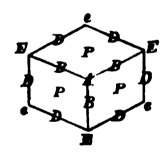
x Topas =
$$b^1b^3g_{\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}} = B:3B:\frac{1}{2}G = \frac{3}{4}b:\frac{3}{2}a:\frac{1}{2}c = 3a:\frac{3}{2}b:c;$$
 alignmein $b^{\frac{1}{m}}b^{\frac{1}{n}}g^p = \frac{1}{m}B:\frac{1}{n}B:pG = \frac{b}{m+n}:\frac{a}{m-n}:pc,$ $b^{\frac{1}{m}}b^{\frac{1}{n}}h^p = \frac{1}{m}B:\frac{1}{n}B:pH = \frac{a}{m+n}:\frac{b}{m-n}:pc.$

4) Zweiundeingliedriges Syftem.

Ift völlig analog, nur kommen auf diese Weise die schiefen **Rohs's** schen Axen, die man dann weiter auf die Weiß'schen nach pag. 102 zus rückführt; wenn man es nicht vorzieht, sie gleich nach der Projection zu deduciren.

Feldipath:
$$z = g^2 = D : \frac{1}{2}B : \infty G = B : \frac{1}{2}D : \infty G = a : \frac{1}{3}b : \infty c;$$
 $x = a^1 = B : B : H = a' : c : \infty b; y = a^{\frac{1}{2}} = \frac{1}{2}B : \frac{1}{2}B : H = \frac{1}{2}a' : c : \infty b;$
 $q = a^{\frac{3}{2}} = \frac{3}{2}B : \frac{3}{2}B : H = \frac{3}{2}a' : c : \infty b; o = b^{\frac{1}{2}} = \frac{1}{2}B : H : \infty B = a' : b : c;$
 $n = e^{\frac{1}{2}} = \frac{1}{2}B : \frac{1}{2}D : G = \frac{1}{2}b : c : \infty a : 2c.$

5) Dreigliedriges System.



Die Rhomboeder entstehen durch Decrescenzen auf den Ecken E und A, Grenzfälle bilden die Geradendssläche, erste sechsseitige Säule und das nächste stumpfere Rhomboeder:

$$e^{\frac{1}{2}} = \frac{1}{2}D : \frac{1}{3}D : B = a' : a'$$

$$e^{1} = D : D : B = \frac{1}{2}a' : \frac{1}{2}a'$$

$$e^{2} = 2D : 2D : B = 0a : 0a$$

$$e^{3} = 3D : 3D : B = \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a$$

$$e^{4} = 4D : 4D : B = \frac{2}{5}a : \frac{2}{5}a$$

$$e^{n} = nD : nD : B' = \frac{n-2}{n+1}a : \frac{n-2}{n+1}a$$

n>2 gibt positive Vorzeichen, d. h. Rhomboeder erster Ordnung ohne Strich; n<2 negative, d. h. Rhomboeder zweiter Ordnung mit Strich. $e^{\frac{1}{2}}$ ist Gegenrhomboeder.

$$a^{\frac{1}{2}} = \frac{1}{2}B : \frac{1}{2}B : B = 5a' : 5a'$$
 $a^{1} = B : B : B = \infty a : \infty a$
 $a^{2} = 2B : 2B : B = 4a : 4a$
 $a^{n} = nB : nB : B = \frac{n+2}{n-1}a : \frac{n+2}{n-1}a$

n>1 gibt positive Vorzeichen, d. h. Rhomboeder erster Ordnung; n < 1 zweiter Ordnung. $a^1 =$ Geradendsläche; n = 0 gibt das erste stumpfere Rhomboeder.

$$b^{1} = B:B:\infty B = 2a':2a'$$

$$b^{2} = 2B:B:\infty B = 3a:\frac{3}{2}a$$

$$b^{3} = 3B:B:\infty B = 4a:\frac{4}{3}a$$

$$b^{\frac{5}{3}} = \frac{5}{3}B:B:\infty B = \frac{5}{3}a':\frac{5}{3}a'$$

$$b^{n} = (n+1)a:\frac{n+1}{n}a:\frac{n+1}{n-1}a$$

Dreikantner in den Endkanten des Rhom= boeders sind zweiter Ordnung, sobald n < 2 und n > 1; b^2 ist Dihexaeder. Da $2B: B: \infty B = B: \frac{1}{2}B: \infty B$, so if $b^2 =$ $b^{\frac{1}{2}}$, oder allgemein $b_n = b^{\frac{1}{n}}$.

$$\begin{array}{lll} \mathbf{d^1} &=& \mathbf{D} : \infty \mathbf{D} : \mathbf{B} = & \mathbf{0a} : \frac{0}{2} \, \mathbf{a} = & \text{sweite Säule. Auch hier ist Beichen $\mathbf{d^n} = \mathbf{d^n}$.} \\ \mathbf{d^2} &=& 2\mathbf{D} : \infty \mathbf{D} : \mathbf{B} = & \mathbf{a} : \frac{1}{3} \mathbf{a} \\ \mathbf{d^3} &=& 3\mathbf{D} : \infty \mathbf{D} : \mathbf{B} = & 2\mathbf{a} : \frac{1}{2} \mathbf{a} \\ \mathbf{d^n} &=& (n-1) \, \mathbf{a} : \frac{n-1}{n+1} \, \mathbf{a} : \frac{n-1}{n} \mathbf{a} \end{array}$$
 Die Dreikantner sind sämmtlich lister Schlang und gehören der Seitenkantens zone des Rhomboeders an.

Die Dreikantner sind sämmtlich 1ster Ordnung und gehören der Seitenkanten= zone des Rhomboeders an.

Dreikantner aus der Diagonalzone, n<3 gibt gestrichelte, n=3 ein Dihexaeder, folg= lich n>3 ungestrichelte. Das volle Zeichen $von e^{\frac{1}{2}} = \frac{1}{4}a' : \frac{1}{3}a' : -a' = a' : \frac{1}{4}a' : \frac{1}{3}a'.$ Diese Umsetzung eines Axenausbrucks mit - auf die andere Seite mit + leuchtet aus

pag. 88 ein. Man muß die Zeichen e" oben wohl von en unten unterscheiden!

$$\frac{1}{d^{\frac{1}{n}}d^{\frac{1}{n}}b^{\frac{1}{p}}} = mD: nD: pB = \frac{p-(m+n)}{n-m}a: \frac{p-(m+n)}{n+p}a: \frac{p-(m+n)}{m+p}a.$$

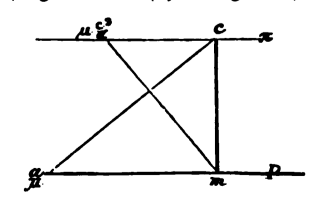
Siehe über diese allgemeinen Zeichen Weiß Abh. Berl. Akad. Wissensch. 1840 pag. 32 und 1822 pag. 261.

Aeumann's graphische Zethode.

Sie ist in dessen "Beiträge zur Krystallonomie", Berlin und Posen 1823, auseinander gesetzt. Leider erschien davon nur das erste Heft. Neumann hat uns hier zuerst mit der Idee von Projectionen vertraut gemacht, die aber in Deutschland lange ignorirt wurden. Dagegen haben die Engländer Whewell (Philosoph. Transact. 1825. 87) und Miller (Treatise on Crystallography, Cambridge 1839) die Bezeichnung sich angeeignet, uud namentlich gründete Miller in der neuen Ausgabe von ber »Elementary introduction to Mineralogy by the late William Philipps. London 1852« Symbole und Rechnung darauf.

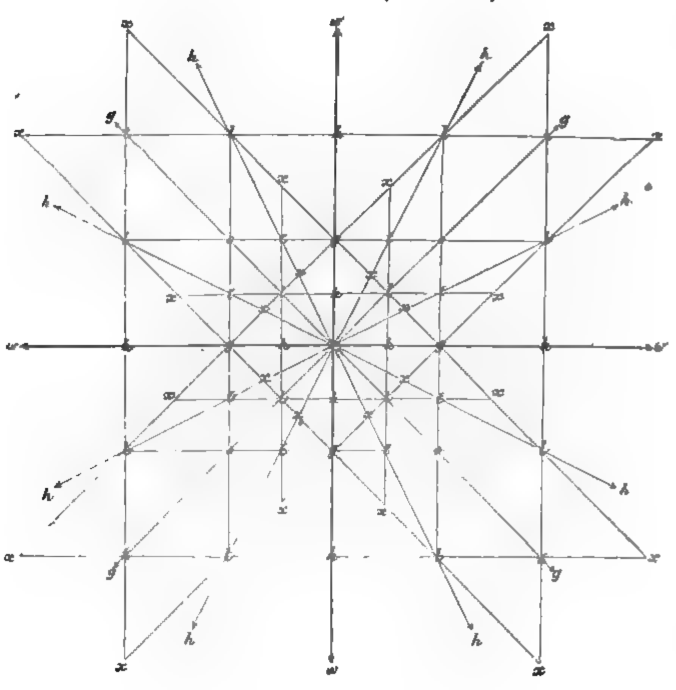
Die Neumann'sche Projection beruht auf folgender Anschauungsweise:

Denken wir uns ein System von Flächen in ihrer Projectionslage, wie es pag. 36 auseinander gesetzt ist, legen eine Fläche n durch den Scheitelpunkt c parallel unserer Projectionsebene P, und fällen nun vom Mittelpunkt m des System's je ein Perpen= dikel auf die Flächen, so wird dieses Perpen=



dikel über die Fläche hinaus verlängert die Projectionsebene a in einem

Bunkte schneiden. Dieser Punkt ist der "Flächenort", aus welchem die Bonenverhältnisse hervorgehen. Was bei unserer Projection durch eine Linie dargestellt ist, wird hier einsacher durch einen Punkt gegeben. Alle Flächen, die in einer Bone liegen, haben dann auf der Projectionsebene wihre Flächenorte ebenfalls in einer Linie. Habe ich also eine Rante $\mathbf{c}: \frac{\mathbf{a}}{\mu}$ auf die Projectionsebene wach der Neumann'schen Methode zu projiciren, so ist ihr Ort $\frac{\mu}{\mathbf{a}}\mathbf{c}^*$ von \mathbf{c} entsernt. Denn heiße der Ort x, so verhält sich $\frac{\mathbf{a}}{\mu}: \mathbf{c} = \mathbf{c}: \mathbf{x}$, also $\mathbf{x} = \frac{\mu}{\mathbf{a}} \cdot \mathbf{c}^*$. Für $\mathbf{c} = 1$ wird der Ort von $\frac{\mathbf{a}}{\mu}$ einsach zu $\frac{\mu}{\mathbf{a}}$, und von $\frac{\mathbf{a}}{\mu}: \frac{\mathbf{b}}{\nu}: \mathbf{c}$ zu $\frac{\mu}{\mathbf{a}}$ der Ort die Einheit von selbst, daß wenn ich die Projectionsebene wanicht durch die Einheit von c, sondern durch $\frac{\mathbf{c}}{\lambda}$ lege, eine Fläche $\frac{\mathbf{a}}{\mu}: \frac{\mathbf{b}}{\nu}: \frac{\mathbf{c}}{\lambda} = \frac{\lambda \mathbf{a}}{\mu}: \frac{\lambda \mathbf{b}}{\nu}: \mathbf{c}$ den Ort



 $\frac{\mu \nu l}{\lambda a \, \lambda b \, c} = \frac{\mu \nu \lambda}{a \, b \, c}$ haben muß. **Miller** sest nun statt des wirklichen Axensausdrucks $\frac{a}{\mu} : \frac{b}{\nu} : \frac{c}{\lambda}$ einsach die Symbole $\mu \nu \lambda$, und zwar immer in der gleichen Reihensolge von abc, so daß sich aus ihnen für uns die Axensausdrücke sogleich ablesen lassen würden, wenn er in der Axenlegung mit Beiß übereinstimmte, was leider nicht immer der Fall ist. Eine Weiß'sche Fläche a: $\frac{1}{4}b : \frac{1}{4}c$ bekommt dann das einsachere Symbol 123, wobei man nur den Zähler 1 und die Axensolge zu merken hat. Wan darf dabei sreilich nicht vergessen, daß schon Bernhardi (Gehlen's Journ. 1807 V. 188) ganz ähnliche Ideen entwickelt hatte. Die Sache wird noch klarer, wenn wir auf die Entwickelung einer Projection selbst eingehen, wir wählen dazu das reguläre System, unterscheiden aber des Verständnisses wegen die Axen abc, welche den regulären aaa correspondiren. Sämmtsliche Flächen sind auf die Würfelsläche w projecirt. Von den drei

Würfelflächen hat die horizontale ihren Ort im Mittelpunkte (c) der Projection, die beiden vertikalen dagegen im Unendlichen ww. Die Orte der

Granatvederflächen $g = a : c : \infty b$ 2c. ergeben sich ebenfalls einfach, denn es sind die Orte Perpendikel vom Mittelpunkt m auf die Kante c: a 2c. gefällt. Zwei g davon haben ihre Orte im Unendlichen, ihre Ermittlung macht keine Schwierigkeit, da sie in der Mitte zwischen den Unendlichen ww liegen müssen. Ebenso unmittelbar ergeben sich die Orte der

Pyramidenwürfel $h = a: \frac{1}{2}a: \infty a$. Achte davon liegen in den Axen, $\frac{1}{2}a$ und 2a vom Mittelpunkte entfernt, und vier im Unendlichen zwischen den Würfel- und Granatoederorten. Die Orte der

Of tae der fläche o=a:b:c finde ich, indem ich die Punkte von g mit w verbinde, deren Durchschnitt dann 0000 gibt. Denn ziehe ich von diesem o nach dem Mittelpunkte des Arystalls m, der unter der Projectionsebene gedacht wird, so muß diese senkrecht auf a:b:c stehen, da ocgg die Ecken eines Würsels sind, der seine dem o gegenüber liegende Ecke im Mittelpunkte m hat. Das Symbol der Fläche o=111 bedeutet weiter nichts, als die Entsernung des Ortes o von den drei Arenebenen ab, ac, de: so bestimmt man die Wirkung dreier Kräfte im Raum. Um also ganz allgemein den Ort einer Fläche $\frac{a}{\mu}:\frac{b}{\nu}:c$ zu sinden, suche ich die Flächenorte von $\frac{a}{\mu}:c:\infty$ b und $\frac{b}{\nu}:c:\infty$ a, errichte aus beiden Punkten Verpendikel gegen die respectiven Aren, so ist der Durchschnittspunkt der verlangte Flächenort $\frac{\mu}{a},\frac{\nu}{b},\frac{1}{c}$. Das

Leucitoeder 1 = a:a: 4a liegt mit seinen vier Oktaederflächen Duenstedt, Mineralogie. 3. Aust.

zwischen o und c im Durchschnitte der Zonenlinien gg und oc; die übrigen acht Flächen fallen in den Durchschnitt der Zonenlinien gg und ow. Das

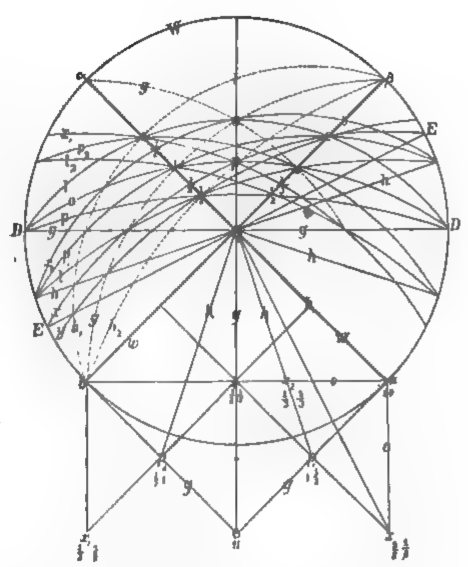
Phramidenoktaeder t=a:a:2a liegt in hl und gl und der Achtundvierzigflächner $x=a:\frac{1}{2}a:\frac{1}{4}a$ in gg und ll. Vermöge seines Axenausdrucks muß das Symbol 123 sein, und die 4 äußersten x links und rechts sind auch 1 von der Axenebene ab, 2 von der Axenebene be, und 3 von der ac entfernt. Dasselbe gilt für die übrigen x, wenn man je die kleinste Distanz 1 nennt: denn z. B. das mittlere x unten rechts hat $\frac{1}{2}b$ za $c=\frac{1}{4}$ $\frac{1}{4}$ 1=132.

Diese Neumann'sche Punktmethode ist zwar compendiöser, als unsere lineare, allein sie kommt nicht so unmittelbar zur Anschauung. Da die Flächen, deren Orte in eine Linie fallen, in einer Zone liegen, so gewährt sie den Vortheil, daß man mit dem Lineal in der Hand die Zonen heraussuchen kann, ohne sie vorher durch Linien versinnlichen zu müssen, aber man kann deßhalb auch leichter etwas übersehen.

Um die Figuren weniger auszudehnen, hat Neumann auch die Punkte auf einer Augeloberfläche gezeichnet, wo alle Flächenorte einer Zone in ein und denselben größten Kreis fallen. Indessen entsernt man sich damit immer mehr von dem Zwecke, den die Projectionen eigentlich haben sollen: nämlich die Anschauung unmittelbar zu unterstützen. Doch gab Willer gerade dieser den Borzug. Ich will daher noch den Zusammenhang zeizgen, in welchem die Kugel- und Flächenprojection miteinander stehen, wie ich das im "Grundriß der Krystallographie" pag. 139 auseinandersetzte. Wan bedient sich dabei der sogenannten stereographischen Projection, wobei das Auge im Südpole gedacht wird, und die Projectionsebene dem Aequator entspricht. Alle Weridiane werden gerade Linien, die durch den Wittelpunkt gehen, während die übrigen Kreissegmenten entsprechen, deren Wittelpunkt zu bestimmen ist. Wählen wir als erstes Beispiel das

Reguläre Shstem, und setzen beide Arten von Projectionen in vorliegender Weise zusammen, d. h. construiren wir uns mit den auf einsander senkrecht stehenden Aren Qa=a und Qb=b einen Kreis und ein Viereck, nennen die im gegenüberliegenden Quadranten Qa=a und Q $\beta=\beta$, so liegt allgemein der Mittelpunkt eines beliedigen Sectionskreises $\frac{\alpha}{\mu}:\frac{\beta}{\nu}$ oben, im Zonenpunkte ma, nd unten. Zwei Würselslächen $\omega\omega$ liesern die Aren, da ihr Mittelpunkt im Unendlichen liegt, während die dritte ω den Taselkreis bildet. Vom Granatoeder gehören zwei gg und vom Pyramidenwürsel $2a:\infty$ a vier hahh den Kreisdurchmessern an, die übrigen kann man als Coordinatenkreise betrachten, welche punktirt gezeichnet die Aren als Sehne haben: beim Granatoeder durch 1, beim Pyramidenwürsel durch $\frac{1}{2}$ und 2 gehen. Diese Zahlen geben auf den Aren α und β die Schnitte der Sectionskreise an. Kreisdogen g mit dem Mittelpunkt a hat also den Ausdruck $\alpha:\infty\beta$; Kreisdogen $h_1=2\alpha:\infty\beta$ hat den

Mittelpuntt in and $h_1 = \{\alpha : \infty \beta \text{ in }$ Bill man bie Gintheilung weiter fortjegen, fo finbet man za durch Puntt a und 3a durch Buntt ta. Beitere Buntte braucht man D für bie gewöhnlichen Rorper bes reqularen Spfteme nicht. Der Ottaeder-Kreis $o = \alpha : \beta$ mit dem Granatoeber g als Sehne bat den Mittelpunit in o = a, b = 1, 1, ich barf denfelben nur mit Q verbinden, darauf burch Q bie Gents rechte DD gieben, und mit bem Rirtel



von o nach D hinfassen. So sinde ich allgemein jeden Kreis, z. B. x=\frac{1}{2}a, \frac{1}{2}b mit Q verbunden, und EE dagegen senkrecht gelegt geht durch \frac{1}{2}a:2\beta. Habe ich dagegen schon durch Coordinatenkreise die Punkte bestimmt, so brauche ich die Construction der Sehne EE nicht, sondern greise blos mit der Zirkelspise von x aus nach \frac{1}{2}\alpha oder nach \frac{2}{3}\beta. Auf diese Weise sind alle Kreise sofort gezogen, und mit der gleichen Sichersheit, wie die ebene Projection hinzustellen. Die Kreissigur wird blos zusammengezogener, und nicht übersichtlicher, obgleich die punktirten Coordinatenkreise, wenn die Figur ausgeführt wird, und wesenkliche Dieuske thun, und die Zonenübersicht erleichtern. Da im regulären Systeme alle

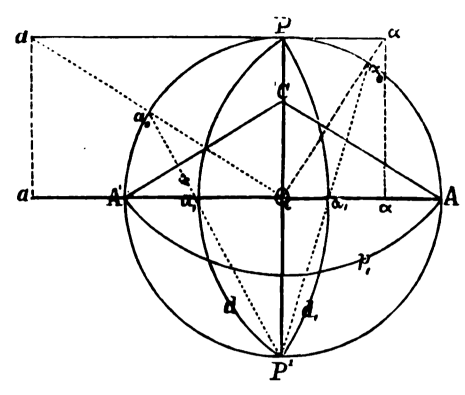
Agen gleich find, und i gefest werben tonnen, fo ift $\frac{1}{a} = \alpha = 1$, b. h.

die reciproten Aren as und a,b unterscheiden sich nicht von einander. Rreis und Flächenprojection sind durchaus gleich, Sections- und Bonenslinien fallen zusammen. Will ich also den Ort von o suchen, so ist er durch die Coordinatentreise gg eben so leicht zu sinden, als durch die Sectionslinien gg. Da nun alle Orte durch zwei Sectionslinien gegeben sind, die zu einer Are parallel gehen, so ist damit die Aufgabe sür das reguläre System gelöst. Jeder wird die weitern Kreise plx w. nach der Figur sich leicht bestimmen.

Anders wird es bagegen bei ungleicharigen Shitemen, wo die reci-

profen Agen $a = \frac{1}{\alpha}$ und $b = \frac{1}{\beta}$ mit ins Spiel kommen. Schon das

Biergliedrige Spstem macht uns das klar. Es sei ACA' der Auf-



riß durch die Kanten eines stumpsen Oktaeders, so liegt im Perpendikel von Q auf CA gefällt der Ort der Kante und der zugehörigen Granatoedersläche A: C:

Legen wir nun durch den Pol P die Tangentialebene aa, so ist auf derselben a der gesuchte Ort, auf der Kugel dagegen ao. Nehmen wir dann weiter die Aequatorialsebene AA' als Taselkreis,

und denken das Auge in P', so muß in α , der Ort von α_0 sein. Legen wir weiter die Oktaederkante CA durch den Mittelpunkt Q, so ist auf der Tangentialebene ihr Ort in a, der auf der Kugel nach a_0 , und im Tafelkreise nach a, fällt:

$$P\alpha = Q\alpha = \alpha = \frac{1}{a}$$
 und $Pa = Qa = a = \frac{1}{\alpha}$

sind die reciproken Axen des Systems. Da QC: QA' = QP: Qa, so sind, für den Kreishalbmesser = c = 1, Qa = a die Seitenaxen. Ist das ge-wählte viergliedrige Oktaeder stumpf, so müssen die Seitenaxen länger als die Hauptaxe e über den Tafelkreis hinaus fallen. Wäre das Oktaeder scharf, so wären sie kürzer, und sielen hinein, wie man sich durch die ganz gleiche Construction sofort klar macht.

Natürlich könnte man die Axenverhältnisse auch ohne Construction durch Rechnung finden. Nähmen wir beim Besuvian c: a = 1:1,8, folglich $\alpha = \frac{1}{a} = \frac{1}{1,8} = 0,555$, und hätten einen Tafelfreis von 20 mm

Radius gewählt, so wäre c: a = 20 mm: 36 mm, und $\alpha = \frac{1}{a} = 11 \text{mm}$.

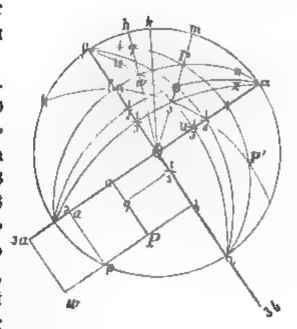
Diese wenigen Data genügen zur Entwerfung der Figur. Denn schlagen wir um Axe a einen Kreis rechts durch P und P', so gibt es den Zonenkreis d,, und den Flächenort a,; und schlagen wir um a einen Kreis links durch PP¹, so gibt es den Sectionskreis der Dodecaederfläche d. Wollen wir daher die Orte und zugehörigen Zonenkreise finden,
so müssen wir uns mit den Seitenagen a eine ebene Projection entwersen, um dadurch sämmtliche Orte und Zonenkreise ganz wie beim regulären
Systeme zu sinden. Wollen wir dagegen nicht die Flächenorte, sondern
die Sectionskreise, so müssen wir nit den reciproken Seitenagen a die
ebene Projection entwersen, um in völlig reciproker Weise die nöthigen
Mittelpunkte der Sectionskreise zu erhalten. Wir dürsen in allen Fällen

die gesundenen Mittelpunkte nur mit Q verbinden, eine senkrechte gegen diesen Strahl durch Q legen, um damit die Sehne des gesuchten Kreises construirt zu haben. Es mag das der

Bweigliedrige Gowefel flar machen. Dr. Bregina fand bie Agen

a: b: c = 0,43:0,53:1 daher $\alpha:\beta=2,3:1,9$.

Beim Entwersen des Bildes wird der Radius immer = 1 gesett. Rehmen wir denselben 20 mm, so kommt $\mathbf{a}: \mathbf{b}: \mathbf{c} = 8,6:10,6:20 \text{ und } \alpha: \beta = 46:38$. Construiren wir zuerst die Orte, so trage im untern Quadranten die Arenstangen $\mathbf{a} = 8,6 \text{ mm}$ und $\mathbf{b} = 10,6 \text{ mm}$ ab, ziehe mit a den Coordinatenkreis $\mathbf{i} = \alpha: \infty \beta$, mit den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \beta: \infty \alpha$; serner mit 3a den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \beta: \infty \alpha$; serner mit 3a den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \beta: \infty \alpha$; serner mit 3a den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und mit 3d den Coordinatenkreis $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$ und $\mathbf{n} = \frac{1}{6}\alpha: \infty \beta$

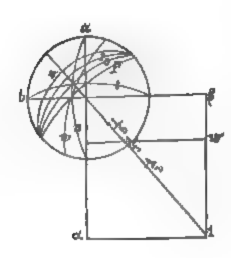


Zeit liegt Ort $P = \alpha, \beta$ des obern Quadranten in den Coordinatentreisen i und n, und $s = \frac{1}{3}\alpha$, $\frac{1}{3}\beta$ in den Ordinatentreisen n und x. Fläche $\omega = 3a$: b hat den Ort in den Ordinatentreisen n und u. Säule m = a: b: soc liegt im Radius PQ. Um o = 2a: 2b zu finden, ziehen wir die Coordinatentreise $\frac{1}{3}\alpha$ und $\frac{1}{3}\beta$ mit Hilse der Aren 2a und 2b. Würde die neue Fläche q = a: $\frac{1}{3}$ b gesucht, so muß der Ort im Coordinatentreise $i = \alpha$: so β liegen, ich greise dann nur von $\frac{1}{3}$ b nach α und tresse mit dieser Zirkelspannung den Ort q. Rurz es bleibt tein Problem über, das nicht so gleich gelöst wäre. Ich glaube die Sache nicht ausssühren zu sollen.

Prüsen wir noch die Kugelprojection bei Brezina, so hat der dortige Taselkreis einen Radius von 54mm, es muß also Axe $a=0.43 \cdot 54$ = 23,2mm und Axe $b=0.53 \cdot 54$ = 28,6 mm sein, was dis auf die Decimalstelle stimmt. Werden die Flächenorte gesucht, so sind die Kreise alle Zonenkreise, und daher von Wichtigkeit, denn die Figuren macht man ja überhaupt nur, um den Zonenzusammenhang zu erkennen. Die Säule $k=2a:b:\infty$ e liegt im Radius, der durch den Punkt der Coordinatenteise $\frac{1}{2}a:\infty$ 8 und $\beta:\infty$ a geht. Aus demselben Grunde geht $k=3a:b:\infty$ e durch den Ort der Fläche w. Alles das übersieht man leicht. Brezina zieht nun aber noch eine wichtige Zone durch k ns k0, die einem nicht so leicht einfällt. Da ist dann immer wieder die Projection auf der Ebene vorzuziehen, hier sieht man sosort, daß der Zonenkreis durch k1 a geht. Dies erkannt, construirt man blos den Punkt k2 a, b, seht die Zirkelspihe ein, spannt nach k2 oder k3, um den Preis sosort zu haben.

Die Seetionstreife gu conftruiren, muffen wir die reciproten Agen

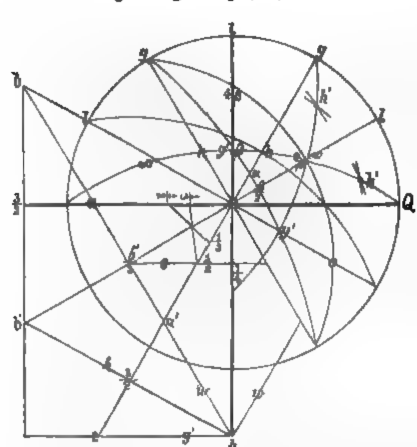
 $\alpha:\beta=2.3:1.9$ zu Hilfe nehmen. Dieselben werben, wenn wir den Rabius 10 mm setzen, 23 mm und 19 mm. Punkt a gibt ben Sections-



freis $i=a:\infty b$, und β den $n=b:\infty a$. Den Oftaederfreis P=a:b gibt Punkt $1=\alpha,\beta$; den Oktaederfreis o=2a:2b gibt Punkt $\frac{1}{2}=\frac{1}{2}\alpha,\frac{1}{2}\beta$; den Oftaederfreis s=3a:3b gibt Punkt $\frac{1}{4}=\frac{1}{4}\alpha,\frac{1}{4}\beta$; den Oftaederfreis $\nu=5a:5b$ gibt Punkt $\frac{1}{4}=\frac{1}{4}\alpha,\frac{1}{4}\beta$; den Oftaederfreis $\nu=5a:5b$ gibt Punkt $\frac{1}{4}=\frac{1}{4}\alpha,\frac{1}{4}\beta$. Alles nach der gleichen Regel, wie vorhin. Wollten wir z. B. $\omega=b:c:3a$ finden, so construiren wir den Rittelpunkt $\omega=\frac{1}{4}\alpha,\beta$. Ueberhaupt ist alles reciprot, b. h. suche ich einen Sectionskreis ma:nb, so ist sein

Mittelpunkt $\frac{\alpha}{m}, \frac{\beta}{n}$.

Die breigliedrige Rugelprojection tonnen wir uns an bem regu-



laren Syftem in breigliebriger Stellung flar machen. Gehen wir vom Bürfel als Bauptrhomboeber w = a:a aus, fo liefert bas Ottaeber die Brojectionsebene con : con und das nachfte icharfere Ottaeber o = ia': ia'; bas Granatoeber Die 2te sechsseitige Saule g = a: ia: a: coe und das nächfte ftumpfereRhom= boeber g' = 2a' : 2a'; ber Pyramibenwürfel das Dihexaeder h 🚐 3a : Ja und ben gewöhnlichen Dreifantner

h' = $\frac{1}{2}a:\frac{1}{4}a$; das Leucitoeder gibt uns die erste sechsseitige Säule $l=a:a:\infty a:\infty c$ 2c. Setzen wir die Würfelkante = 1, so ist die digonale Axe $a=\sqrt{2}$, und die trigonale $c=\sqrt{3}$. Rehmen wir dies zu den Axen, so ist nach pag. $60 \ b=a\sqrt{3}$, folglich

a: b: c = $\sqrt{2}$: $\sqrt{2 \cdot 3}$: $\sqrt{3}$ = $\sqrt{\frac{2}{3}}$: $\sqrt{\frac{2}{2}}$: 1 $\alpha: \beta: c = \sqrt{\frac{3}{3}}$: $\sqrt{\frac{1}{3}}$: $1 = \frac{3}{2}\sqrt{\frac{3}{3}}$: $\frac{1}{2}\sqrt{2}$: $1 = \frac{1}{4}a: \frac{1}{2}b: 1$,

b. b. $a = \frac{a}{2}a$ und $b = 2\beta$.

Wollen wir jest die Orte der Flächen auf der Rugel darftellen, so ziehen wir einen beliebigen Rreis, setzen den Radius = 1, so gibt die Duadrantsehne $b=\sqrt{2}$, und der Schuitt der Würfelfläche $a=\frac{2}{3}\sqrt{\frac{3}{4}}=\sqrt{\frac{3}{4}}$.

Mit diesen Azen a und b operiren wir, indem wir, wie bei der Rechnung, zwei aufeinander senkrecht stehende auszeichnen, und darauf alles beziehen. Da die drei Sextanten einander vollkommen gleichen, so haben wir damit das Problem auf das Zweigliedrige zurückgeführt. Um den Zonenzusammenhang leichter aufzufassen, dürfen wir in der Projection auf die Würfelfläche pag. 112 die drei Oftaederkantenzonen nur mit Roth und die zwischenliegenden von o nach h gehenden Oktaederdia= gonalzonen mit Blau bezeichnen, um sofort einzusehen, daß die drei Kreiß= durchmesser a (o1) den Oktaederkantenzonen, und die Zwischendurchmesser b(og) den Oftaederdiagonalzonen entsprechen, während der Kreis selbst eine Granatoederkantenzone darstellt. Agenpunkt b entspricht der Würfelfante ω/ω , daher ist $\frac{1}{h}=oldsymbol{eta}$ ihr Ort, und da die Granatoederfläche g'=2a': 2a' diese Kante gerade abstumpft, so ist β der Ort für die Rhomboederfläche dieses Dodekaeders. Punkt β finde ich, indem ich von b nach Q fasse, und die Kantenzone des Würfels ww ziehe. Würfelort w hat seinen Gegenpunkt in 4b', weil das 28 gibt, da die Sectionslinie des Würfels $\frac{a}{1}:\frac{b}{2}:\frac{a}{1}$ folglich die Kantenzone des Oftaeders $\frac{1}{a}:\frac{2}{b}:\frac{1}{a}=$ α: 2β: α haben muß. Sectionslinie $o = \frac{1}{2}a': \frac{1}{4}b: \frac{1}{2}a'$ gibt von $\frac{1}{4}b$ nach Q gespannt 48 d. h. den Ort der Oftaederfläche, und der Mittelpunkt des Ottaederkantenzonenkreises vo liegt in 16. Mit dem Orte einer Rhomboederfläche ist zugleich der Kantenzonenkreis ihres nächsten schär= fern Rhomboeder gegeben: $\frac{\beta}{2}$ hat ihren Gegenpunkt in 2b', durch welchen

die Sectionslinie des Leucitrhomboeders 4a:2b':4a geht, folglich $\frac{\rho}{2}$ der Ort dieses Leucitrhomboeders, zu gleicher Zeit ist damit aber auch der Kantenzonenkreis g'g' des Granatoeders gegeben. Denken wir uns die drei Zonenkreise des Granatoederrhomboeders vollständig gezogen, so liesern die Würselkantenzonenkreise ω das 1ste stumpfere, und die Oktaeberkantenzonenkreise 00 das 2te stumpfere Rhomboeder dazu. Wir haben hier das Umgekehrte, als bei der Linearprojection, wo das Oktaeder das schärfere und das Granatoeder das stumpfere vom Würsel geben. Was also die eine Projection nach außen, kehrt die andere nach innen.

Die eigentlichen Coordinatenkreise fallen den Diheraedern von der Form $\max: \frac{m}{2}a: \max zu:$ dahin gehört das Diheraeder des Phramidenswürsels $3a: \frac{z}{2}a: 3a$, wir dürsen blos in za' einsetzen, so gibt der Zonenstreis lh im Durchschnitt mit Würselkantenkreise ww den Ort h. Oreistantner h' = $\frac{z}{2}a: \frac{z}{2}a$ ergibt sich, wenn ich mit $\frac{z}{2}a$ auf a' und mit $\frac{z}{2}a$ auf a Coordinatenkreise ziehe und vice versa. Die Orte h' und h' liegen zu gleich in der Würselkantenzone ww, was eine Controle sür die Sischerheit abgibt.

Das Zweiundeingliedrige System auf rechtwinkliche Axen bezogen wird ganz wie das Zweigliedrige behandelt. Wollen wir dagegen schiefe

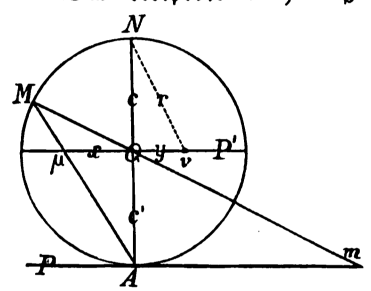
Axen, so ist die Projection auf die Medianebene das Einfachste. Doch verweise ich in dieser Beziehung auf meinen Grundriß der Krystallogra-

phie pag. 346.

Das reciprote Verhältniß zwischen Flächen und Flächenorten wirft ein Licht auf die Bildung der Arystalle überhaupt: man kann jede ihrer Flächen als die Resultante von drei parallel den Axen wirkenden Aräften denken. Hätten wir z. B. drei Axenkräfte c, ma, nb, so müßte die Wirskung eine Fläche sein, die senkrecht auf deren Resultante skände. Sine solche Fläche hat aber für c=1 den reciproken Ausdruck $\frac{1}{c}:\frac{1}{ma}:\frac{1}{nb}=$

 $1:\frac{\alpha}{m}:\frac{\beta}{n}$. Der Achtundvierzigslächner a: $\frac{1}{2}a:\frac{1}{2}a$ ist daher durch die drei Kräfte a, 2a, 3a erzeugt. Wo die 3a wirkte, mußte die Fläche dem Krystallcentrum näher treten, als wo die 2a und die a wirkten. Die kleinere Zahl des Flächenausdrucks bedeutet daher stets die größere Zugkraft.

Das reciprote Verhältniß zwischen Punkten (Orten) und Linien



macht man sich leicht durch nebensteshenden Aufriß klar: P ist unsere Prosjectionsebene, Q der Scheitelpunkt, durch welche alle Reductionsebenen gehen. Dieselben müssen in der obern Prosjectionsebene P' einen Wirtel von Linien machen, die alle sich in Q schneidend respective den Sectionslinien in der unstern Ebene P parallel gehen. Denken wir uns jest über P' die Halbkugel mit

ihrem Pol N und einem Halbmesser c=1, so bilden unsere Reductionsebenen über Q hinaus verlängert auf der Kugelobersläche die zugeshörigen Sectionstreise. Wollen wir nun das gewöldte Bild auf den Tasselfreis P' bringen, so ziehen wir den untern Halbtreis c' aus, er wird, da c'=c=1 ist, die untere Ebene P in A tangiren, wo das Auge liegt. Ist nun eine beliebige Zonenaxe Qm, deren Fußpunkt m vom Centrum der Linearprojection um m absteht, so ist M der Ort auf der Kugelssläche, und μ der des Taselkreises. Die ganze Frage dreht sich nun darum, den Mittelpunkt ν so zu sinden, daß $r=\sqrt{y^2+1}=x+y$ ist.

 $y^2 + 1 = x^2 + y^2 + 2xy$ gibt $y = \frac{1-x^2}{2x}$. Da die Hypotenuse

 $Qm = \sqrt{m^2+1}, \text{ so verhält fich } m: x = 1 + \sqrt{m^2+1}: 1, x = \frac{m}{1+\sqrt{m^2+1}},$

dies in y gesetzt, gibt $y=\frac{1}{m}$, d. h. wenn ich irgend einen Zonenpunkt der untern Projectionsebene auf dem Tafelkreise darzustellen habe, so liefert die reciproke Entfernung des Punktes m vom Mittelpunkte A das Centrum des gesuchten Kreises $\nu\mu$, worin $\nu Q=\frac{1}{m}$ ist.

Optische Eigenschaften.

Da dieselben sich der Structurlehre eng anknüpsen, so wollen wir gleich hier das Wichtigste darüber sagen. Hauptquellen sind: Herschel, Bom Licht, aus dem Englischen übersetzt von Dr. Schmidt 1831. Dr. Beer, Einseitung in die höhere Optif 1853. Besonders klar Ponillet's Lehrbuch der Physik und Meteorologie, überarbeitet von Dr. Müller. Braunschweig 1843, 11te Anfl. 1872. Brewster, a Treatise on Optics. London 1853.

Einfache Strahlenbrechung.

Tritt das Licht aus einem Medium in ein anderes, so wird es auf der Grenze plötzlich von seinem Wege abgelenkt, gebrochen, im dichtern **Redium** dem Perpendikel zu. Einfallswinkel heißt der, welchen Strahl r mit Perpendikel p macht. Einfallender, reflektirter und gebrochener

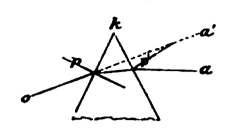
Strahl liegen mit dem Perpendikel in einer Ebene. Der Einfallswinkel ist dem Reflexionswinkel gleich. Auf diesem Gesetz beruht das Reflexionsgoniometer pag. 14. Macht man r des einfallenden Strahls = r'am gebrochenen, und fällt von r und r' die Sinus s und s' auf Perpendikel p, so ist

s:s' = sin Einfallswinkel: sin Brechungswinkel eine constante Größe, **Brechungserponent** oder Index genannt. Für **Basser** = 4:3 = 1,336; Erownglas = 1,533; Quarz = 1,548; Flinksglas = 1,6; Sapphir = 1,768; Granat = 1,815; Diamant = 2,47; Rothsbleierz = 2,926. Je größer der Brechungserponent, desto bedeutender ist auch die Vergrößerungskraft des Minerals, daher wurden von englischen Optisern früher Granat= und Diamantlinsen sehr empsohlen, und von Pritchard versertigt (Pogg. Ann. 1829 Bd. 15 pag. 517). Der Diamantzeigt auch eine viel geringere sphärische und chromatische Aberration als ihm gleiche Linsen von Glas, was den Werth noch sehr erhöhen würde, wenn nur die Versertigung nicht so außerordentlichen Schwierigkeiten unterworfen wäre (Mohl Witrographie pag. 47).

Wenn beim Waffer der Einfallswinkel 90° beträgt, so ist der Breschungswinkel erst $48\frac{1}{2}$ °, alles Licht, was unter einem größern Winkel aus Wasser in die Luft heraus will, wird im Wasserspiegel total ressectirt. Daher nennt man $48\frac{1}{4}$ ° den Grenzwinkel. Diamant hat

sogar einen Grenzwinkel von 23° 534, daher kann kaum mehr als der vierte Theil des Lichtes direct heraus, das übrige wird zuvor an der Oberfläche zurück= und im Steine hin- und hergeworfen, in Farben zer= legt, worauf vorzugsweise die Pracht seines Anblicks beruht.

Wenn schon durch parallele Flächen gesehen der Gegenstand etwas von seinem Orte rückt, so ist das noch in höherm Grad durch geneigte (Prisma) der Fall. Die brechende Kante k verschiebt die Sachen um so mehr, je größer ihr Winkel ist, und zwar nach der Gegend hin, wo



sie liegt. Fällt z. B. ein Lichtstrahl o auf die Fläche des Prisma's, so muß er beim Eintritt dem Perpendikel p zu, beim Austritt von p' ab gebrochen werden, also eine doppelte Ablenkung erfahren. Das Auge o meint nun den Gegenstand a in a' zu sehen:

bei horizontaler nach oben gerichteter Kante k wird das a bedeutend gehoben, bei vertikaler bedeutend zur Seite geschoben.

Anwendung. Nimm einen Axinitfrystall in die linke Sand und lege eine seiner scharfen Kanten aufrecht gegen einen Finger ber rechten: siehst du nun direkt gegen das Fensterlicht, so ist das Prisma dunkel, so wie du aber rechts um vom Fenster weg siehst, so wird es plötlich ganz durchleuchtet, weil erst bei dieser schiefen Stellung zum Fenster das Licht direkt ins Auge treten kann. Oder sieh durch die Endflächen eines brillantirten Quarzes senkrecht gegen ein Licht, so kannst du den Brillant leicht so stellen, daß in der Mitte nur ein einziges Licht wahrganommen wird, bei jeder Wendung des Kopfes treten dann erst Reihen von Lichtern ins Auge. Zwillingskanten sind oft so stumpf einspringend ober ausspringend, daß man sie sehr vorsichtig im Lichtreflex untersuchen nuß, man legt dann die brechende Kante horizontal, geht in den Hintergrund des Zimmers, und sieht nun gegen die Helle. Auch das Kerzenlicht ist dazu sehr günstig.

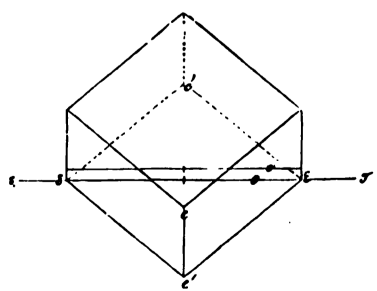
Zerstreuung des Lichtes findet stets Statt, sobald es durch das Prisma geht. Es entsteht ein Spectrum mit den bekannten sieben Farben, aus welchen das weiße Sonnenlicht besteht. Man sieht diese Farben nicht blos durch das Prisma, sondern kann sie auch auf eine Wand fallen lassen. Das Lichtbündel zeigt sich dann in die Länge gezogen, und zwar um so länger, je größer ber Einfalls- und Brechungswinkel und je ferner die Wand vom Prisma ist. Dann ist aber auch die Mineralsubstanz noch von wesentlichem Einfluß.

Das Roth, unter allen die brennendste Farbe, wird am wenigsten gebrochen, muß also allemal ber brechenden Kante zu liegen. Die stärkste Brechung widerfährt dem Biolett am entgegengesetzten Ende, bazwischen liegen vom rothen zum violetten Pole Drange, Gelb, Grün, Blau, Indigo. Grün und Blau stechen darunter am stärksten hervor. Ueber dem Roth hat Lila die fürzesten, unterm Biolett Braun die längsten Wellen. Diese prismatischen Farben sind einfache (homogene), und werden durch ein zweites Prisma gesehen nicht wieder zerlegt. Das Prisma ist daher ein treffliches Instrument, um zu untersuchen, welche Farben der Minerale homogene sind oder nicht. Auch die Bärmestrahlen sind im Spectrum sehr ungleich ver= theilt: die meiste Wärme liegt noch über dem Rothen, wo das Auge teine Farbe mehr sieht; die geringste dagegen unter dem Biolett, wo die unsichtbaren Strahlen noch chemisch wirken (chemische Strahlen). der Länge des Spectrums geht hervor, daß die Farben der Lichtstrahlen verschieden gebrochen werden. Da nun aber die Substanzen in dieser Beziehung sich sehr verschieden verhalten, so gibt man immer die Differenz der Brechungsexponenten für rothes und violettes Licht an, und betommt damit die totale Dispersion, die man wohl von der par= tiellen unterscheiden muß, welche einzelne sich näher liegende Farben haben. So hat Wasser für Violett 1,3309, für Roth 1,3441, also 0,0132 tot. Disp.; Flintglas 0,04, Diamant 0,056, Rothbleierz sogar 0,388-057. Diese starke Dispersion erhöht daher noch das schöne Farbenspiel geschlif= fener Gemmen. Die Verschiedenheit der totalen und partiellen Dispersion in verschiedenen Körpern hat den Achromatismus möglich gemacht: man kann zwei Prismen von Flint= und Crownglas so construiren, daß sie den Lichtstrahl blos ablenken und nicht zerstreuen.

Doppelte Strahlenbrechung.

Alle Minerale, welche nicht im regulären System krystallisiren, zeigen dieselbe, d. h. man sieht durch sie statt eines zwei Bilder. Diese Bilder (Strahlen) sind beim 1gl., 2+1gl. und 2gl. Systeme beide außerordentlich (extraordinär); beim 4gl., 3gl. und 6gl. dagegen bleibt eines ordentlich (ordinär). Die merkwürdige Eigenschaft der Doppelbrechung entdeckte Barstholin pag. 3 am durchsichtigen Kaltspath von Island, welcher darnach Doppelspath genannt wurde. Derselbe bildet noch heute das wichtigste Hilfsmittel zum Studium. Lege ein solches Rhomboeder mit seiner Fläche auf einen mit einem Punkt versehenen Strich ST, dann wirst du im

Allgemeinen 2 Bilder sehen: ein ors
dinäres o, was höher liegt, als das
extraordinäre e. Bringe ich das Auge
senkrecht über die Fläche, so fällt das
ordinäre Bild o genan in die Vers
längerung der änßern unbedeckten Linie.
ST. Halte das Auge in dieser senks
rechten Lage und drehe das Mineral
im Azimuth, so bewegt sich das tieser
liegende extraordinäre Bild e gegen



das feststehende ordinäre. Geht Linie ST der langen Diagonale se der Rhomboederfläche parallel, so ist die Entfernung der beiden Linien ein Waximum, bei der Drehung des Krystalls nähern sie sich und decken sich in dem Augenblicke, wo die ST der kurzen Diagonale (c' e') parallel

geht. In diesem sogenannten Hauptschnitte pag. 90 liegen also o und e in einer und derselben Ebene, eine vollkommene Deckung der Bilder findet aber nicht Statt, weil die kleinen Querstriche der Linien noch auseinander fallen. Soll auch dieß geschehen, so muß ich den Krystall heben und die Ede c so gegen das Auge herauf drehen, daß ich parallel der Hauptaxe cc' durchsehe, dann fallen auch die Striche und folglich beide Bilber o und e genau zusammen. Diese Richtung cc', welche der Hauptare des Krystalls entspricht, ist nur ein einziges Mal zu finden, es ist die Richtung der optischen Are, welche also genau mit der krystallographischen Hauptare zusammenfällt. Senkrecht gegen diese Are, also in der Ebene der krystallographischen Nebenagen a gesehen, treten die Bilder am wei= testen auseinander: hier wird der außerordentliche Strahl e = 1,483 und der ordentliche o = 1,654 (Differenz = 0,171) gebrochen. Je größer bei einem Mineral diese Differenz, und je dicker der Krystall, desto weiter treten die Bilder auseinander. Aus beiden Gründen ist der Kalkspath besonders geschickt. Beim Bergkrystall ist o = 1,548, und e = 1,548 bis 1,558, also die Differenz = 0,01 nur j'y von der des Kalkspathes. Die Stücke mussen 17mal bicker sein, wenn sie gleiche Wirkung wie beim Ralkspath hervorbringen sollen.

Das Prisma läßt die Bilder weiter auseinander treten, um so mehr, je größer der brechende Winkel und je entfernter der zu betrachtende Gegenstand. Es beruht dieß auf denselben Gründen, wie die Erzeugung des Spectrums pag. 122, nemlich auf der verschiedenen Brechbarkeit der sieben Farben. Das gewährt ein treffliches Mittel, Gläser von Gemmen zu unterscheiden. Nimmt man z. B. einen geschliffenen Bergkrystall und sieht damit nach einem eutsernten Lichte, so zeigt jede Facette eine doppelte Flamme, das Glas aber nur eine einsache. Der Brasilianische Gessandte legte am 29ten Juli 1858 einen Brillanten von 819 Karat vor, welchen ein Franzose Dupoisat auf 50 Millionen schätzte: Haidinger stellte ein Licht auf den Tisch, der Stein zeigte doppelte Bilder, war also ein Topas von 30 fl. Werth! Topase und Diamanten haben das gleiche specifische Gewicht 3,5.

Optische Azen.

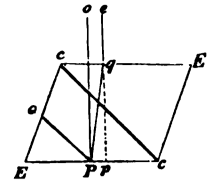
Darunter versteht man diejenigen Richtungen im Krystall, nach welchen gesehen die beiden Bilder sich decken. Da nun im regulären System überhaupt keine doppelte Brechung vorkommt, so kann man hier auch von keiner optischen Axe reden. Brewster (Gilberts Ann. 1821. 69. 1) hat zuerst den Zusammenhang mit der Krystallsorm nachgewiesen:

Optisch einaxige Krnstalle

sind alle im 4gl., 3gl. und 6gl. Systeme. Optische Axe fällt hier mit Hauptkrystallaze c zusammen. Biot (Gilbert's Ann. 1820. Bb. 65. 1) unterschied zweierlei Fälle:

1) Kalkspathgesetz (repulsiv oder negativ), der ordentliche Strahl

wird stärker gebrochen als der außerordentliche. Bestrachte ich einen Punkt P im Hauptschnitte cEcE des Kalkspaths, so gehe der ordinäre Strahl Po senkrecht hinauf ins Auge, dann macht der außerordentliche e den Weg Pq, geht aber bei seinem Heraustreten mit o parallel, und das Auge meint ihn in p zu sehen. Zieht man nun durch P die Aze des Krystalls PQ



parallel cc, so leuchtet ein, daß der ordentliche Strahl o der Are näher liegt also stärker gebrochen wird, als der außerordentliche e. Zu dieser Gruppe gehört Glimmer, Beryll, Turmalin, Corund, Vesuvian, Apatit, Buntbleierz, Anatas, Honigstein, Rothgülden, Gehlenit, Nephelin 2c.

2) Duarzgeset (attraktiv oder positiv), hier wird umgekehrt der außerordentliche Strahl e stärker gebrochen, als der ordentliche o, er muß also innerhalb des Winkels QPo sallen, wird daher von der Axe PQ ansgezogen, und nicht zurückgestoßen, wie vorhin. Zu dieser Gruppe gehört Brucit, Chlorit, Chabasit, Dioptas, Eisenglanz, Zirkon, Zinnskein, Rutil, Eis, Phenakit, Zinnober 2c. Ichthyophthalm ist positiv und negativ: Descloizeaux (Ann. des mines XI. 295) zählt 71 negative und 38 positive. Nach Fresnel sällt die optische Axe bei den negativen mit der größten Elasticität des Aethers, bei den positiven mit der kleinsten zusammen.

Opfisch zweiaxige Krnstalle

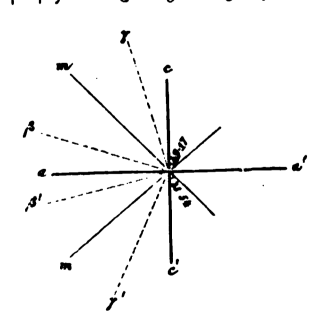
sind alle im 2gl., 2+1gl. und 1gl. Systeme. Nur zuweilen werden bei lagigen scheinbare Ausnahmen wahrgenommen z. B. gelbes Blutlaugen= salz, Kalkuranglimmer von Aetna, Honigstein, Turmalin. Die optischen Axen fallen zwar mit den frystallographischen nicht zusammen, stehen aber damit in symmetrischer Lage, und vollständiger Abhängigkeit. Fresnel unterschied statt zwei nun drei Glasticitätsagen: 1) optische Mittellinie (bissectrice) halbirt den scharfen Winkel der optischen Axen; 2) optisch e Senkrechte halbirt den stumpfen Winkel der optischen Agen (daher auch 2te Mittellinie genannt), und steht in der Ebene derselben senkrecht auf die Iste; 3) optische Querage (schlechthin Normale), steht sentrecht auf die Ebene der optischen Azen. Sie ist stets die Aze der mitt= lern Glasticität, während die größte und kleinste in der Gbene der op= tischen Agen liegt: fällt die kleinste Elasticitätsage mit der Mittel= linie zusammen, so heißt der Krystall positiv + (Albit, Topas, Olivin, Syps, Schwerspath, Eis 2c.); mit der größten negativ — (Feldspath, Glimmer, Talt, Dichroit, Arragonit, Borax, Zucker 20.). Am einfachsten find die Erscheinungen beim

Zweigliedrigen S. Die Elasticitätsagen fallen hier mit den krysstallographischen zusammen, beide optische Azen müssen daher in einer der drei Azenebenen (Hauptschnitt) liegen. Ich brauche also diese nebst der optischen Mittellinie nur zu nennen, um sogleich orientirt zu sein. So bilden z. B. am Weißbleierz die — optischen Azen 8°, liegen in der

Arenebene ac, und c ist Mittellinie, folglich b Querage; bei dem damit isomorphen — Aragonit mit 18° liegen sie in der Azenebene bc, Are c bleibt zwar Mittellinie, aber a wird Querage; beim + Schwer= spath 36° 48' halbirt a den Winkel, ist daher Mittellinie, ac Agen= ebene und b Querage; beim — Bittersalz 50° 52' halbirt b den Win= kel, und ab ist Ebene der optischen Axen, folglich die aufrechte c Quer= Wollte man ein Symbol, was jeder mit den gewöhnlichen Aren vertraute Mineraloge sogleich verstünde, so müßte man sagen: Beiß= bleierz —c, ac 8°; Aragonit —c, bc 18°; Schwerspath +a, ca 36° 48'; Bittersalz -b, ba 50° 52'. Denn mit der Angabe der Mittellinie (-c, -b, +a) und der Ebene der optischen Aren (ac, bc, ab), ist die Lage des Winkels selbstverständlich. Durch die Mittellinie muß in der Ebene stets der scharfe Winkel halbirt werden, und zwar für alle Farben. Denn wenn auch bald das Roth (e) bald das Blau (v) stärker gebrochen werden, also die Axen von Roth $(\varrho > v)$ oder von Blau $(\varrho < v)$ einen größern Winkel machen, so wird doch in der Symmetrie nichts geändert, die Farben gruppiren sich um die Mittellinie links wie rechts, und vorn wie hinten. Anders ist es beim

Zweiundeingliedrigen S., wo die Symmetrie jedenfalls zwischen vorn und hinten aufgehoben wird. Zunächst muß man zwei Hauptfälle auseinanderhalten (Pogg. Ann. 81. 161):

a) optische Azen liegen in der **Medianebene** b: oc, welche den Arystall in eine linke und rechte Hälfte theilt. Arystallage b bleibt also in allen Fällen Ouerage, und steht senkrecht auf der Sbene der optischen Azen. Diese haben aber in ihrer Sbene zu den krystallographischen Azen ac eine unsymmetrische Lage, was eigentlich krystallonomisch gar nicht anders sein kann. Es ist das der gewöhnliche Fall, wie es beim Diopsid, Euklas, Titanit, Syps, Realgar 2c. angetroffen wird. Um die Lage der optischen Azen zu bezeichnen, muß man den Winkel der Mittellinie m

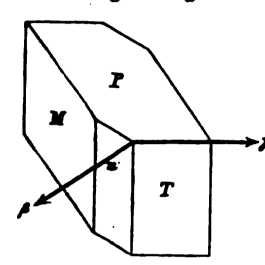


Augit + mc 38° 54', \beta 58° 58', d. h. der Krystall ist positiv, und m tritt auf der Borderseite nach oben heraus, wie die beiden oprischen Axen \beta y, deren Wintel durch m halbirt (29° 29') wird. Würde man den Eutlas in der Hauy'schen Weise stellen, wo P nach vorn liegt, so hätten wir + mc' 49° 17', \beta'y' 49° 38', welchen Wintel die Mittellinie m halbiren muß. Die Mittelslinie mit den Axen \beta'y' tritt also jest unten,

oder was dasselbe hinten heraus, wie die Striche andeuten sollen. Wenn bei dem 2gl. S. die optischen Axen noch physikalisch gleich $(\beta = \gamma)$ waren, so kann das hier nicht mehr der Fall sein, wie man aus der verschies denen Vertheilung der Farben ersieht.

b) optische Aren liegen in einer Schiefendstäche. In diesem

Falle kann entweder die Medianlinie (Klinodiagonale A Feldspath) ober die Are b (Borax) Mittellinie sein. Da nun alle Schiefendflächen der b parallel gehen, so ist ihre Lage durch die Reigung zur Are c gegeben. Für die mediane Mittellinie m brauche ich uur den Winkel zur Are c zu wissen: also Feldspath —mc' 63° 53', d. h. die optischen Axen liegen in P, welche mit c den gleichen Winkel macht. In diesem Falle ist wieder β=γ, ββ 70°, d. h. die optischen Aren schneiden sich unter 70°, und sind selbstverständlich jederseits von der Mittellinie m 35° entfernt. Beim Borax macht die Schiefendfläche der optischen Aren etwa 55° gegen c, aber -b ist optische Mittellinie. Es ist in solchen Fällen immer besser, eine fleine Beschreibung statt kurzer Symbole zu geben, die man doch nur vergißt. Gänzlich unregelmäßig verhält sich endlich das



Gingliedrige &. Gleich beim Albit, der dem Feldspath entgegen positiv + ist, fällt die Mittellinie ungefähr in die Axenebene bo, und schneidet die aufrechte c etwa unter 79°. Das beste leicht zu controli= rende Beispiel bietet Aupfervitriol. Da ent= r wirft man schnell eine kleine Figur, worin am Henhenoeder PMT die Fläche T so leicht am scheinbar rechten ebenen Winkel (88° 48') er= tannt wird, und gerade diese Kante P/T ent= spricht der einen optischen Are y; die andere B

liegt auf n, welche die Säule M/T 122° 31' abstumpft, und halbirt fast genau den ebenen Winkel von P/n mit T/n (112° 56'). Kann man die Abstumpfungefläche der scharfen Säulenkante r benüten, so darf man nur im Kryftalle mit dem Federmesser ihr parallel eine Furche ziehen, ein Stud abbrechen, auf einem gewöhnlichen Stein abschleifen, und in ber Hand glatt reiben, um nach Berlauf von ein paar Minuten wenigstens ein rohes Bild der Age y im Polarisationsapparat zu sehen. braucht von Mineralogen nicht erwartet zu werden, das Feinere muß dem Physifer bleiben.

Merkwürdiger Weise fallen nach der Entdeckung Mitscherlich's (Pogg. Ann. 1826 VIII 120) beim Erwärmen des Gypses auf 700 R beide optische Axen zusammen, so daß der Krystall optisch einaxig wird. Die Geschwindigkeit, mit welcher sie sich gegen einander bewegen, ist jedoch bei beiden sehr verschieden (Bogg. Ann. 35. 85). Ueber 70° hinaus treten die Aren zwar wieder auseinander, aber in der Axenebene bc, welche gegen die Medianebene senkrecht steht. Bei Gypsen, wo das Paar 1 = 4a 4b stark entwickelt ist (Relshausen bei Nagold), kann man eine Are durch 1 im Bolarisationsmikroskop sehen. Man darf solche nur mit Gummi auf Glas kitten, alsdann auf einer heißen Platte erwärmen, so gewahrt man eine Lemniscate, die sich beim Abkühlen zu einem lagigen Bilde zusam= menzieht, und dann rechtwinklig entgegengesett wieder auseinander geht. Bollständig erkaltet sieht man blos noch das Ringsystem einer der Agen. Auch Natriumsulfuret und besonders Glauberit zeigen nach Descloizeaux

das Phänomen. Dazu kommen dann noch eine Menge Silicate Feldspath, Klinochlor, Blätterzevlith, Prehnit, Brookit 2c. von denen einige bei stärkerer und länger einwirkender Hitze sogar permanent werden, wodurch namentlich gewisse Kalifeldspäthe so wichtig geworden sind, Descloizeau, Ann. des mines 1862 Bd. 2.

Polarifirtes Ligt.

Der eigenthümliche Name Polarisation rührt von Malus her, welcher 1808 zufällig mit einem doppelt brechenden Prisma das von den Fenstern des Palastes Luxemburg in Paris zurückgeworsene Licht der unterzehenden Sonne betrachtete, und mit Staunen bemerkt, daß eines der doppelten Bilder bei der Drehung des Prisma's trüber werde. Aber nicht blos der Reslex, sondern auch durchsichtige Krystalle und organische Gewebe polarisiren, was bei letztern so weit geht, daß die Stärkezellen im Staube der Aegyptischen Gräber es noch zeigen. Wir unterscheiden hanpklächlich 2 Fälle:

Wittel nach so so zurückgeworsen wird, daß der Strahl des durchgehenden Lichts s' auf den reslectirten so senkrecht steht. Für Quarz beträgt der Einfallswinkel 33°, Glas 35° 25', Kalkspath 31° 9', Diamant 21° 59'. Der Lichtstrahl s ist also dann in zwei polarisirte Strahlen so und s' zerlegt. Man kann aus diesem "Polarisationswinkel" auch den Bre-

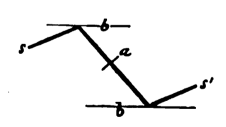
chrechungsexponenten finden, Pfaff, Pogg. Ann. 127, 150.

2) Wenn der Lichtstrahl durch ein krystallisirtes Mittel von doppelts brechender Kraft geht. Daher sind die beiden Strahlen der optisch einsazigen und zweiazigen Krystalle polarisirt.

Mittel, das polarisirte Licht vom unpolarisirten zu unterscheiden,

gibt es vorzüglich drei:

a) In gewissen Lagen der Einfallsebene wird bei einem bestimmten Einfallswinkel der Strahl von einem polirten Mittel nicht reflectirt. Wan

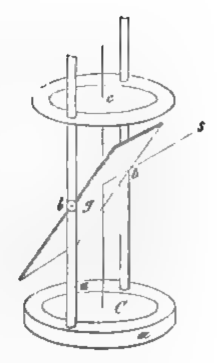


macht sich das am besten durch zwei Brettchen (Spiesgel) bb klar, die mittelst eines Stabes a, welcher den Strahl vorstellt, verbunden sind. Schneidet man den Stab senkrecht gegen seine Axe bei a durch, und hülst das eine Stück in das andere ein, so gehen

die Bretter bei der Drehung der Hülse a im Azimuth aus ihrer Parallelität. Nur in zwei Fällen, bei der Parallelität und bei einer Drehung um 180° wird das Licht s vollkommen auf beiden Spiegeln nach s' reflectirt; bei einer Drehung um 90° und 270° dagegen auf dem einen Spiegel nicht, und in allen Zwischenstellungen unvollkommen.

Nörrenberg'scher Polarisationsapparat: auf dem Fußgestell aa besindet sich ein horizontaler Spiegel C, darauf erheben sich
zwei senkrechte Stäbe, zwischen welchen eine Glasplatte g (am besten von
geschliffenem Spiegelglase) um zwei horizontale Zapsen bb beweglich ist.

Oben befindet sich ein Ring c, welcher, mit einer Glasplatte bedeckt, den zu betrachtenden Minestalen als Unterlage dient. Drehe ich nun das Glas g so, daß es verlängert den horizontalen Spiegel unter 54° 35' (dem Complement des Poslarisationswinkels) schneiden würde, so wird ein Theil des Lichtstrahls s, der unter dem Polarisationswinkel von 35° 25' auffällt, senkrecht gegen den Spiegel C reflectirt. Der Spiegel wird also von polarisirtem Licht erleuchtet, und da nun die Gläser g und e durchlassen, so kann ein Mineral bei e im polarisirten Lichte beschaut werden. Näheres Ponillet Müller Lehrb. Phys. 1843 II. 266. Die Buchstaben a.a., b b und e C sind orienstirt, wie die gleichnamigen Aren eines Krystalls.



Der polarisirte Strahl Co schwingt parallel bb (Reusch, Pogg. Ann. 1854.

b) Der polarisirte Strahl wird in gewissen Lagen, wo ber unpolarifirte zerlegt wird, nicht mehr burch boppelt brechende Minerale zerlegt.

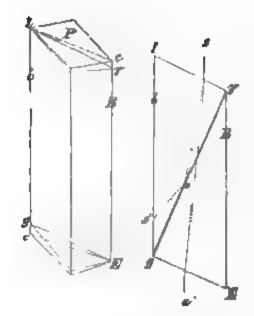
Lege auf das Glas o des eingestellten Polarisationsapparates ein durchstochenes Kartenblatt, betrachte es parallel Co durch die horizontale Fläche eines Kaltspathrhomboeders, so wird im Allgemeinen der Punkt zwar doppelt erscheinen, allein in vier Lagen einsach, und zwar so oft die Sbene der langen und kurzen Diagonalen des Kaltspaths senkrecht gegen die Glasplatte g steht.

e) Der polarisirte Strahl ist unsähig, in einer bestimmten Lage burch eine Turmalinplatte, schweselsaures Jodchinin (Herapathit, Sieb.

Bien. Atab. 1855 XV, 82) ober ein Nicoliches Prisma zugeben.

Schleift man nämlich aus grünem ober braunem Turmalin eine Platte längs der Säulenage c, und sieht damit nach jenem Punkte postarisirten Lichtes im Kartenblatt, so wird derselbe dunkel, sobald die Aze der Turmalinplatte in der Längsrichtung der Glasplatte g, d. h. in der Redianebene au des Apparats, liegt; drehe ich dagegen Turmalinage c in die Querage bb des Apparats, so ist der Punkt am hellsten. Zwei solcher gegen einander verdrehbarer Platten bilden die bekannte Turmal inz ange. Wit parallelen Azen c gegen einander gelegt sind sie durchsichtig, mit senkrecht gekreuzten dagegen undurchsichtig, vorausgesetzt, daß die Platten die gehörige Dicke haben.

Nicol'iches Prisma (Jameson's New Joornal 1828 VI. 83). Rimm einen länglichen Isländischen Doppelspath, woran o die gleichkantige Endede, durch welche die Hauptage geht, bezeichnet; B und b sind die ftumpfen Kanten von 105° 5' der beiden ausgedehnten Blätterbrüche. Bringt man sie durch Spaltung ins Gleichgewicht, so bildet daran der dritte Bruch P eine auf die stumpfe Kante B ausgesetzte Schiefendstäche. Dann ist Fläche le BE c b ein Hauptschnitt des Rhomboeders mit dem



ftumpfen Wintel P/B = le B = 109° 4' und bem scharfen P/b = Plb = 70° 56'. Statt P muß eine neue Schiefenbfläche in ber Richtung ly und Eg geschliffen werben, welche fentrecht gegen ben Sauptichnitt gelegen mit b 68° folglich mit B 112° macht, also von bem Blätterbruch P um nicht gang 3° abweicht. Jest burchfage ben Rruftall fo, bag bie Schnittfläche fentrecht auf bem Sauptfcmitt und zugleich fentrecht auf ber Linie by fteht, foll bieg mittelft eines Schnittes yg geschehen, fo muß ber Arpftall so weit gespalten werben, daß ly : lg = 1:2,67. Man

fittet beibe Stücke wieber mit canadischem Balfam zusammen, wie ber Hauptschnitt rechts zeigt. Rommt nun ein Strahl s, fo wird berfelbe in zwei Strahlen o und e zerlegt. So lange s die ungefähre Richtung ber Rhomboeberfanten b und B hat, ift ber Winkel soy kleiner als 220, für Die Parallelität beträgt er fogar blos 141/20, und in biefem Falle wird der ordentliche Strahl, der jebenfalls einen größern Brechungscoefficienten (1,654) als die Balfamschicht (1,536) hat, total nach s' reflectirt und bon ber ichwargen Firnigbede, womit man bie Seitenflachen übergiebt, verschluckt. Die Erklarung liegt im Grenzwinkel pag. 121. Gang anders verhalt fich bagegen ber außerorbentliche Strahl o, ber für biefe Richtung ungefähr benfelben Brechungscoefficienten wie die Balfamichicht bat, jebenfalls teinen größern, fonbern einen fleinern (bis 1,483), er geht alfo durch die Balfamichicht burch; und mit diesem beobachtet man. Die Aethertheilchen schwingen parallel bem Hauptschnitt. Durch feine Farblosigkeit hat das Prisma Borgug por einer Turmalinplatte, und wird besonders auch bei Mitroftopen angewendet. Foucault (Bogg. Ann. 1857. 102. 442) gibt ein noch einfacheres Berfahren an, und hafert (Bogg. Ann. 1861. 113. 100) andere Schnitte und Zwischenmittel.

Erflärung. Dan bentt fich, bag bie Aethertheilchen eines une polarifirten Lichtftrahles s fentrecht gegen ben Strahl nach allen Richtungen, bei ben polarifirten s' unb 8° bagegen entweber nach der einen Richtung ro ro ober nach ber andern r'r' gu ichwingen gezwungen

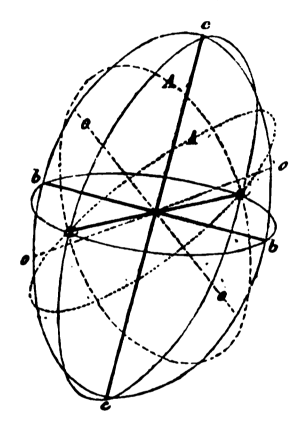
feien. Beibe Richtungen ro und r' fteben aufeinander fentrecht, man fagt, die Strahlen so und s' feien fentrecht zu einander polarifirt. Wenben wir bieg an.

Bei optisch einagigen Krystallen conftruirte Fresnel um bie beiben Glafticitätsagen ca, die ihrer Richtung nach mit ben gleichnamigen fruftallographischen gujammenfallen, eine Ellipfe, und brebte biefe um die Are co. Sie grengt ein Revolutionsellipfoid ab, beffen Querschnitt aaaa ein Rreis ift, parallel, welchem Die Glafticitat im Arnftall nach allen Richtungen die gleiche bleibt. Da ber orbinare Strahl

o überall nach dem gleichen Gesetz gebrochen wird; so müssen seine Aethersteilchen parallel dem Querschnitte aa des Revolutionsellipsoides schwinsgen, denn nur so sinden sie gleichen Widerstand; während die Ungleichsteit des Widerstandes nach jeder andern Richtung das variable Gesetz des außerordentlichen Strahles bedingt. Nur wenn das Licht parallel der Axe c geht, liegen die Aetherschwingungen beider Strahlen o und e der Axenebene aaa parallel, dieß gibt daher die Richtung der optischen Axen. Wenn das Revolutionsellipsoid uns ein Vild von den verschiesdenen Fortpslanzungsgeschwindigkeiten des außerordentlichen Strahles gibt, so die Rugelobersläche von den ordentlichen. Bei dem regulären System, wo alle drei Dimensionen gleich sind, kann daher keine doppelte Brechung Statt sinden.

Bei optisch zweiazigen Krystallen sind drei verschiedene

Elasticitätsaren abe vorhanden. Construirt man damit die drei auseinander senkrechten elliptischen Ebenen ab, ac, bc, so kann man in diesem dreinzigen Ellipsoide mit der mittelern Elasticitätsare (d. h. der Are von mittelerer Länge, die a sein mag) zwei Kreise a A a construiren, welche durch die Areise gehen und symmetrisch gegen b und e liegen; senkrecht auf diese Kreisebenen stehen die beiden optischen Aren oo. Ihr scharfer Winkel wird entweder durch die kürzeste b (positiv) oder die längste Elasticitätsare e (negativ) halbirt, je nach der Beschaffenheit der Ellipsen. Ieder Kreis mit seiner senkrechten Are oo bildet



das Analogon eines optisch einaxigen Krystalls. Daher muß die optische Oueraxe a die Axe mittlerer Clasticität sein, während die Mittellinie die kürzeste oder längste Clasticitätsaxe sein kann.

Sehe ich durch eine Turmalinplatte gegen das Doppelbild im Kalkspath pag. 123, so schwindet bei aufrechter Turmalinaze c das ordentsliche Bild, und nur das außerordentliche bleibt sichtbar, folglich gehen in dieser Stellung die außerordentlichen Strahlen, welche schief zur Aze c ichwingen, durch die Turmalinplatte durch. Lege ich dagegen c horizontal und die Azenebene aa aufrecht, so schwindet das außerordentliche Bild, es können nur die Strahlen, welche parallel aa schwingen, durch. Das ist nun auch der Grund, warum in der Turmalinzange mit gekreuzten Azen Dunkelheit entsteht: die eine Platte läßt nur die ordentlichen, die andere die außerordentlichen durch, folglich kann keines von beiden durch beide Platten zugleich gehen.

Farbige Ringipfteme.

Nachdem Arago schon 1811 dem französischen Institute die merkwürdigen Farbenerscheinungen dünner Glimmer- und Gypsblättchen, wie sie die Natur unmittelbar bietet, im polarisitten Lichte mitgetheilt hatte, sand Brewster (Philosoph Transact. 1813. 102) ähnliche Erscheinungen an gesichlissenen Arystallplatten, wenn polarisittes Licht in schiefer Richtung durchgeht. Man hatte nun bald in zwei Turmalinplatten (Turmalinzange) kleine Polarisationsapparate gesunden. Aber mangelhaft. Erst durch das Polarisationsapparate gesunden. Aber mangelhaft. Erst durch das Polarisationsmitrosted von Amici, und besonders von Rörrenberg, welches Grailich (kryst. 10pt. Unters. pag. 43) beschrieb, ist dem Mineralogen ein practisches Instrument geboten. Die kleinsten Splitter reichen hier oft hin, um die Lage der Arenebenen zu sinden, und nach den umfassenden Zusammenstellungen von Hrn. Descloizeaux (Annales den mines 1858. XIV) dars auch der Mineraloge solche wichtige Kennzeichen nicht übersehen, obzleich sie über die Grenze zur Physik hin streisen. Eine populäre Darstellung gab Prof. Dr. Zech in den Jahreshesten Ber. vat. Katurs. Württembergs 1865 XXI, 255 und 1866 XXII, 207.

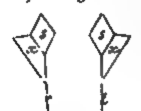
Optisch einagige Rruftalle. Schleift man einen Ralffpath



sentrecht gegen die Hauptare o, und nimmt das Stück in eine Turmalinzange mit gefreuzten Aren, so ersicheinen gegen das Tageslicht gesehen schönfarbige Kreise mit einem dunkeln Kreuz. Die Farben hängen mit der Dist ersion und Absorption der Masse zussammen. Das schwarze Kreuz entspricht den Schwinzungsebenen der Aethertheilchen im Turmasin. Bei

parallelen Turmalinagen ist die Erscheinung nicht so schön, das Kreuz wird hell und die Farben schlagen in Complementärsarben um. Je dicker die Platte und je stärker die Differenz der Brechungserponenten beider Strahlen, desto schmäler die Ringe. Daher sieht man dei dünnen Platten, namentlich wenn die Rasse nicht start doppelt bricht, wie z. B. das Eis, die Ringe nicht oder doch sehr breit. Im homogenen Lichte (Weingeist mit Steinsalz auf den Docht gestreut) schwinden die Farben, die Ringe sind blos dunkel und hell. Wenn die Winerale nach der Gerabendssäche einen blättrigen Bruch zeigen, wie z. B. der prachtvoll bei einer Temperatur von 15°—20° trystallisierte vierzliedrige Rickelvitriol NiS+7H (Pogs. Ann. 12. 144), das gelbe Blutlaugensalz, der einarige Glimmer zc., so darf man sie nur spalten und unter das Polarisations-mitrostop beingen, um sosort die Erscheinung zu sehen.

Circularpolarisation, 1811 von Arago an Bergfrystall entbedt und von Fresnel (Ann. Chim. 1825 XXVIII, 158) benannt, zeigt zwar auch Ringe mit einem schwarzen Rreuz, allein in der Mitte sehlen sie,



und statt bessen stellt sich eine gleichmäßige Farbung ein, welche bei ber Drehung des Analyseur alle prismatischen Farben durchläuft. Bringt man solche Platten auf den Polarisationsapparat, wo ihn nur Strahlen, die parallel ber optischen Axe geben, treffen, also auch

außen keine Ringe erscheinen, jo zeigt burch ein Nicol'sches Prisma angesehen die ganze Fläche eine prachtvolle gleichartige Farbung, salls sie

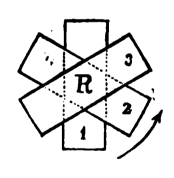
gut parallel geschliffen ist. Gehen diese Farben bei rechter Drehung des Ricol'schen Prisma's oder der Turmalinplatte von Roth durch Orange, Gelb, Grün, Blau und Biolett, so heißen sie rechts drehend, und zeigen sie dieselbe Farbenfolge bei linker links drehend. Auffallender Weise richtet sich das nach den Trapezflächen x: l ist ein links und r ein rechts drehender Arystall, entsprechend den Schrauben gleichen Namens.

Nirp'iden Spiralen erhält man burch Aufeinanberlegen gleich dicker Platten von entgegengesetzter Drehung: wenn die Schwingungsebenen zusammenfallen, und die links drehende oben liegt, so kehren bei gekreuzten Nicoln die schwarzen Spiralarme sich im Sinne rechter Schrauben, und umgekehrt (Schrauf, Physik. Miner. II pag. 281). Bei Querschnitten von Amethysten kommen häufig solche



Drehungen vor, zum Zeichen, daß sie aus Zwillingen bestehen. Hrn. Descloizeaux zeigen Zinoberkrystalle 15-17mal stärkere Drehungs= traft als Bergkrystall. Besonders lehrreich und leicht darzustellen ist das rhomboedrische Unterschwefelsaure Blei' PbS2O6+4H (Sith. Wien. Atab. 86. 64 Brezina). Solche Circularpolarisation hat Pasteur (Pogg. Ann. 80. 197) auch bei Lösungen von Krystallen nachgewiesen, wie z. B. der Rechts= und Links-Traubensäure, beren Flächen man es schon ansieht, wohin ihre Flüssigkeiten drehen werden! Schwefelsaures Strichnin in Krystallen und Lösungen, chlorsaures Natron (Pogg. Ann. 91. 404 und 94. 419) verhalten sich ähnlich. Bekanntlich ist Zuckerlösung rechts und Terpentinöl links drehend.

Reusch (Monatsb. Berl. Acab. 1869 pag. 530) legte bünne Blättchen optisch zweiarigem Glimmer, worin die Optische Arenebene mit der langen Seite zusammenfällt, treppen= förmig (123) rechts gedreht über einander, und fand dann im Centrum R, wo die Blätter übereinander liegen, Erscheinungen, die lebhaft an Circularpolarisation erinnern, um so lebhafter je dünner und je größer die Zahl der Blättchen ist. Ordnet man die Treppe ent-



gegengeset links, so kommt auch in der Polarisation die entgegengesette. Ohne Zweifel ein Schritt zu der schwierigen Erklärung.

Optisch zweiarige Krystalle zeigen senkrecht zu einer der optischen Axen geschnitten etwas elliptische Farbenringe mit einem schwarzen Strich, z. B. Aragonit. Bei der Drehung der Krystallplatte dreht sich auch der Strich, aber nach der entgegengesetzten Seite hin. Oft braucht man nicht ein Mal zu schleifen, z. B. farblose Topasgeschiebe von Brafilien darf man nur in der Richtung einer optischen Are zwischen

die Turmalinzange bringen, um die schöne Erscheinung zu sehen. Wenn' der Winkel der optischen Axen scharf ist, wie beim Weißbleierz 5° 15', Salpeter 5° 20' 20., so sieht man senkrecht gegen die optische Mittellinie geschnitten, zwei Curvensysteme, welche die Eigenschaften der Lemniscaten haben, und deren Form sich bei Drehung der Krystallplatte nicht ändert,





wohl aber wird die Lage der beiden schwarzen Eurven gegen die Lemniscaten stets ein andere. Eine Linie, welche die Centra der beiden Kreise verbindet, entspricht der Lage der optischen Axen. Wenn diese 45° von den auseinander senkrechten Polarisationsebenen entsernt sind, so

ist die Mitte schön gefärbt, und die schwarzen Striche bilben nach außen offene Hyperbeln, so wie sie dagegen mit einer der Polarisationsebenen zusammenfallen, so erzeugt sich ein schwarzes Kreuz, was die Witte ganzelich verdunkelt.

Hierin liegt ein praktisches Mittel, optisch einagige Minerale von optisch zweiazigen zu unterscheiben. Denn einagige bleiben zwischen gestreuzten Turmalinplatten bei seber Orehung dunktel, zweiazige werden dagegen bei einer Kreisdrehung zwei Mal dunktel und zwei Mal hell. Roch bequemer hat man es auf dem Polarisationsapparate. Glimmer, Topas zc. liefern gute Beispiele. Besonders interessant ist der Glimmer,

weil barunter fich auch optisch einazige Blätter finden.

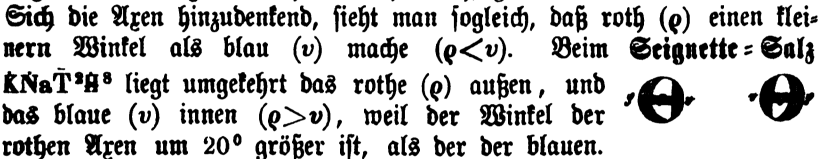
"Den Charakter ber optischen Aren, ob felbe positiv oder negativ feien, findet man durch Kreuzung mit einer Platte von befanntem Character. Werben die Ringe fleiner, fo befigen beibe Gubftangen gleichen Character, benn das Blattenpaar wirkt wie eine einzige dickere Blatte. Werden die Ringe größer, so besitzen sie verschiedene Charactere, benn bas Plattenpaar wirft wie eine bunnere Platte." Inbeffen gibt es auch noch andere Mittel. Bur Beftimmung ber optisch einarigen bebient fich Grailich eines 2axigen Glimmerblättchens von einer Biertelundulation (42), woran die Lage ber optischen Aren (Hauptschuitts) burch einen Strich bezeichnet ist. Legt man baffelbe am Nörrenberg'ichen Bolarifationsmitroffop unter ben obern Nicol (Analyfeur), fo wird bas schwarze Rreux bleiben, so oft der Hauptschnitt bes Glimmerblattes mit einer ber Bolarifationsebenen gufammenfällt, in ber Zwischenftellung lost fich jeboch bas Rreuz in zwei schwarze Puntte auf; liegen Die Puntte im Sauptfchnitt des Glimmers, fo ift bas Mineral negativ (-), liegen fie fentrecht bagegen positiv (+): also negativ drin, positiv braugen. Bei optisch zweiagigen bebiente fich schon Biot ber Quarzplatten, fentrecht gegen die Hauptage geschnitten, wie man sie zur Demonstration der Cirenlarpolarijation gur Sand hat. Stellt man nun die Lemniscate moglichst schönfarbig ein, was bekanntlich ber Fall ist, wenn ihre Langs- und Querare 45° von den Schwingungsebenen des Bolarifationsmitroffop entfernt stehen, und legt eine Quaraplatte unter ben Analyseur, fo tommen an negativen Mineralien mitten in ber Lemniscate fehr lebhafte huperbolische Interferenzfurven, wenn man die Quarzplatte um die Längsage

der Lemniscaten dreht; an positiven dagegen bei der Drehung um die Querare: also negativ längs, positiv quer.

Arenzerstreuung macht man sich vorläufig am besten wieder durch eine Zeichnung der Arenebene klar: es ist dabei hauptsächlich auf die beiben extremen Farben des Spectrums Roth (e) mit größern und Biolett (v) mit kleinern Lichtwellen Rücksicht zu nehmen. Das Biolett schwindet häufig im Blau, man spricht daher von Roth und Blau. Bählen wir z. B. aus dem

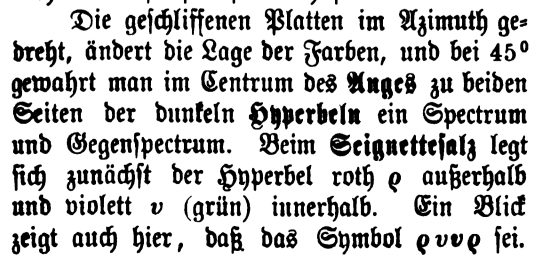
Zweigliedrigen Spftem eine Lemniscate vom Salpeter, und lassen

die Polarisationsebenen zusammenfallen, so daß das schwarze Kreuz entsteht. Ist die Platte nicht dünn genug, so barf man nur im Polarisationsmifrostop das Linsensystem heraus nehmen, und die Platte unmittelbar unter den Nicol (Analyseur) halten. den beiden Augen, welche den Arenpunkten entsprechen, liegt links blau, grün, roth und rechts roth, grün blan.

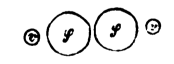


Die Sache ist so augenfällig, daß man im kleinern Gesichtsfelde bei be= tannter Farbenfolge sogleich weiß, wo die 2te Are zu suchen sei. Sind die Winkel der rothen und blauen Axen nur einigermaßen anders, wie z. B. beim Weißbleierz, so kann die ganze Reihe der Regenbogenfarben zwischen q und v unterschieden werden. Nur bei einigen Salzen, wie 3. B. beim ichwefeljanren Rali KS vertheilen sich die Farben in beiden Angen gleich, und ich mag nicht entscheiden, ob nach Grailich e < v ober

nach Descloizeaux e>v sei. Mittheilungen meines Collegen Reusch zufolge bezeichnete Nörrenberg diesen Fall 1, wäh= rend 2 Salpeter nebst Aragonit, Bleivitriol, Colestin, Schwerspath, Anhydrit, Chlorit, Strontianit, Struvit, Schwefel und 3 Seignettesalz nebst Topas, Chrysoberyll, Blimmer, Lepidolith, Staurolith, Weißbleierz, Witherit, Rieselzinkerz, Brookit haben würden: Zeichen, die im Hin= blick auf die kleinen violetten v und die großen rothen ϱ Lichtwellen selbstverständlich sind.











golb

roth

Sieht man blos auf die vo und ov neben den Hyperbeln, so hat es den Anschein, als wenn die Winkel von v größer wären als die von e. Hr. Descloizeaux (Ann. min. 1858. XIV) sagt baher bleue à l'extérieur et rouge à l'intérieur, und sett dann gleich hinzu, factisch sei aber die Sache umgekehrt. Wir halten uns jedoch besser nur an die innern Spectra der Lemniscaten, und nicht zugleich an die äußern Gegenspectra. Zur Controle ist die Verdrehung um 45° sehr zu empfehlen. Beim zwei= gliedrigen System liegen die Arenfarben, mögen sie zerstreut sein wie da wolle, stets symmetrisch (nach vorn, hinten, links und rechts) gegen die Mittellinie; beim

Ameinndeingliedrigen System können dagegen die Farben sich nur noch nach links und rechts symmetrisch zeigen, nach vorn und hinten muffen sie unsymmetrisch gegen die Mittellinie vertheilt sein. Die Entbeckung dieser in der Natur der Sache so begründeten ungleichen Dispersion verdanken wir Nörrenberg. Liegen die

a) Aren in der Medianebene (dispersion inclinée), wie bei Gyps, Zucker, Diopsid, Euklas, schwefelsaurer Ammoniak-Magnesia, Titanit, Wollastonit, Rauschroth, so ist das allgemeine Symbol ovov, d. h. die Axenwinkel der rothen und blauen Farben werden nicht durch ein und dieselbe Mittellinie halbirt, eben weil der Krystall vorn anders als hinten ist. Schon der Unterschied in der Lebhaftigkeit der Bilder zeigt das, ein

Kreissystem ist etwas bleicher als das andere. Untersucht man 3. B. die beiden Augen im Gyps, so ist das eine prachtvoll rothgrün (vorn Reusch), das andere (hintere) verwischt gelbblau, die gleichen Farben sind folglich nach einer Seite geschoben. Allerdings fallen auch bei der Disp. inclinée meist die blauen Farben innerhalb der rothen oder umgekehrt, allein der Abstand vo bleibt nicht mehr gleich. Heusser (Pogg. Ann. 1854. 91. 406) hat das an dem Diopsid auseinander gesetzt. Darnach würden wieder eine Reihe von Fällen unterschieden werden können:

$oldsymbol{\upsilon}$	Q	Q	\boldsymbol{v}
Q	$oldsymbol{v}$	$oldsymbol{v}$	Q
v	Q	$oldsymbol{v}$	Q
Q	$oldsymbol{v}$	Q	v

die alle den Unterschied von vorn und hinten beweisen. In der Angabe sollte übrigens nicht vernachlässigt sein, welches Bild vorn und hinten hinfällt. Nur bei den Zwillingen ist vorn und hinten gleich, wie das Hr. Ewald für den Diopsid nachwieß. Aber schon der Mangel an Lemniscaten zeigt, daß man es nicht blos mit einem Individuum zu thun habe.

b) Aren in der Schiefendsläche (dispersion horizontale). Hier sind zwei Fälle, je nachdem die Mittellinie in ber Medianebene oder senkrecht dagegen liegt. erften Falle, die Mittellinie in der Medianbebene, gehört Adular, bann bleiben natürlich beide Augen links und rechts einander gleich, aber jegliches Ange ist vorn anders als hinten. In unserer Stellung zeigt sich vor dem dunkeln Strich ein lebhaftes Blau v, und am vordern Kreisrande ein lebhaftes Roth e, die hintere Hälfte bleibt dagegen ganz matt. Bei der Drehung um 45° sicht man ferner, daß e>v ist. Wie es beim Zweigliedrigen nur annähernd eine centrale Farbenstellung gab (Schwefelsaures Rali), so gibt es auch hier nur annähernd eine lineare, indem
die verschiedenen Farben in verschieden gegen Aze c geneigten Schiefendstächen liegen. Am Nörrenberg'schen Symbol werden also im Allgemeinen
v und e auf verschiedenen Linien stehen, aber stets gegen

v und e auf verschiedenen Linien stehen, aber stets gegen eine Medianebene symmetrisch, wie das Zweiundeingliesdrige System nothwendig verlangt. Denn auch im

zweiten Falle, wo die Mittellinie mit Axe b zusammenfällt, die Arystalle also senkrecht gegen b geschliffen werden müssen, wenn man Lemniscaten bekommen will, haben wir das 2+1gliedrige System nur in seiner gewendeten Stellung. Die Farben zeigen natürlich eine Drehung (Dispersion croisée ou tournante), weil die Form von einer andern Richtung (quer gegen die Medianebene) als der Feldspath angesehen werden muß. Der Borax liesert ein vortrefsliches Beispiel, zumal da er nach

dieser Richtung leicht spaltbar ist. Berzeichnen wir die Lage der Axenebene sür die verschiedenen-Farben qv auf die Medianebene b: ∞a: ∞c, so macht bekanntslich k = a: ∞b: ∞c mit P = a: c: ∞b einen Winkel von 106° 35′, oder P/c = 73° 25′; q/c′ = 55° und v/c′ = 53°, d. h. die Ebene der rothen Farben als Schiefendsläche gedacht fällt 18° unter die Schiefendssläche des Krystalls, und die Ebene der blauen liegt noch 2° darunter. Der scheindare Winkel der rothen Axen beträgt 59° 30′ der blauen 56° 50′. Im Poslarisationsmikrostop sieht man dei medianer Stellung der Polarisationsebene einen gelben Farbenbüschel qunten rechts und oben links, einen blauen v dagegen unten links und oben rechts, auch bei einer Drehung um 180° bleibt die Lage gleich. Legt man dagegen



den Rehrseite der Platte oben hin, so kehrt sich das Verhältniß um. In den Ringen sind überhaupt die Farben unregelmäßig vertheilt, und das Auge spaltet sich in vier Quadranten, jeglicher mit einer andern Farbenstinte, namentlich liegt bei dünnen Platten das Blau unsymmetrisch. Wir sind damit bei der eingliedrigen Ordnung angelangt, die nach der Nörrensten Weseichen Passichen Passichen Des Stanfall ankalten würden versichen

berg'schen Bezeichnung das Symbol erhalten würde, worin der kleinere Winkel des Blau nebst der Drehung durch die Stellung der Zeichen angedeutet ist. Da aber die

Kreise von einem Zwischenpunkte p noch gleich weit entfernt sind, so lassen sie sich auf die 2+1gliedrige Ordnung zurückführen, was bei den

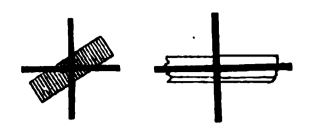
Eingliedrigen nicht mehr geht. Man kann sich davon am Anpfer= vitrist leicht überzeugen. Das Auge ist hier immer mehr oder weniger in vier Farbenfelder getheilt, und bei einer Zwischenstellung von 45° geswahrt man blau, roth, gelb und grün; $\varrho < v$. Zur Symmetrie gelangt man bei keiner Lage. Die Farben des Auges sind also vorn anders als hinten, und links anders als rechts; bei den 2+1gliedrigen vorn anders als hinten, und links wie rechts; bei den 2gliedrigen vorn wie hinten und links wie rechts; bei den 4= und 3gliedrigen dagegen im Kreise gleich. Ein anderer Fall ist nicht möglich.

Nimmt man bei dem Schleifen einige Rücksicht auf die Hauptflächen des Krystalls, so läßt sich die Lage der Arenebenen leicht controliren: beim Topas bedarf es z. B. blus eines geschlagenen Blättchens mit Spuren der Seitenflächen, um sogleich an der Lage der Lemniscaten zu erkennen, daß die Azenebene mit ac und nicht mit be zusammenfalle. Der Borax läßt sich leicht nach $M = b : \infty a : \infty c$ spalten, k und P machen daran Rhomboide von 106° 35'. Würde die Ebene der optischen Azen mit P zusammen fallen, wie Descloizeaux (Ann. des min. XI 230) angibt, so müßte der Hauptschnitt der Lemniscaten der Rhomboidlinie P parallel gehen, allein er schneibet sie ungefähr unter 18°, die Axenebene macht also nicht 73°, sondern 55° gegen Are c. Man sieht sogar für diese Stellung, daß die Axen des Blan noch darunter liegen. So gibt es eine Reihe von Krystallen, besonders unter den künstlichen, die man nur unter das Polarisationsmikrostop legen barf, um sofort die Lage der Axenebene an dem schwarzen Streif zu erkennen. Reicht dieß nicht aus, so greift man zu Hrn. v. Robell's

Stauroftop (Gelehrt. Anzeig. Münch. Akab. 1855 Bb. 40. 145; Bb. 41. 60; 1856 Bb. 42. 78), b. h. man nimmt aus dem Polarisationsmikroskop das Linsensystem, behält blos den Nicol N und die Polarisationsspiegel S bei, legt unter den Nicol einen rechtwinklig gegen die Sauptare geschliffenen Kalkspath K, so sieht man bei gekreuzten Is Polarisationsebenen ein bunkles Kreuz. Man kann den Kalkspath auch weglassen, und sich die Polarisationsebenen durch ein Fabentreuz fixiren. Dann ist bei gefreuzten Polarisationsebenen das Gesichtsfeld dunkel. Legt man nun die Fläche eines doppeltbrechenden Minerals M dazwischen, so wird die Stelle im Allgemeinen hell ober farbig erscheinen, nur in zwei Lagen, wo die Polarisationsebenen mit denen des Instrumentes zusammenfallen, ist Dunkelheit. In diesen Lagen sieht man das Kalkspathkrenz durch das Mineral. Daß Platten regulärer Krystalle keinen Ginfluß haben, versteht sich von selbst; ebenso die Geradendflächen optisch einaziger Krystalle (4, 3 und 6gl.), das Kreuz bleibt bei jeder beliebigen Drehung der Platte dunkel. Bei allen sym= metrifch halbirbaren Flächen fällt ein Arm des Rrenzes mit der Bal= birungslinie zusammen. Rhomboederflächen lassen sich nach der schiefen Diagonale symmetrisch halbiren, und diese Linie nimmt ein Arm ein, folglich der andere die horizontale Diagonale; beim Dreiecke des Di= heraeder und Quadratoftaeder liegt einer im Perpendikel von der Spite zur Basis; bei den Schiefendflächen des 2+1gliedrigen Systems in der

Medianlinie (Klinodiagonale), also senkrecht auf Aze b. Das gibt ein vortrefflich Mittel, um das gewendete 2+1gliedrige (Epidot) vom 1glie=

drigen (Chanit) zu unterscheiden. Nimm eine pistaciengrüne Epidotnadel, wie man sie am Rosenlauigletscher kauft, so bleibt sie dunkel in ihrer Längs- oder Querlage, in der Zwischenlage wird sie sogleich hell; eine Säule von Chanit dagegen ist in dieser Lage vollkommen hell, und erst in der Zwis



Chanit

Epibot

schenstellung dunkel. Er hat keine Medianlinie, folglich kann er nicht gewendet 2+ Igliedrig sein. Die Säulenflächen des zweigliedrigen Systems sind halbirbare Paare irgend eines Oblongoktaeders, folglich muß ein Areuzarm der Are parallel gehen, wie man sich beim Aragonit leicht überzeugt. Für die Säulen und Augitpaare des 2 + Igliedrigen Systems gilt das nicht, sie sind nicht halbirbar, bleiben daher hell, wenn sie der Länge nach an einem dunkeln Kreuzarm liegen, und werden erst in einer bestimmten Lage der Zwischenstellung dunkel. Außer Gyps sind die kleinen Abularfäulen vom Zillerthal hier sehr brauchbar. Nur bei der Abstum= pfungsfläche der vordern Seitenkante (k = a: ob: oc) geht der dunkele Areuzarm der Age o parallel, wie Zucker und Weinsteinsäure zeigt. Der zweite blättrige Bruch M verhält sich bagegen gänzlich unsymmetrisch, wie man an den kleinen glasigen Feldspathen der Sommaauswürflinge so leicht beweisen kann, hier ist Dunkelheit, so oft die rechtwinklige Kante P/M im Kreuzarme liegt, denn diese bestimmt ja die Lage der optischen Noch leichter kann man den ersten Blätterbruch des Gypses prä= pariren, wo ein Kreuzarm etwa 20° mit dem fasrigen und 47° mit dem muscheligen Bruch macht. Diese wenigen praktischen Andeutungen mögen Grailich (kryst.: opt. Unters. pag. 26) hat die Theorie mathematisch entwickelt. Dr. Brezina (Pogg. Ann. 1866 Bb. 128, 448; Bb. 130, 141) suchte das Staurostop dadurch zu verbessern, daß er statt einer Kalkspathplatte zwei ein wenig schief gegen die Geradendfläche c: oa: oa: oa schliff. Werden diese nun so aufeinander gelegt, daß die beiden optischen Axen sich gegenüberstehen, so bekommt man statt des Kalkspathkreuzes einen dunkeln Balken, der in der Mitte sich knickt, sobald die zu untersuchende Krystall= fläche mit ihrer Schwingungsebene zwischen die der gefreuzten Nikol tritt. (Schrauf, Physit. Mineral. 1868 II pag. 220).

Störungen durch Druck und Lamellentextur kommen gar nicht selten vor. Brewster hat das schon längst beim Boracit, Analcim, Steinsalz, Amethyst, Apophyllit 2c. nachgewiesen, was Biot Polarisation lamellaire nannte (Mém. Acad. de France 1843). Manche optisch einaxigen (Turmalin, Beryll, Apatit, gelbes Blutlaugensalz 2c.) zeigen bei der Drehung im Polarisationsmitroskop ein Auseinandergehen des schwarzen Kreuzes, was auf Zweiaxigkeit mit kleinen Axenwinkeln hinweist. Breithaupt (Leonsbard's Jahrb. 1860. 241) führte die Ursache auf kleine Winkelunterschiede zus rück, und gründete darauf 7 neue Krystallspsteme, wodurch er die Ges

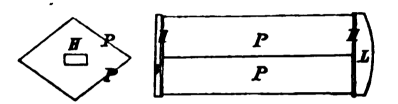
sammtzahl auf 13 zu erheben meinte. So sollen beim Almandin im Leucitoeder die 4 Winkel um eine Oktaederecke von den 8 in den übrigen um 6 Minuten abweichen, berselbe sei also "tetragonisirt"; Boracit dagegen "hexagonisirt", indem die Winkel um eine der trigonalen Eden von den übrigen dreien sogar bis auf 46 Minuten abweichen. wiesen sich baher richtig geschliffen optisch einaxig. Der piemontesische Besuvian sei optisch zweiarig, weil das Oktaeder eine 2+1gliedrige ("monasymmetrische") Ordnung zeige: die vordere Fläche mache gegen Are c 52° 55', die hintere 52° 47', und die seitlichen 52° 50'. Hr. v. Rokscharow stimmt dem nicht bei. Am Anatas wird fogar eingliedrige ("biasymmetrische") Ordnung angenommen, indem alle vier Oftaederflächen sich verschieden gegen die Hauptare o neigten. Man sieht sofort ein, daß eine solche auf Nebenerscheinungen basirte Eintheilung noch viel weiter führen müßte. Darf man auch Bemäklungen des großen Gesetzes nicht von vornherein gänzlich verwerfen, so werden sie doch nie als besondere Systeme sich Geltung verschaffen, sondern nur beweisen, daß in der Natur die absolute Vollkommenheit nirgends erreicht wird. Dagegen verdient das Experiment von Prof. Pfaff (Pogg. Ann. 107, 222, 108, 506) Beachtung, welcher bei optisch einarigen Krystallen durch einen Druck quer auf die Are das freisförmige Ringsystem vorübergehend in ein elliptisches, beim Kalkspath sogar bleibend verändern konnte, wobei das schwarze Kreuz beim Drehen sich öffnete.

Farben dünner Krystallblätter. Schleift man optisch einaxige Krystalle parallel der optischen Axen, ober optisch zweiaxige parallel mit der Ebene der optischen Axen in dunne Blättchen, so zeigen sich im polarisirten Licht prachtvolle Farbenerscheinungen. Am besten eignet sich in dieser Beziehung Gpps, weil sein deutlich blättriger Bruch parallel der optischen Axenebene liegt. Gleich dicke Blättchen erscheinen einfarbig (verändern aber ihre Farbe beim Erwärmen), ungleich dicke mehrfarbig: Beweis, daß die Farbe von der Dicke abhängt. Bei senkrecht gefreuzten Schwingungsebenen des Polarisationsapparates sind die Blättchen farblos, so bald die optische Mittellinie des Blättchens mit einer der Schwingungsebenen zusammenfällt. Dreht man das Gypsblatt im Azimuth aus dieser Stellung nach ber einen ober andern Seite hin, so werden die Farben immer lebhafter, am lebhaftesten bei 45°. diese Weise die lebhafteste Farbe eingestellt, so entstehen dann bei der Drehung des Nicol'ichen Prismas um 45° die Complementärfarben. Kreuzt man zwei gleichfarbige Gypsblättchen so, daß die ungleichnamigen Aren zusammenfallen, so wird die gedeckte Stelle entfärbt. Dickere Gypsplatten werden beim Drehen nur hell und dunkel, zeigen aber gegen homogenes Licht gesehen dunkele hyperbolische Streifen, in der Lage, wo dunne Blättchen die schönsten Farben sehen lassen.

Didroismus.

Schon im bloßen Lichte zeigen manche Minerale Zweifarbigkeit, der Dichroit hat sogar seinen Namen darnach bekommen. Merkwürdiger jestoch ist die Verschiedenheit der Farben beider Bilder doppeltbrechender Mittel. Schon Brewster (Gilbert's Ann. 1820 Bb. 65 pag. 4) zeigte, daß von den beiden Kalkspathbildern das außerordentliche eine tiefere weuiger leuchtende Farbe habe, als das ordentliche. Sieht man nun vollends durch Kalkspath einen Rubin an, so wird für gewisse Stellungen das eine Bild auf Kosten des andern rother. Im Maximum sindet der Unsterschied senkrecht gegen die Are gesehen Statt, wo bekanntlich die Bilder am weitesten außeinander treten. Haidinger über Pleochroismus (Pogg. Ann. 65. 1) hat zu diesem Zweck ein kleines Instrument, Dichrostop,

construirt. In seiner einfachsten Gestalt bedeckt man zwei Rhomboeders stächen des Isländischen Doppelspathes mit schwarzem Firniß, schleift vorn und hinten eine Fläche H an, welche



senkrecht gegen die Endkanten P/P des Rhomboeders steht: vorn klebt mit Canadabalsam eine Vergrößerungslinse L, damit beibe Bilder durch jchwache Vergrößerung etwas deutlicher werden, hinten ein Spiegelglas s. Aukerdem versieht man die Hinterseite mit einer Blendung, worin eine tleine oblonge Lichtöffnung geschnitten wird, damit bei Beschauung grö-Berer Arystalle zwei Farbenfelder scharf getrennt sind, und die Farben deutlicher hervortreten. Die lange Seite des Oblongums legt man ber langen Diagonale der Schnittsläche H parallel, und die kurze Seite macht man so lang, daß die beiden Bilder mit ihrer langen Seite aneinander stoßen. Durchsehend gewahren wir zwei Bilder: ein ordinäres o nach der langen Seite, und ein extraordinäres e nach der kurzen Seite schwingend. Um zu sehen, welches Bild e ober o sei, burfen wir nur einen schwarzen Fleck auf weißes Papier machen, o ist dann glatt, ohne sichtbare Papierfasern, an e sieht man nicht blos die Bavier= faser, sondern es hat auch einen sehr deutlichen gelben und blauen Saum, die beide einander gegenüber liegen.

Nehmen wir jest einen kleinen Rubin von Ceylon, der in regulären sechsseitigen Säulen mit 3- und 6gliedrigen Endslächen krystallisirt, und kleben ihn horizontal der Axe c mit Wachs auf einen Nadelknops: parallel der Axe c durchgesehen, also senkrecht gegen die Geradendkäche (Farbe der Basis), bleiben beide Bilder unverändert purpurroth, ihre Schwingungen gehen senkrecht gegen die Axe c, die Farben sind daher nicht verschieden, von Kleinigkeiten abgesehen. Legen wir jest die Rubinaxe c quer, d. h. der Schwingungsebene von o parallel, so wird o ganz bleich, e bleibt aber intensiv roth (Axensarbe), wie vorher; die Schwingungen parallel der Rubinarenebene aa fallen hier mit benen von e zusammen. Stellen wir daher bie Rubinage a aufrecht, so muß sich umgekehrt e entfärben, und o roth bleiben. Eine Folge davon ist, daß bei schiefer Stellung der Rubinage e gegen die lange Oblongseite, wenn die Drehung 45° beträgt, beide Bilder gleich aussehen, aber bleicher. Es macht sich bei dieser Drehung aus der horizontalen oder verticalen Arenstellung in die schiefe gerade so, als wenn das eine Bild sich auf Rosten des andern färdte, daher erscheinen im Gleichgewicht von 45° beide blasser. Die Farbe der Basis und Arensarbe sind dei den optisch einaxigen Mineralen sehr wenig von der Farbe im bloßen Licht verschieden. Das Interesse liegt mehr in der Differenz der Farben beider Bilder, in welcher Beziehung sich die einzelnen Minerale nicht gleich verhalten. Man sagt daher, sie wirken mehr oder weniger auf das Dichrostop.

Nehmen wir jest einen brafilianischen Topas, wo möglich lilafarbig, ber zweigliedrig in geschobenen Säulen von 124° mit sehr blättriger Gerabenbstäche frystallisiet. Die Säulenkante geht ber Are o parallel, bie

turze Diagonale des Blätterbruchs entspricht der a, und die lange der b. Sehen wir jest mit dem Dichrostop parallel e sentrecht gegen den blättrigen Bruch, so ist o schön lilafardig, e lichtweingelb, vorausgesetzt, daß b der langen Oblongseite in der Blendung parallel liegt; umgekehrt ist aber e lila und o gelb, sobald die kurze Are a der langen Oblongseite parallel geht. Gleichfardig

werden dagegen beide Bilder für die Zwischenkellung, sobald eine der Säulenflächen ungefähr der langen Oblongkante parallel geht, und in diesem Falle schwächt sich das Lila ab, indem es sich unter beide Bilder gleichmäßig vertheilt. Gegen die schwieden ogelb und a roth, bei verticaler dagegen o roth und a gelb. Gegen die stumpfe Säulenkante gesehen, tritt zwar der Unterschied nicht so scharf hervor, allein im richtigen Licht betrachtet ist doch das obere Bild entschieden blasser, als das untere, und beim Anschleisen möchte vielleicht der Unterschied noch stärker hervortreten. Zur Versünnlichung dieser sechs Fälle mache man sich eine Oblongsäuse mit Geredenbläche, deren Lanten respective den drei Aren abo entsprechen, trage die Schwin-

gungsrichtungen durch Striche ein, dann sieht man, daß auf den Säulenflächen AB alle rothen Bilder r parallel der Are a zc. Will man jedoch kleine Unterschiede sesthalten, so sind auf jeder Fläche für die versticale und horizontale Stellung des dichrostopischen Sehlochs zwei Farben zu unterscheiden auf A gelb parallel b und roth parallel e schwingend; auf B gelb

parallel a und roth parallel e schwingend; auf C roth parallel b und gelb parallel a schwingend. Für die Zwischenstellung bes Sehlochs ans dern aber die Farben, jedoch gehört das Detail davon in die feineren Untersuchungen der Optik.

Rüften zeigen sich sehr schönfarbige Ringsysteme (Neutonianische Farbenringe), ihr Dasein blos einer dünnen Luftschicht dankend, die Interserenzen der Lichtwellen erzeugt; am blättrigen Gyps trifft man sie häusig,
sogar beim Druck beweglich. Sie sind im restectirten Lichte am sichtbarsten, bleichen und verschwinden beim durchgehenden. Die brillanten
Farben dünner Blättchen, wie sie sich besonders beim Zerreißen des Taltes
zeigen, sinden auch durch Interserenz ihre Ertlärung. Die Regenbogenachate von Oberstein irisiren beim durchfallenden Lichte, da hängt es wesentlich mit der Gesteinstructur zusammen. Granaten von Piemont zeigen
nach der Entdeckung von Sismonda auf ihren Flächen seine Streisen,
welche Regenbogenfarben erzeugen; taucht man sie ins Wasser, so schwindet
die Farbe so lange, bis sie wieder trocken sind.

Das Unlaufen bedingt ebenfalls nicht selten Regenbogenfarben, bie in einem dünnen Niederschlage oder einer dünnen Zersetzungsschicht ihre Erflärung finden. Prachtvoll bunt angelaufen und zwar pfauenschweifig findet sich: Steinkohle, Gisenglanz, Brauneisenstein, Rupferties 2c.; taubenhälsig gediegen Wismuth; regenbogenfar= big Grauspießglanz 2c. Man fann die Ursache oft leicht verfolgen. Wenn man z. B. einen glänzenden Schwefelties wiederholt befeuchtet und trocknen läßt, so überzieht er sich bald mit einer irisirenden Schicht in Folge che= chischer Zersetzung. Bergleiche hier die künstlichen Nobili'schen und Bött= cher'schen Farben auf Metallplatten, die Färbung des Wismuths (Pogg. Ann. 74. 586), Rupferkieses, das Anlaufen des Stahles 2c. tann auch einfarbig sein, so läuft Silber gelb an 2c. Ein einfaches Berschießen der Oberflächenfarbe kommt besonders bei opaken Erzen vor, Magneteisen hat auf alten Bruchflächen eine etwas andere Farbe als innen, Buntkupfererz läuft an frischer Bruchfläche schon nach wenigen Tagen mehr roth an. Zuweilen zeigen sich auf verschiedenen Krystall= flächen die Farben verschieden (Hausmann, Jahrb. 1848, 328), die so genannteu Briefcouverte in Eisenfrischschlacken liefern dazu das schönste Beispiel.

Ein inneres eigenthümliches von der Structur herrührendes Farbenspiel zeigen viele Minerale: die brennenden Tinten im Innern edler Opale; die prangenden Farben fossiler Perlmutter (Muschelmarmor von Kärnthen); der milde Schein der Faserstructur des Gypses und Kapenauges; das wogende Licht des Chrysoberylls und Korundes. Letzterer steigert sich sogar zum Asterismus, wo die Strahlen einen sechsseitigen Stern bilden, wie er im durchfallenden Lichte beim Canadischen Glimmer erscheint, und entschieden von eingesprengten fremdartigen Krystallfasern herrührt. Namentlich überraschen die beweglichen Farben im Innern der verschiedenen Feldspathe: nach Brewster gehen die Resleze unter dem Mitrostop von kleinen viereckigen Blättchen aus, die entweder leer oder mit Waterie geringerer Brechkraft erfüllt sein müssen. Heß (Kastner's Archiv sur Raturl. 1826 X. 270) und N. Nordenstjöld (Pogg. Ann. 1830. 19. 170)

haben sich damit vergeblich beschäftigt, erst meinem Collegen Reusch (Pogg. Ann. 1862 Bb. 116, 800; Bb. 118, 256; Bb. 120, 06) ist es gelungen, den wahren Zusammenhang mit der Krystallform nachzuweisen. Im

Adular vom Zillerthal sieht man den bläulichen Lichtschein auf zwei Flächen $k = a : \infty b : \infty c$ und $y = c : {a' : \infty b}$. Ungefähr pascallel y müssen die Krystalle geschliffen werden, um die Ringssychene zu sehen. Legt man eine solche Platte auf ein dunkelest Tuch, so daß x an der Oblongsäule P/M vordere Schiefendsläche bildet, und erhebt das Auge sentrecht darüber, so sehen wir jenen bläusischen Schiefendsläche

bildet, und erhebt das Auge senkrecht darüber, so sehen wir jenen bläuslichen Schein. Drehen wir jest die Platte 180° um Linie P, so bleibt der Schein; drehen wir dagegen um M, so verschwindet er, weil dann x hintere Schiefendsläche wird. Drehen wir nun aber in dieser Lage, wo wir nichts sehen, die Platte um Linie P, dis etwa k horizontal sein würde, so kommt das Licht wieder, während wir bei solcher Manipulation nichts sehen, wenn wir von der ursprünglichen Lage der Platte ausgehen. Bringen wir nun die Platte nahe ans Auge, und sehen im Spiegel nach einem Lichte, so löst sich der blaue Schein in ein begrenztes "Ne belbild" auf. Man kann dazu auch die öster vorkommende Fläche k benützen: ist 1 der Rester eines Kerzenlichtes, so liegt darüber das kreisenützen:

förmige Nebelbild, in welchem man kaum die Stelle der Flamme unterscheidet. Entfernt man dann das Stück vom Auge, so bedeckt das Nebelbild die ganze Fläche, und erregt jenen bekannten bläulichen Lichtschein. Also Nebelbild in der Nähe

und Lichtschein bei Entfernung der Platte. Welch wesentliche Rolle die Richtung spielt, von welcher ich sehe, zeigt der prachtvolle Farbenschiller beim labradorisirenden Feldspath von Norwegen in seinen "Karlsbader Zwillingen": obgleich k darin einspiegelt, so sieht man doch bei horisontalen k und medianer Stellung den Schiller nur auf einem Individuum. Alles das führte zu der bestimmten Vermuthung, daß das Nebelbild seine Existenz inneren Ungleichheiten danke, welche etwa nach der Fläche d des Murchisonit (d/k etwa 10°) streichen: ein Strahl o wird dann auf der Obers

fläche k nach o' reflectirt, im Innern aber von & nach n. Das Auge in n sieht also zwei Bilder: ein Reflexbild o' und darüber das Nesbelbild n'. Schleift man den Adular parallel & an, so fallen Reflexs und Nebelbild zusammen. Labrador hat seinen herrlichen Farbenschein (Las

bradorisiren) ebenfalls auf 2 Flächen M und τ , die aber ganz unsymmetrisch liegen, wie es das lgliedrige System erfordert: lege ich M hostizontal, τ hinten, und den stumpsen Wintel P/M links, so nimmt das Auge senkrecht darüber die schönsten Regenbogensarben wahr. Drehe ich dann aus dieser Stellung das Stück um Axe M/ τ gegen das Licht, so geht der Farbenschein auf τ über. Nehme ich dagegen umgekehrt τ horisontal nach vorn, und den stumpsen Wintel P/M rechts, so hat bei senkrechtem Auge τ die Farbe, welche bei der Drehung wieder auf M springt.

Man ist übrigens im Stande, jede der Flächen so im Azimuth zu drehen, daß die Farben immer wenn auch nicht in gleicher Intensität bleiben. Die Senkrechte beschreibt dann eine Regelobersläche. Auch der kupsersfarbige Schiller von Hypersthen gehört zu den Nebelbildern: man darf nur den Blätterbruch poliren, das Auge nahe daran halten und gegen ein Licht sehen, dann bleibt die Rupsersarbe an einer Stelle. Entsernt man aber das Stück vom Auge, so nimmt nach und nach der Aupserschiller (Nebelbild) die ganze Fläche ein. Die Nebelbilder, wovon zwar schon Brewster beim Achat spricht, sind eine wichtige Errungenschaft, deren wahre Bedeutung wir erst Hrn. Reusch danken.

Fluorescenz (Fluoriren) hat vom Cumberlandischen grünen Flußspathe den Namen, welche Farbe eigenthümlich ins Blau schillert. Differenz der Farbe wird besonders deutlich erkannt, wenn man mittelst einer convexen Linse von einigen Zoll Brennweite einen Lichtkegel barauf fallen läßt, der dann sehr schön blau gefärbt erscheint (Prof. Hoh, IV. Bericht Raturf.: Gesellsch. Bamberg. 1859. 38). Auch rohes Schieferöl, schwefel= saures Chinin, Uranglas 2c. zeigen das merkwürdige Phänomen. Schon Göthe (Farbenlehre 1810 II .pag. 342) stellte fluorescirendes Wasser durch Aufauß von Kastanienrinde dar, und Athanasius Kircher (Mundus subterraneus 1646 pag. 77) sahe dieses »portentum Chamaeleontinae naturae« in Bechern aus dem früher officinellen »lignum nephriticum» geschnitt vor sich gehen. Stockes (Philos. Transact. 1825) meinte, daß die unsichtbaren Strahlen jenseits bes äußersten Biolett, burch eine im Innern dieser Körper vor sich gehende Zerstreuung, in andere Strahlen verwandelt werden, welche in die Grenze der Brechbarkeit fallen, für welche die Rethaut empfindlich ist: kurz Fluorescenz verwandelt Strahlen von hoher in solche von niederer Brechbarkeit, und das von ihnen ausgehende Licht ist nicht polarisirt, wie bas reflectirte.

Glanz

wird durch Reflexion der Lichtstrahlen hervorgebracht. Bildet übrigens eine complicirte optische Erscheinung, die neuerlich Gegenstand vieler physisalischer Experimente geworden ist. Haidinger, Sitzungsberichte der Kais. Wissensch. 1849. Heft IV. pag. 137; Brücke daselbst 1861. XLIII; Wundt, Heidelberg. Jahrb. 1861. LIV.

Der Grad des Glanzes: ob stark gkuzend, glänzend, wenig glänzend, schimmernd (Feuerstein), oder matt (Kreide), hängt meist von der Ebenheit der Oberfläche und bei Gemengen von der Größe des Korns ab. Wichtiger ist

die Art des Glanzes, welche von der Strahlenbrechung und Polarisation abhängen soll: 1) Metallglanz ist der iptensivste und stets mit völliger Undurchsichtigkeit des Körpers verbunden. Gold, Silber, Kupfer, Bleiglanz 2c. 2) Diamantglanz tritt mit der Durchscheinenheit ein. Sowie Blende, Zinnstein, Rothgülden 2c. durchsichtig werden, geht ihr zweiselhaster Metallglanz in Diamantglanz über. Diamant und Ŀ

Weißbleierz die schönsten Beispiele. Gehört nur Körpern von starker Strahlenbrechung an. 3) Fettglanz gleicht Körpern mit fetten Delen Eläolith und Pechstein liefern Muster. Dünnschliffe zeigen stets Einschlüsse fremder Mineralien ober Hohlräume. 4) Glasglanz, der Glanz des Glases und Bergkrystalls, findet sich bei ben bei weitem meisten Mineralen, die nicht metallisch sind, und das Licht schwach brechen. Perlmutterglang, von entfernter Aehnlichkeit mit Perlmutter, wird beim Blätterzeolith, Gyps, Glimmer 2c. durch die Lagerung der Blätter, und Seidenglanz beim Weißbleierz, Fasergyps, schillernden Asbest 2c. durch die Faserstructur erzeugt. Früher schrieb man den Metallen die höchste Brechungsfraft zu, und brachte damit die Gigenthum= lichkeit des Glanzes in Verbindung, was jest nicht mehr angenommen Jamin über die Farben der Metalle Pogg. Ann. 74. 828. Spiegeln der Flächen hängt die Deutlichkeit der Bilder ab, welche man im reflectirten Lichte barauf sieht. Diese Bilder werden in eigenthümlicher Weise verändert, sobald man z. B. einen Alaunkrystall ins Wasser taucht, abtrocknet, und wieder darauf sieht, oder wenn man Flußspath mit Schwefelfäure, Kalkspath mit verdünnter Salpeterfäure behandelt, Brewster in Fechners Centralblatt für Nat. und Authropol. 1853. Nro. 42. Leuchten, Spiegeln und Glänzen hält Dr. Wundt scharf auseinander.

Durdfichtigkeit

hängt von der Menge durchgehender Lichtstrahlen ab. Dabei muß die Gleichartigkeit der Masse wohl berücksichtigt werden, denn durch Risse und Sprünge können selbst die klarsten Minerale sich trüben. Wenn der Körper Lichtstrahlen zerstreut und verschluckt, so spielt natürlich auch die Dicke ein wesentliches Moment. Durch sichtig heißen Minerale, wenn man durch sie scharfe Umrisse erkennt, z. B. lesen kann: Edelsteine, Bergkrystall, Kalkspath, Gyps. Gine ranhe Oberfläche hindert diese Durch= sichtigkeit zwar leicht, allein will man sie nicht durch Schleifen und Poliren entfernen, so darf man nur an gegenüberstehenden Enden Glasplatten mit kanadischem Balsam aufkleben. Für optische Bersuche ein wichtiges Hilfsmittel. Halbdurchsichtige Minerale dürfen polirt nur vermaschene Umrisse zeigen, Durchscheinen de lassen nur noch in bunnern Stücken einen Lichteindruck wahrnehmen, dieß endigt endlich mit der Durchscheinenheit an den Ranten, wie im Hornstein, Ralfstein. Undurchsichtig heißen die Erze und Metalle, welche selbst an den kantigen Bruchstücken keinen Lichtschimmer mehr zeigen. Zwar weiß man, daß selbst die opaksten Körper, wie z. B. Gold, als dünner Schaum von wenigstens 1 Boll Dicke zwischen Glasplatten gelegt ein grünliches Licht durchfallen lassen, feine Gisenglanzblättchen scheinen blutroth durch 2c., doch nennt der Mineralog das alles undurchsichtig. Magneteisen zeigt sich bei den dünnsten Schliffen immer schwarz, was das Erkennen im Mifrostop erleichtert.

Farbe

spricht das Auge am unmittelbarsten an, daher legte auch Werner großes Gewicht darauf. Die Körper scheinen einen Theil der farbigen Licht= strahlen zu verschlucken, und die übrigen mussen bann ebenfalls farbig zurückgeworfen werden. Das Studium der feineren Farbenschattirungen macht zwar große Mühe, wer jedoch mit Farbenmischungen überhaupt sich abgegeben hat, findet sich leicht durch. Bekanntlich nimmt der Künstler nur drei Grundfarben an: Roth, Gelb, Blau, weil er daraus alle an= dern mischen, und durch Zujat von Weiß und Schwarz auch alle Töne hervorbringen kann. Stellt man dieselben in einen Kreis, so liegen da= zwischen die drei Mischfarben Orange (gelbroth), Biolet (blauroth), Grün; letteres eine so volltommene Durchdringung von Blau und Gelb, daß darin das Ange keine der Grundfarben wieder erkennt. Gine Mi= schung von allen drei Farben gibt Braun. Zwischen den Grund= und Mischfarben liegen dann wieder sechs andere: Scharlach, Morgenroth, Apfelgrün, Aquamarin, Indigo, Purpur, wie es nachstehendes Bild darstellt:

> Grün Aquamarin Apfelgrün **Blau Gelb**

Indigo

Morgenroth Drange.

Scharlach

Biolet Burpur

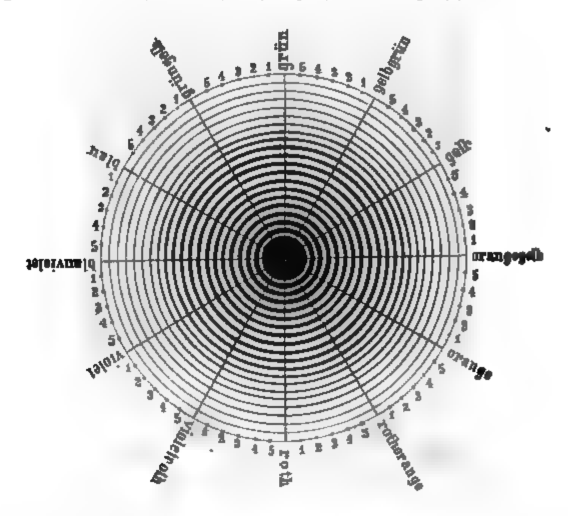
Roth

Newton nahm im Spectrum statt sechs zwar sieben Farben an (Instigo), allein mehr aus theoretischen Gründen, um in der Zahl Ueberzeinstimmung mit den 7 Tönen der Oktave zu bekommen. Da nun ferner zwischen Weiß und Schwarz die grauen Töne liegen, so sollte man 9 Hauptsarben unterscheiden, nämlich 5 Grundsarben (Weiß, Schwarz, Blau, Gelb, Roth) und 4 Mischsarben (Gran, Grün, Violet, Orange). Die mineralogische Sprache hat aber auf Violet und Orange kein Gewicht gelegt, statt dessen hebt sie Braun hervor, und so kam Werner zu folzgenden 8 Charactersarben:

- 1) Schneeweiß: carrarischer Marmor, Alabaster, Schnee;
- 2) Aschgrau: Asche, Zoisit, Schieferthon;
- 3) Sammtschwarz: Obsidian, Steinkohle, Turmalin;
- 4) Berlinerblau: Sapphir, Chanit, Steinsalz;
- 5) Smaragdgrün: Smaragd, Malachit, Dioptas, Uwarowit;
- 6) Zitronengelb: Rauschgelb, Uranocker, Flußspath, Bernstein;
- 7) Carminroth: Rubin, Rupferblüthe, Zinnober;
- 8) Rastanienbraun: Miltiesel.

Thevreul, der als Director der Gobelinsfabrik in Paris mit den Farben sehr vertraut ward, hat in den Mémoires de l'Acad. de France 1861 XXXIII bestimmte Bezeichnungen einzuführen gesucht, und einer kürzern Abhandlung (des Couleurs, Paris 1864) prachtvolle Bilder hinzu-

gefügt. Er zieht in einem Kreise drei Radien unter 120°, welche roth (rouge), gelb (jaune), blan (bleu) bezeichnen. Dazwischen 60° von den



Grundfarben entfernt fallen orange (orange), grün (vort), violet (violet), die Mischfarben erster Ordnung bildend. Zwischen diese sechs sallen dann Mischfarben zweiter Ordnung, die systematisch rothorange, orangegelb, gelbgrün, gründlau, blanviolet, violetroth, d. h. in der Richtung, wie die Farben im Spectrum verlausen, und nie umgekehrt genannt werden. Wan könnte nun wieder halbiren und zwölf Mischfarben dritter Ordnung zwischen schieben, allein Chevreul zieht es vor, statt bessen fünf Zahlen 12345 einzusühren, wieder in der Richtung des Spectralsarbenlauses. Auf diese Weise besommen wir eine Scala (gamme) von $3+3+6+5\cdot 12=72$ Farbennsancen,

die sich durch Zeichen leicht fixiren lassen. Das Cochenilroth des bichten Zinnobers fällt auf 3 zwischen Roth und Rothorange, man sagt einfach 3 rouge. Amethyst fällt auf 5 zwischen Blauviolet und Biolet, man

s rouge. Etmeight faut auf 3 zwischen Staubiver und Stotet, man spricht 5 bleuviolet, und muß sich nur hüten, die Zahl nicht auf den folgenden Cardinalpunkt zu beziehen, sondern stets auf den vorher-

gehenben.

Der Ton, ob die Farbe blaß, hoch ober tief ist, wird durch eine Scala klar gemacht, die zwischen Weiß und Schwarz 20 Abstusungen darstellt, es ist das in unserer Figur durch 20 Kreise in gleichen Abständen angedeutet, die nach Innen immer schwärzer werden, denn je mehr sich der Farbestoff häuft, desto tiefer, je mehr er sich ver-

bunnt, besto bleicher muß er werden. Das schwarze Centrum 21 ist völlig schwarz, während der anliegende Kreis den 20ten Ton vorstellend, im Schwarz schon eine Farbe zeigt, je entsprechend dem zugehörigen Kreissector. Am-andern Extrem dem Weißen nahe steht Ton 1, und in der Mitte Ton 10—12 zeigt sich die Farbe am höchsten. hat der schwarze Eisenglanz von Elba 5 bleu 20 ton, d. h. seine Schwärze hat einen Stich ins Blauviolet; der gelbe brasilianische Topas 5 orangé 3 ton d. h. seine Farbe, fällt links neben Drangegelb mit blassem Ton, gebrannt wird er bleichroth 2 rouge 4 ton, während der männliche Rubin rouge 11 ton, also die brennendste reinste rothe Farbe, der lichte Talk vom Zillerthal 2 vert-bleu 1 ton den bleichsten Ton hat. der 72 Farbennuancen mit 20 Tönen geben zusammen 72 - 20 = 1440 Couleurs franches, Brillantfarben. Dazu kommt nun noch die viel größere Zahl der Trübfarben, welche mit Schwarz versetzt sind, und zwar Beiß und Schwarz construirt. Allmählig werden dadurch die brennendsten Farben dem Schwarzen zugeführt, und wir gelangeu zu der außerordent= lichen Zahl 1440 + 9 • 1440 = 14400. Wenn darnach dem Kastanien= braunen Nistiesel (jaspe égyptien) 3 orangé 🚣 11 ton zugeschrieben wird, so heißt das, dem Sector 3 zwischen Orange und Orange-gelb im 11ten Ton ist 🚣 Schwarz zugesett. Werner unterschied beim

1. Weiß, welches dem lsten Tone obigen Farbenkreises entsprechen würde, schnee-, röthlich-, gelblich-, grünlich-, blaulich- (milchweiß), graulich weiß. Aber eben so gut kann man von violettig- und orangeweiß
sprechen, die beim Quarz schön vorkommen. Das Schnee weiß hängt
wesentlich von der Structur ab: farblose Krystalle zu Pulver gestoßen,
geben undurchsichtiges Weiß, wie sich also Schnee zum klaren Eise, so
verhält sich weißer Statuenmarmor zum wasserhellen Doppelspath, Alabaster zum Fraueneis. Auch durch Verwitterung entstehen bei dem wasserhellen Zeolith Schneesarben, indem durch Wasserverlust ihre Atome gelockert werden. Am

2. Grau hebe ich nur das Perlgrau ein violettiges Grau (Porsellanjaspis) und Rauchgrau ein bräunlich Grau (Feuerstein) hervor.

3. Schwarz verdanken die Steine häufig kohligen und bituminösen Theilen oder Beimengungen von Magneteisen. Rabenschwarz hat einen Stich ins Grün, Pechschwarz einen Stich ins Gelb, was bestonders am Pulver hervortritt.

4. Blau steht dem Schwarz am nächsten, besonders durch Kobalt, Eisen 2c. erzeugt. Da es neben Roth und Grün steht, so bilden diese hauptsächlich seine Nüancen. Das Lasurblau des Lasursteins hat einen Stich ins Roth, und beim Violblau des Amethystes und Flußespathes ist Roth und Blau ins Gleichgewicht getreten. Im Lavendellsblau blau des Porzellanjaspis erkennt man Violblau mit viel Aschgrau. Pflau menblau im Zirkon, Spinell 2c. ist ein röthlich Violblau. Smalteblau am Anhydrit ein reines lichtes Blau 4 bleu 7 ton. In-

digblau ein schwarzes Blau mit einem Stich ins Grün, Vivianit, 2 vert-bleu 1 o ton. Entenblau ein schwarzes Blau mit viel Grün im dunkelfarbigen Talk. Himmelblau ein weißes Blau mit Grün, Linsenerz, Türkis, 5 vert-bleu 10 ton.

- 5. Grün hauptsächlich durch Chrom, Nickel, Rupfer, Eisen erzeugt. Aus Blau und Gelb bestehend streift es besonders nach diesen Seiten hin. Spangrün hat viel Blau in der Rupferfärbung des Amazonensteins. Seladongrün ist in der Grünerde vom Monte Baldo Spangrün mit Grau. Berggrün ein blasses Spangrün mit viel Grau, Farbe der grünen Reupermergel. Lauchgrün im Prasem von Breitenbrunn hat viel Schwarz. Apfelgrün im undelgefärbten Chrysopras von Rosemüßein reines blasses Grün, kaum mit einem Stich ins Gelb. Grasgrün ein reines Grün mit wenig Gelb, Strahlstein, Diopsid, Buntbleierz. Geht leicht ins Spargelgrün, Blaßgrün mit viel Gelb, Apatit im Talk von Tyrol. Pistacien grün, im Epidot von Arendal, das ächte Sastgrün der Maler, ein schwarzes Grün mit viel Gelb. Oliven grün im Olivin ist nicht so dicht, und hat auch Erau. Delgrün im Pechstein hat auch viel Grau und Gelb. Zeisiggrün ein reines lichtes stark gelbliches Grün, Kalkuranglimmer.
- 6. Gelb besonders durch Eisenorydhydrat erzeugt, Grün und Roth als Nebensarben. Schwefelgelb ein lichtes Gelb mit einem entschiedenen Stich ins Grün. Strohgelb blasses Gelb mit Grau, Rarpholith. Wachsgelb ist graubraun, Gelbbleierz. Honiggelb ist dunkel mit einem Stich ins Roth, Honigstein, Bernstein, Flußspath. Ochergelb röthlichbraun. Weingelb blos mit einem Stich ins Roth, Topas vom Schneckenstein. Is abellgelb hat viel Grau, Natrolith vom Hohentwiel, 1 Orangé-jaune. Oraniengelb die Farbe der reisen Pommeranzen, Strich des Realgar.
- 7. Roth rührt häufig von Eisenoryd her. Gelb und Blau als Nebenfarben. Morgenroth ein hohes Feuerroth mit Gelb, Realgar, Rothbleierz. Hyacinthroth das reine Gemisch von Gelb und Roth (Orange), hat aber im Hyacinth schon etwas Schwarz. Ziegelroth hat viel Schmuziggrau, Farbe des Eisenoryds in den gebrannten Ziegeln. Scharlachroth hochroth mit einem starken Stich ins Gelb, Zinnober. Fleischroth blaß gelbroth am Feldspath. Blutroth die Farbe des Pyrop's mit Gelb. Rosenroth ein blasses reines Roth, Rosenquarz. Pfirsichblüthroth im Lepidolith von Währen hat viel Blau. Roel om binroth im edlen Granat ist dunkel mit deutlichem Blau. Rirschroth neigt ins Schwarze beim Rothspießglanz.
- 8. Braun. Das Nelkenbraun im Rauchtopas und Axinit zieht sich ins Violblau, das Haarbraun im Holzzinn ins Gelblichgrau, das Leberbraun im Granat von Orawiza ins Grün zc.

Die Wichtigkeit der Farben ist bei verschiedenen Mineralen sehr verschieden, und namentlich muß man wohl unterscheiden, ob die Masse als solche farbig oder gefärbt

seine nahlos oder weiß, und bekommen erst ihre Tinten durch eine fremdartige (metallische) Beimischung, die mehr oder weniger zufällig wegen ihrer Kleinheit noch nicht einmal überall bestimmt ermittelt werden konnte. Deßhalb pslegen dann auch die verschiedensten Farben vorzustommen: so möchte beim Quarz, Flußspath, bei den Edelsteinen 2c. keine Farbe sehlen, und wenn sie noch nicht gefunden ist, so darf man sie in Zukunft erwarten. Ganz anders verhalten sich die farbigen mit ihrer

Charakterfarbe, die nicht blos in ihren Nüancirungen enger begrenzt ist, sondern die Masse als solche kann gar nicht anders als bestimmtfarbig erscheinen: Kupferlasur ist immer blau, Malachit grün, Bleisglanz grau zc. Hier hat dann die Farbe eine ganz andere Bedeutung,

und ihr genaues Studium ist für das Erkennen unerläßlich.

Die Qualität der Farbe muß noch ganz besonders hervorgehoben werden, denn sie zeichnet sich troß aller Zufälligkeiten doch nicht selten so specifisch aus, daß der Scharsblick eines Kenners mit Takt zu sondern weiß, was Laien kann für möglich halten würden. Vor allem übt der Glanz seinen Einfluß: so wird durch den seuchten Glasglanz des Flußspathes die bunte Farbe in einer Weise modificirt, daß man sie überall wieder herauserkennt; der halbmetallische Schimmer des Diallag's und seiner Verwandten läßt die Mannigfaltigkeit der Farben in einem allen gemeinsamen Schiller leuchten, der freilich oft sehr versteckt liegt. Bessonders aber verdienen vor den nichts und halbsmetallischen Farben

die Metallfarben Auszeichnung, deren eigenthümlicher Eindruck offenbar durch den Glanz bedingt ist. Es sind alles Charakterfarben, und wenn auch das Brennende und Extreme fehlt, so werden selbst die feinsten Abstufungen wichtig, da sie scharf der Substanz innewohnen,

vorausgesetzt, daß ihr Gefüge keine Veränderung erleidet.

1. Roth. Kupferroth, die Farbe des Kupfers auf frischem Strich, enthält bedeutend Gelb, aber nur wenig Grau, 5 rouge-orangé 9 ton. Weniger Roth sind die glimmerartigen Blätter des Antismonnickel von Andreasberg, bleicher mit mehr Gelb und Grau der Aupfernickel. Das Roth im Buntkupfererz ist schon so gelbsgrau, daß man es tombakbraun nennen kann. Das schönste

Kapengold) vor, es ist die Farbe der Messinglegirung mit viel Kupfer und wenig Zink, wobei also neben Graugelb immer noch ein Stich ins Roth bleibt. Sternbergit soll nach Zippe ausgezeichnet tombakbraun sein. Magnetkies hat zwar schon viel Gelb, aber doch immer einen solchen Stich ins Roth, daß man ihn noch zum Tombakbraun stellen darf. Blende, Hauerit zc. haben zwar auch viel Roth, sind aber kaum halbe metallisch. Violet ist der regulus Veneris eine Legirung von Kupfer und Antimon.

2. Gelb. Speisgelb, Gelb mit Grau, ausgezeichnet beim Schwefelkies; der Binarkies scheint schon etwas lichter. Messinggelb, die

ausgezeichnete Farbe des Kupferkieses, hat gegen Schweselkies gehalten einen entschiedenen Stich ins Grün. Gold gelb ist das reinste metalslische Gelb, in seiner intensivsten Farbe erinnert es mehr an Ochers als Zitronengelb. Da dünne Goldblättchen grün durchscheinen, so mag daraus zum Theil die messinggelbe Farbe der Siebenbürgischen Goldblättchen sich erklären. Durch Legirung mit Silber folgen dann alle Stufen der Versblassung.

- 3. Weiß. Silberweiß, die Farbe des Silbers auf frischem Strich, hat einen entschiedenen Stich ins Gelb. Der Arsenissies steht ihm zwar nahe, hat aber mehr Grau statt Gelb. Wismuth und Glanztobalt von Tunaberg sind dagegen röthlichsilberweiß; Zinnweiß hat einen Stich ins Blau, Quecksilber, Antimon, Speiskobalt.
- 4. Gran hält die Mitte zwischen Weiß und Schwarz, und die Grenzen sind unsicher, so nennen Einige das Platin noch Weiß, Andere schon Gran. Das normale Gran ist

Bleigrau, die Farbe des frischen Bleies, sie ist bei den Erzen so verbreitet, und selbst in ihren feinern Abstufungen so wichtig, daß man es nicht unterlassen muß, die Hauptabänderung zur Vergleichung sich zussammen zu stellen:

Weißlichbleigrau ist das gediegene Arsenik auf frischer Bruchfläche.

Gemeinbleigrau das Grauspießglanz, es hat einen Stich ins Blau, und unterscheidet sich dadurch vom Stahlgrau.

Frischbleigrau, die brennende Farbe des Bleiglanzes, zeigt einen entschiedenen Stich ins Roth, noch rother ist Molybdan.

Schwärzlichbleigrau ist das gemeine Bleigrau mit viel Schwarz, Glaserz, Kupferglas.

Stahlgrau ein fahles Grau ohne Blau: Zinckenit, Schrifterz, Wismuthglanz, die lichten Fahlerze.

5. Schwarz. Eisenschwarz mit viel Grau, Magneteisen 4 bleu 18 ton, Eisenglanz 5 bleu 20 ton.

Das entschiedene Blau und Grün fehlt also, beide treten aber häufig beim Anlaufen der Metallfarben auf.

Farbenzeichnung. Die Farben sind nicht immer im Minerale gleichmäßig vertheilt. Ausdrücke wie punttirt, gefleckt, gewolkt, geflammt, gestreift, marmorirt werden von selbst verständlich. Höchst eigenthümlich erscheinen die den dritisch en Zeichnungen in Achaten und Kalksteinen, deren schwarze Mangansuperoxydsärbung sich wie Bäumchen verzweigt, welche namentlich in den Solnhofer Schiefern den alten Petresactologen viel zu schaffen machten. Die Färbung vertheilt sich darin nach dem Gesetz der Haarröhrchen. Aber auch in Krystallen sind öfter ungleiche Färbungen am Diopsid, Turmalin von Glba 2c. sehr auffallend, sie versichwimmen gegenseitig in unregelmäßigen Grenzen, beim Smaragd scheisden sie sich dagegen zuweilen genau nach der Geradendsläche der sechseseitigen Säule.

Strich. Die Farbe des Pulvers ist namentlich bei Erzen nicht selten auffallend anders als die des unverletzen Minerals. Man nimmt das schon wahr bei einfachem Riten mit dem Messer. Deutlicher wird die Sache, sobald man über die rauhe Fläche einer Biscuit-Platte hinsfährt, wozu die Hinterseite einer porzellanenen Abdampsschüssel benützt werden kann. Die Alten wetzen sie naß auf Schleifsteinen, wobei die Farben am lebendigsten hervortreten, so versiel man auf die Namen Blutsstein (Hämatites), Milchstein (Galaktites) 2c.

Specififches Gewicht (Dichtigkeit).

Darunter versteht man das Verhältniß der Masse zum Vo-Iumen. Als Einheit wird destillirtes Wasser bei seiner größten Dichtigkeit genommen. Ein Cubikcentimeter Wasser wiegt dann 1 Gramm, und Quarz ist 2,65mal schwerer. Bei rohen Wägungen geht man jedoch blos von der gewöhnlichen Temperatur aus. Obgleich Archimedes es entdeckte, und der Araber Abul Rihan im 11ten Jahrhundert das Eigengewicht von Wetallen und Edelsteinen schon auffallend genau bestimmte, so hat doch erst unsere Zeit dieses wichtige Kennzeichen gehörig benützt (Böttger, Tabellarische Uebersicht der! specissischen Gewichte der Körper. 1837). Agricola nat. foss. pag. 577 unterschied nur laeves, graves, mediocres, und wußte nichts vom Wägen in Wasser.

Das absolute Gewicht g durch das Gewicht eines gleichen Volumens Bassers g—y dividirt gibt das specifische Gewicht. Man bedient sich dabei der gewöhnlichen Wage der Chemiser, die bei 100 Gramm Belasstung noch 0,5 Milligramm, also 1 Theil, angibt. Zu Löthrohrsproben hat man seine Hebelwagen, die bei 2 Decigrammen Belastung 0,1 Milligramm noch deutlich anzeigen. 1 Quentchen = 3,6 Gramm. Steinheil (Abh. Rünch. Atad. Wissensch. IV. 199) konnte sogar bei der Versertigung des Normal-Kilogramm von Bergkrystall, welches die Neapolitanische Regiesrung ankaufte, noch 0,2 Milligramm, also den 10 Milliontel Theil (es wog 2 Kilogr.) angeben.

Beispiel. Ein Topas wog in der Luft 8,75 Grm. = g; jett besfestige man ihn an einem Coconfaden oder einem andern seinen Haar und wiege ihn unter Wasser, er wird dann um so viel leichter sein, als Wasser verdrängt ist, also 6,25 Grm. = γ wiegen. Das Gewicht des gleichen Volumen Wasser muß daher $g-\gamma=2,5$ Grm. betragen, folglich

das specifische Gewicht $\frac{g}{g-\gamma}=\frac{8,75}{2,5}=3,5$. Raimondi (Pogg. Ann. 1856. 99. 689) hat das Verfahren auf ingeniöse Weise abgeändert, indem er beim

Wägen im Wasser den Körper außerhalb der Wage befestigt, und so nach dem Archimedes'schen Princip gleich das Gewicht des verdrängten Wassers sindet.

Klaproth wog auch in einem Fläschchen mit eingeriebenem Stöpsel, der oben ein Loch hat: zuerst bringe das mit Wasser gefüllte Fläschchen

auf der Wage ins Gleichgewicht, wirf das Mineralstück in die Flasche, so wird es gerade so viel Wasser verdrängen, als es groß ist, also y wiegen. In der Luft gewogen war es aber g, woraus das Resultat erswächst. Solche kleine Flacous hat man im Handel vorräthig (Jenzsch Pogg. Ann. 99. 151).

Ist das Mineral im Wasser löslich, so wiegt man z. B. Steinsalz in Terpentinöl (0,872), Gyps in Alkohol. Man muß dann aber die gesundene Zahl mit dem specifischen Gewicht der Flüssigkeit, in welcher man gewogen hat, multipliciren. Gadolin (Pogg. Ann. 106. 218) bestimmte mit Hülse der Hebellänge; Schiff (Journ. prakt. Chem. 75. 202) mißt die verdrängte Flüssigkeit, und was der Abänderungen mehr sind.

Man kann das Eigengewicht auch durch Schweben ermitteln, wozu sich eine Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxyd in Salpetersäure empfiehlt, die 2,9 Gew. hat. Darauf schwimmen Bergkrystalle, die durch Zusat von Salpetersäure zum Sinken gebracht werden (Schafgotsch, Pogg-

Ann. 116. 279).

So einfach das Verfahren auch erscheint, so stellen sich der genauen Ausführung doch Hindernisse aller Art entgegen. Namentlich spielt die Abhäsion des Wassers eine Rolle, sie macht fein vertheilte Niederschläge bald schwerer bald leichter als derbe Stücke (Osann, Pogg. Ann. 78. 606). Wan hat daher neuerlich Benzin empfohlen, worin die Luft weniger adhärirt. Pulverisirte Minerale geben gewöhnlich sicherere Resultate, als ganze Stücke und haben diese ein sehr hohes specifisches Gewicht, so muß man sie möglichst groß wählen, weil Fehler im Wiegen dann geringern Einfluß haben. "Streng genommen sind die spec. Gewichte nur bei Anzwendung gleicher Massen und gleicher Vertheilung vergleichbar."

Zum Merten denke an das spec. Gew. der Erde, welches Laplace 4,76, Reich 5,5 sette. Nehmen wir im Mittel 5fach, so wäre es das der gewöhnlichsten Eisenerze: Eisenglanz, Magneteisen, Schwefelkies 2c.

Am schwersten sind die gediegenen Wetalle: Fridium 22,4 Osmiris dium 21,12, Platin gemünzt 22,1 und Gold 19,3, beide letztere in ihrem natürlichen Vorkommen aber immer leichter.

Wolfram 17,6, Quecksilber 13,6, Blei 11,39, Silber krystallisikt

10,8, Rupfer 8,96, Meteoreisen 7,79.

Hier schließen sich schon Erze an: Zinnober 8, Bleiglanz 7,5, Glaserz 7,2, Wolfram, Zinnstein 7, Weißbleierz 6,5 2c., die also alle über das Gewicht der Erde hinausreichen.

Das hohe Steingewicht bleibt dagegen immer unter dem 5fachen: Schwerspath 4,5, Zirkon 4,4, Granat 4,3, Korund 4, Diamant 3,5.

Das gemeine Steingewicht sinkt auf die Hälfte des Erdgewichtes herab: Kalkspath 2,7, Quarz 2,65, Feldspath 2,58. Was darunter geht, sind schon

leichte Steine, wie Gyps 2,3, Blätterzeolith 2,2, Schwefel 2, Stein-

fohle 1,7 und leichter, Bernstein 1,1.

Eichenholz 0,93, trodnes Buchenholz 0,59, Tannenholz 0,55, Kork 0,24.

Schwefelfäure 1,85, Steinöl 0,9, Naphta 0,75, Eupion 0,65.

Atmosphärische Luft 0,001299, Wasserstoff 0,00008937, b. h. $14\frac{1}{2}$ s mal leichter. Folglich Irib: Wasserstoff = 1:0,000004. Gediegen Iribium wäre also zweihundertsünfzigtausendmal schwerer als Wasserstoff. 1 Cubikentimeter Wasser wiegt bei $+ 4^{\circ}$ C. im Vacuum 1 Gramm, 1 Cubikentimeter Luft bei 0° und 760 mm (28") Barometerstand 0,001299 Gramm. Die feinern Hülfsmittel müssen bei der Chemie und Physik studirt werden. Ueber die Fehler beim Wägen vergleiche Mohr Geschichte der Erde 1866 pag. 238. Tschermak (Sixungsbericht Wien. Atad. Vo. 47) konstruirte eine kleine Taschenwage mit Laufgewicht.

Cohafionsverhältniffe.

Die Atome (Molecule) hängen untereinander auf verschiedene Art zusammen, namentlich unterscheidet der Physiker drei Aggregatszustände

- a) gasförmig ober elastischflüssig. Athmosphärische Luft dringt in alle Räume der Erde. Kohlensäure bricht besonders mit Quellen und Bulkanen hervor. Kohlenwasserstoff, Schweselwasserstoff ber schweselwasserstete zwar nicht, allein sie fallen mehr dem Gebiete der Chemie anheim.
- b) tropfbarflüssig. Meer, Seen und Flüsse mit ihren Quellen, die unter Umständen eine feste Form annehmen, sallen schon mehr in unser Gebiet. Quecksilber und Steinöl, als von festen Theilen der Erde eingeschlossen, sind nie bestritten worden.
- c) fest, die Theile fließen nicht von selbst auseinander, sondern ihre Berschiebung sett einen Widerstand entgegen, der bei verschiedenen Körpern sehr verschieden ausfällt, und ein wesentliches Kennzeichen abgibt. Man nennt es Härtegrad, der nach Grailich wesentlich von der Größe der Elasticität abhängt. Die alten Practiker bedienten sich der Feile, des Messers und des Stahles. So namentlich Werner. Hauy drückte in seinem Traité de mineralogie die relative Härte durch Rigen der Körper mit einander aus: "Kalkspath ritt den Gyps, wird aber vom Flußspath geritt". Was dann Mohs zur bekannten Härtescala führte. Den Widerstand, welchen ein Körper dem andern beim Rigen entgegenstellt, genau quantitativ zu messen, hat seine eigenthümliche noch nicht überwundene Schwierigkeit. Der jüngere Seebeck kam 1833 zuerst auf die Idee eines belasteten Hebels, was Dr. Franz (Pogg. Ann. 1850. 80. 1) weiter verfolgte, und endlich in dem ziemlich complicirten Sklerometer von Grailich und Pekarek (Sitzungsb. Wien. Akab. 1854. XIII. 410) zu einem gewissen Abschluß tam. Für Ermittelung feinerer physikalischen Eigenschaften sind solche complicirten Instrumente schon gut, für den practischen Mineralogen haben sie jedoch nicht die Bedeutung, die man ihnen wohl hin und wieder beilegt. Die von der Wiener Afademie 1873 gefrönte Preisschrift des Dr. Exner (Untersuchungen über die Härte an Kryftallflächen) lieferte sogar Härtecurven für die einzelnen Flächen,

156 Şärte.

welche der algebraischen Rechnung unterworfen wurden. Für die Bergleischung der verschiedenen Härtegrade ist die Mohs'sche

Särtescala allgemein eingeführt:

- 1) Talk, der grünlich weiße aus den Alpen mit dem Fingernagel ritbar.
- 2) Steinsalz hat schon die Härte des Fingernagels, während der blättrige Ipps noch deutlich mit dem Nagel geritt werden kann.
- 3) Kalkspath, besonders der blättrige von Erzgängen, läßt sich sehr leicht mit dem Messer riten. Freilich verschieden an verschiedenen Stellen.
 - 4) Flußspath bei gehörigem Druck noch genügend angreifbar.
- 5) Apatit hat ungefähr Glashärte, läßt sich daher mit dem Messer bereits schwer beschädigen, aber wohl mit der Feile, wodurch man die Glasslüsse von ächten Steinen unterscheidet.
- 6) Feldspath, besonders der klare aus den Alpen, gibt mit dem Stahle schon glühende Funken, wenn auch nicht stark zündend.
 - 7) Duarz mit dem Stahle gute Funken gebend.
 - 8) Topas, mit ihm beginnt die Ebelfteinhärte.
 - 9) Korund ist der härteste unter den Gemmen, weit davon folgt
- 10) Diamant, der daher blos in seinem eigenen Pulver geschliffen werden kann.

Gewöhnlich sett man bei Härteangaben blos die Zahl hin, doch darf man darin keine mathematischen Abstufungen vermuthen, wozu die Decimalbrüche mancher Schriftsteller verleiten könnten. Zwischen Korund und Diamant soll bei weitem der größte Abstand sein, was der Schleiser vor allem aus der Ark, wie dieser beim Schleisen angegriffen wird, wahrenimmt. Der ächte Smirgel ist Korund, und deßhalb sindet er beim Schleisen harter Steine hauptsächlich Anwendung. Quarz ist unter den gemeinen Steinen der härteste, was über ihn hinausgeht, zählt schon zur Edelsteinhärte. Unter dent Quarze stellt sich Zinnstein 7—6, Eisenglanz 6, Eisen 6—5 zc. ein. Die meisten gediegenen Metalle sind unter Kalkspathhärte, werden aber durch Legiren etwas härter. Schon Agricola de nat. soss. pag. 572 macht hier gute Mittheilungen.

Wenn man die Härte mit der Feile prüft, so wird vom Feldspath die Feile zwar schon polirt, allein aus Ton, Pulvermenge und Politur der Feile kann man dennoch auf die Härte zurückschließen.

Härteverschied enheiten kommen öfter an ein und demselben Minerale vor, wie das in so auffallender Weise der Chanit zeigt, der auf dem Blätterbruch längs der Säulenage 5 und quer auf den Säulenkanten 7 hat. Auf dem blättrigen Bruche des Gypses kann man die Unterschiede schon mit der Feder wahrnehmen. Wenn man damit über die Spiegelsläche hinfährt, so dringt sie am leichtesten senkrecht gegen den Faserbruch ein. Beim Kalkspath fällt es gar mit dem Federmesser auf, was bereits Hunghens wußte: rist man nemlich den blättrigen Bruch längs der kurzen Diagonale von stumpfem Winkel zu stumpfem Winkel,

so bekommt man kein rechtes Pulver, wenn man an der Endecke c an= fest, und hinabfährt, entgegengeset von der Seitenecke aus umgibt sich ber Strich dagegen sogleich mit viel Pulver. Auch greift die Feile die Hauptede leichter an, als die Seitenecken. Beim Bleiglang kann man die Sache mit bloßer Hand nicht mehr wahrnehmen, doch soll die Masse parallel ben Bürfelkanten etwas härter sein, als parallel ben Diagonalen. Franz stellt als allgemeines Gesetz auf, daß die härteste Richtung im Rrystall den Blätterbrüchen parallel gehe, die weichste aber darauf sent= recht stehe. Die Härte metallischer Elemente soll proportional dem Eigen= gewicht dividirt durch das Atomgewicht sein Pogg. Ann. 1873 Bb. 150 pag. 644. Frankenheim Cohäsionslehre 1835 pag. 311; de crystallorum cohaesione 1829 und Baumgärtners Zeitschrift für Physik. 9. 94. Seebeck in Hartmann's Jahrbüchern der Mineral. und Geol. 1. 123. Frankenheim Nov. Acta Leop. XIX. 2. pag. 471 gab 14 mögliche An= ordnungsweisen der Atome, Sohnke Bogg. Ann. 1867 Bd. 132 pag. 75 hat berartige Betrachtungen weiter verfolgt.

Qualitative Barte (Tenacität).

1) Spröde, lassen sich schwer beugen, aber leicht zerreißen. Will man von dem Mineral mit dem Messer etwas trennen, so fliegen die Theilchen mit Geräusch fort. Edle und halbedle Steine, Kalkspath 2c.

2) Biegsam, lassen sich leicht beugen, aber schwer zerreißen: elasstisch biegsam der Glimmer, welcher in seine vorige Lage zurückspringt,

gemeinbiegfam ber Talt, welcher das nicht thut.

3) Milde, die Minerale lassen sich zu Staube oder Blättchen fraten, die Stückhen bleiben aber auf dem Messer liegen. Gyps, Talk, Grauspießglanz 2c.

4) Beschmeidig, es lassen sich zerbrechliche Späne abschneiden,

Wismuth, Glaserz, Hornsilber.

- 5) Dehnbar, die abgeschnittenen Späne sind streckbar (lassen sich zu Draht ziehen) und hämmerbar (lassen sich zu Blech platten): Gold, Silber, Platin, Eisen, Kupfer (Zink, Zinn), Blei. Vergoldete Silbersmünzen scheinen auf frischer Schnittsläche vergoldet zu sein, weil sich eine Gothaut über den Schnitt legt. Zu den Lyoner Tressen macht man aus einer Unze Gold 60 Meilen lange Fäden (Reaumur Mém. Acad. 1713. 144). Platindraht innerhalb eines Silberbarren ausgedehnt, das Silber alsdann mit Salpetersäure gelöst, gibt Platinsäden, die das bloße Auge nicht sieht, und wovon 140 auf einen Coconsaden gehen. Ein Kilosgramm Wollastonscher Platindrähte reicht drei Mal um den Acquator. Blei läßt sich platten, aber nicht strecken, Eisen besser strecken als platten.
- 6) Zersprengbarkeit ist sehr schwer, schwer, leicht oder sehr leicht. Dehnbare Metalle lassen sich gar nicht zerschlagen, sondern nur zerreißen. Hornblendegesteine, Spps, Talk lassen sich schwer zerschlagen, Obsidian dagegen sehr leicht. Die Trennungsfläche, gleichsam "die Gestalt der innern Oberfläche", heißt Bruch: man unterscheidet blättrigen,

fasrigen und dichten. Bom blättrigen haben wir schon pag. 11 geserebet, da er innig mit der Krystallsorm zusammenhängt. Der fasrige zeigt nicht selten den prachtvollsten Seidenglanz. Es ist versteckte Krystallanhäufung, worin jede Faser der gleichen Axe zu entsprechen pflegt. Auch der dichte Bruch ist oft noch fryptofrystallinisch, wie dünngeschlissene Platten unter dem Mikroskop beweisen. Für das bloße Auge jedoch erscheint er auf der Sprungsläche

a) muschelig, vom Schlagpunkte gehen regelmäßige concentrische Wellen aus, welche man nicht unpassend mit einer Muschel verglichen hat. Nach der Art des Glanzes kann er Glas-, Opal= oder Feuersteinbruch sein.

b) splittrig, auf der mehr oder weniger muscheligen Schlagsläche reißen sich grobe oder feine Splitter los: Serpentin, Hornstein, Chalcedon. Durchscheinenheit hebt die Schieferchen deutlich hervor.

c) eben. Große Continuität, aber die Substanz schlammig, gewiffe

Kalksteine. Bleischweif, Lydischer Stein, Carneol.

d) uneben, bei erdigen Massen; aber auch Zinnstein, Kupferkies, Fahlerz zc. stellt Werner dahin, was man jetzt besser kleinmuschelig nennt.

e) hackig, kommt nur durch Zerreißen geschmeidiger Metalle zum Vorschein, es ziehen sich dabei Fäden, welche am gebrochenen Ende etwas einbiegen. Stabeisen.

7) Zerreißbarkeit, sogenannte absolute Festigkeit, wird mit Stangen oder Drähten mittelst Gewicht geprüft. Stahl am sestesten. Relative Festigkeit ist der Widerstand, welchen die Körper dem Zerbrechen entgegenstellen.

8) Tragkraft besonders für Bausteine wichtig Ein Porphyrzcylinder von einem Quadratsuß Fläche kann 5000 Ctr. tragen, Granit 1800, Marmor 450, Bimstein 71. Diese sogenannte rückwirkende Festigs

feit ist beim Gußeisen fünfzehnmal stärker als beim Granit.

9) Porosität. Die Substanz enthält Zwischenräume, sogar Blasen mit Flüssigkeiten und Gas gefüllt. Manche Minerale kleben an der Zunge, entwickeln unter der Luftpumpe Gas, nehmen färbende Mittel auf (Achat). Eine Goldkugel mit Wasser angefüllt bekommt bei starkem Druck auf der Oberfläche thauähnliche Tropfen (Atad. zu Florenz 1661).

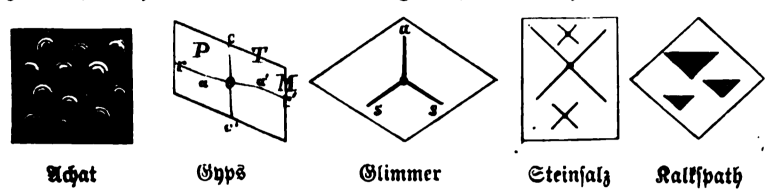
10) Zusammendrückbarkeit. Fundamente großer Gebäude drücken sich zusammen. Münzen erhalten durch den Stoß des Stempels ein Gepräge, wobei das Volumen kleiner, folglich das specifische Gewicht

größer wird.

11) Elasticität, der zusammengedrückte Körper nimmt sein urssprüngliches Volumen wieder ein. Die Elasticitätsaxen ergeben sich bessonders durch den Klang und die Klangfiguren. Höchst interessant ist in dieser Beziehung eine Abhandlung von Savart (Pogg. Ann. 16. 997) über die Schallschwingungen des Bergkrystalls. Er schnitt kreisförmige Platten von einer Linie Dicke und 24 bis 27 Linien Durchmesser. Wären diese homogen wie Glas, so müßten sie alle unter gleichen Bedingungen gleiche Knotenlinien und gleiche Töne geben. Das war aber nicht der Fall,

sondern die Töne auf den verschiedenen Flächen konnten um eine Quinte von einander abweichen. Alle Flächen mit gleichem krystallographischem Ausdruck verhalten sich gleich, nur mit der Ausnahme, daß am Diheraeder die drei des einen Rhomboeder anders tönen, als die drei des andern, woraus hervorgehen würde, daß der Bergkrystall rhomboedrisch sei. Auch Kalkspath und Spatheisenstein wurden in die Untersuchung hineingezogen. Hier ist auch ein Wort zu sagen über die

Körnerprebe von Reusch (Monatsber. Berl. Akad. 1867 pag. 441). Schon längst war es mir bekannt, daß wenn man mit einer Meißelssiße auf dichte Minerale, wie Fenerstein, Achat, Serpentin 2c.



plötlich Schläge ausübe, sich zierliche Regel nach innen absondern, die beim Achat und Feuerstein so sicher und sichtlich ausfallen, daß sie schon für besondere Einschlüsse gehalten sind. Ferner wußte man beim Raltspath, der wegen seiner verschiedenen Bärteverhältnisse viel untersucht wurde, daß beim Stich mit einer Nadel sich ein gleichschenkliches mattes Dreieck abhebt, welches von dem Stiche oder Spisschlage aus stets seine Basis nach oben zur Hauptede kehrt, während die Schenkel ben Rhomboeberkanten parallel gehen; schon Hunghens verglich das mit den Schuppen Darnach hätte man meinen sollen, die Risse, welche vom von Fischen. Schlagpuntte ausstrahlen, folgten vorzugsweise dem Blätterbruche. Allein Reusch fand beim Steinsalz, das doch so blättrig ist, gerade das Gegentheil, die Risse folgen vom Schlagpunfte aus den Flächen des Granatoeders. Es set das noch besondere Cohasionsverhaltnisse in der blätt= Beim Glimmer (Monatob. Berl. Atad. 1869 pag. 83) rigen Masse voraus. wurde die Gigenschaft von praktischer Wichtigkeit, denn man kann hier mittelst der dreiftrahligen Schlagfigur, welche sich selbst auf den dünnsten Platten durch den Stoß einer zarten Nadel darstellen läßt, den Verlauf der rhom= bischen ober regulären sechsseitigen Säule erkennen, da die Strahlen sich unter 120° schneidend den Seiten parallel gehen. Ein Strahl von den breien entspricht der Are a, und ist daher besonders characteristisch, senkrecht dagegen pflegt die Ebene der optischen Aren zu stehen; nur in seltenen Fällen fällt sie mit a zusammen, und scheidet dadurch eine kleine Gruppe von den zweiarigen Glimmern ab, wozu namentlich Lithion= glimmer gehört. Beim Gpps (Monatsb. Berl. Afab. 1868 pag. 135) wird die Schlagfigur schon etwas unsicherer, doch "sit man eine Nähnadel sentrecht auf den Blätterbruch P im Punkte o ein, und gibt einen schwachen Schlag", so kommt ein gerader deutlicher Riß cc', welcher der gleich= namigen Are entspricht, senkrecht eindringt, und folglich dem muscheligen

Bruche M parallel gelft. Dagegen bildet der zweite Riß rr' eine unssicherere in a und a' geknickte Linie: die äußern Stücke davon ar und a'r' gehen einander mit dem fasrigen Bruche T parallel, und haben wie dieser Bruch überhaupt etwas Unstetes; der Zwischenriß aa' dagegen, welcher durch den Schlagpunkt o geht, dringt wieder bestimmter in die Masse ein, und würde einem versteckten Blätterbruch entsprechen, der auf der Hinterseite gelegen etwa einer Fläche c: za': ob entspräche, die 11° 55' gegen die Hauptage geneigt wäre. Heusch konnte diesen Bruch mittelst eines Lineals, dessen Kante der Schlaglinie parallel gelegt wird, wirklich darstellen.

Magnetismus.

Die Hauptrolle spielt in der Natur das dichte Magneteisen, von den Alten ausschließlich Magnet genannt. Wenn dasselbe einige Zeit ber Berwitterung ansgesetzt war, so zieht es Gisenfeilspäne an, bekommt einen Bart, wirkt also polar (attractorisch), aber immerhin nur schwach. Gegen fünstlichen Magnetismus verhält es sich wie gehärteter Stahl (Greiß Pogg. Ann. 98. 478). Die Krystalle von Tyrol verhalten sich dagegen wie weiches Eisen, und werden nur vom Magnete angezogen (retractorisch), sie können damit z. B. aus dem Sande in großen Mengen ausgeschieden werden, wie unter andern der natürliche Magnet vom Berge Blagobat am Ural zum Reinigen des gewaschenen Goldsandes benützt wird. Noch schwächer ist Magnetkies, das fast einfache Schwefeleisen. Wenn man daher eisenhaltige Minerale in der Desorydationsflamme des Löthrohrs zu kleinen Rugeln schmilzt, so werden diese magnetisch, weil sich Magneteisen oder Magnetkies bildet. Unter den fünstlich gewonnenen gediegenen Metallen zeichnen die Physiker außer Gisen noch Nickel, Mangan, Kobalt, Wöhler hat ein magnetisches Chromoryd Er2Cr künstlich Chrom aus. dargestellt.

Schwachen Magnetismus zeigen noch eine Menge von Mineralen. Diese zu erkennen fand Hauy ein ingeniöses Mittel in der Methode des doppelten Magnetismus. Nähert man nämlich im magne= tischen Meridian einer Magnetnadelspiße den gleichnamigen Pol - eines Magnetstabes sehr vorsichtig, so stellt sich die Nadel senkrecht gegen den magnetischen Meridian. In dieser Nadelstellung bewirkt die Nähe eines nur wenig magnetischen Körpers am Pole sogleich ein Umschlagen der Nadel. Fournet und Delesse (Ann. de Chimie et Phys. 1849. 3 ser. 25. 194) haben sehr genaue Untersuchungen angestellt, und bestätigt, daß auch Gisenglanz und rother Glastopf polarmagnetisch werden, wenn man sie mit starken Magneten in Berührung bringt. Gisenglanz won Elba fein pulverisirt kann man mit einem starken Magnet bis auf das letzte Körnchen wegnehmen, Beweis, daß das etwa beigemengte Magneteisen nicht der Grund sein kann. Plücker (Pogg. Ann. 74. 843) hat sogar die Intensität verschie= dener Eisen=, Nickel= und Manganerze in Zahlen auszudrücken gesucht. Wenn felbst Felsen, wie Basalt, Serpentin, Thoneisenstein von Aalen zc. Nagneteisch zeigen, so verdanken sie dieß entweder dem beigemischten Ragneteisen, oder der Einwirkung des Erdmagnetismus. Schon Trebra entdeckte an den Schnarcher Klippen auf dem Brocken, Humboldt am Serpentin des Haidsberges im Fichtelgebirge eine Ablenkung der Magnetsnadel. Delesse behauptet, daß der polare Magnetismus von den Krystallsagen unabhängig sei. Tasche über den Magnetismus der Mineralien u. Gesteine Jahrb. k. f. geologischen Reichsanstalt 1857 Bd. 8 pag. 650. Relsoni Pogg. Ann. 1856 Bd. 106 pag. 106, für Felsenlehre wichtig.

Diamagnetismus. Obgleich Brugmans schon 1778 erkannte, daß eine Wismuthnadel zwischen die Pole eines Magnets gebracht so abgestoßen wird, daß sie senkrecht gegen die Berbindungslinie beider Pole steht, so fand doch erst Faraday (Bogg. Ann. 69. 200), daß alle Körper an einem Coconfaden zwischen die fräftigen Pole eines Elektromagneten ge= bracht entweder angezogen (axial) oder abgestoßen (aequatorial) werden. Körper die sich axial stellen, heißen magnetisch (paramagnetisch), und die sich äquatorial diamagnetisch. Für diese ist Wismuth, was für jene Eisen. Plücker (Pogg. Ann. 81. 115) zeigte weiter, daß diese Einwir= tung bei Krystallen in eigenthümlicher Beise modificirt werde: es zeigen sich magnetische Axen, die im Allgemeinen mit den optischen zusammen= fallen. Wismuth, Antimon, Arsenik stellen sich mit ihrer rhomboedrischen Hauptaxe als diamagnetische Körper äquatorial. Selbst geschmolzenes Wismuth langsam erkaltend und krystallisirend soll seine rhomboedrische Hauptage äquatorial stellen. Aequatorial stellte sich ferner die Hauptage des isländischen Doppelspath: Andere Kalkspathe verhielten sich freilich entgegengesett, woran wahrscheinlich Beimengung von Eisen Schuld war: Beweis genug für die Schwierigkeit dieser feinen Untersuchungen, welche hier zu verfolgen zu weit gehen würde. Es versteht sich dabei von selbst, daß wenn man aus einem solchen magnetisch einaxigen Arystalle eine Rugel schnitte, so würde diese Rugel an der Axe aufgehängt in jeder. Stellung zwischen den Polen verharren; dagegen nach einem der Seitendurchmesser gelangte sie nicht eher zur Ruhe, bis die magnetische Axe von den Polen angezogen oder abgestoßen wäre, je nachdem sie paraoder diamagnetisch ist. Schon der Erdmagnetismus kann beim Chanit öfter eine Arenstellung der Säule nach Norden bewirken.

Elektricität.

Hörper anzieht und abstoßt, was schon die sprischen Frauen wußten, aber erst im 17ten Jahrhundert ersuhr man, daß auch andere Harze, Schwefel, Glas 2c. diese Eigenschaft haben.

Elektroskope dienen zur Wahrnehmung der Elektricität. Sehr einfach ist das elektrische Pendel, Hollundermark an einem Coconsaden aufgehängt, den man sich aus aufgedrehter Seide herauszieht. Noch empfindlicher sind Coconfäden, Kapenhaare zc. mit Wachs oder Siegelslack an einem gläsernen Stabe befestigt. Han (Ann. du Mus. 1810. XV

pag. 1) bediente sich der elektrischen Radel, ein Messingbraht an beiden Enden zu einer Augel verdickt schwingt horizontal in einem Glas-hütchen auf einer seinen Stahlspiße nach Art der Magnetnadel. Man kann sie durch Berührung mit geriebenem Siegellack leicht laden. Behrens Goldblatt=Elektrometer (Gilbert's Annal. 23. 24) verbessert von Bohnenberger (daselbst 51. 1011) und Fechner (Pogg. Annal. 41. 2201) benutzte Rieß zu seinen Untersuchungen, auch Coulombs Drehwage kann zu einem sehr empfindlichen Apparat gemacht werden.

Leiter und Nichtleiter. Metalle und geschwefelte Erze sind gute Leiter, sie belegen sich mit Rupfer, wenn man sie zwischen Zinkblech klemmt und in Kupfervitriol taucht (Robell, Münchener Gelehrt. Anzeig. 1850 Nro. 89 u. 90). Auch salinische Erze isoliren nur unvollkommen. Salinische Steine und Silikate isoliren bagegen im Allgemeinen gut, wie auch Glas, Schwefel und Harze. Seide und trockne Luft isoliren, Wasser und Basser= dampf leiten. Daher ein feuchter Zustand der Luft dem Experiment hinderlich. Uebrigens weist Wiedemann (Pogg. Ann. 76. 404) auf sinnreiche Weise nach, daß die Arystalle die Elektricität nach verschiedenen Richtungen verschieden leiten: bestreut man eine Glas- oder Harzfläche mit schlechtleitendem Pulver (Lycopodium), befestigt senkrecht darauf eine feine Nadel, so wird bei Annäherung mit einer Leidener Flasche das Pulver von der elektrisirten Nadelspitze aus nach allen Seiten hin gleichmäßig zerstreut. Wendet man statt des Glases z. B. ein Gppe- oder anderes Kryftallblatt an, so zerstreut sich das Pulver ungleich, am meisten nach zwei diametral einander entgegengesetten Richtungen, am wenigsten senk= recht darauf. Es bildet sich um die Nadelspitze nicht ein Kreis sondern eine Ellipse, deren lange Axe senkrecht gegen den muscheligen Bruch steht. Es soll die Eleftricität sich nach der Richtung am schnellsten verbreiten, in welcher das Licht sich relativ am schnellsten fortpflanzt.

Reibungselektricität ist positiv (Glaselektr.) oder negativ (Harzelektr.). Schwesel, Bernstein, Honigstein, Asphalt isoliren, zeigen daher in bloßer Hand gerieben Harzelektricität. Edelsteine nebst Diamant, Duarz, Glimmer, Feldspath, Hornblende und Augit, Zeolithe, Granat, Kalkspath, Ghyps, Flußspath, Schwerspath, Weißbleierz, Steinsalz 2c. isoliren ebenfalls, zeigen aber Harzelektricität. Walachit, Kupferlasur, Buntbleierz, Sische und Kupservitriol, Rutil, Rothkupsererz 2c. isoliren nur unvollkommen und zeigen gerieben Harzelektricität. Graphit, Steinkohle, Wagneteisen, Wolfram, Schweselkies, Kupferties, Bleiglanz, Fahlerz müssen isolirt gerieben werden, um Harzelektricität zu zeigen, weil die bloße Hand leitet, und die erregte Elektricität sogleich zur Erde führt.

Da gleiche Elektricitäten sich abstoßen, ungleiche anziehen, so darf man die Elektrostope nur mit befannter Elektricität laden, um sogleich die Art der Elektricität zu erkennen. Beim Erfolge des Reibens kommt es freilich auch wesentlich auf die Beschaffenheit der geriebenen Fläche an: an ein und demselben Arystalle werden matte Flächen negativ, glatte positiv elektrisch. Beim Chanit zeigen sich sogar einige Arystalle positiv,

andere negativ, ohne daß man einen äußern Grund in dem Aussehen der Flächen angeben könnte. Das führt dann zu seinen Distinctionen. Slatter Doppelspath wird sogar schon durch Druck zwischen den Fingern positiv elektrisch, und zeigt diese Elektricität noch nach vielen (11) Tagen, ebenso Aragonit, Flußspath, Topas 2c. (Hauy Ann. Chin. Phys. 1817. V. 95). Am Glimmer zeigt bei der Spaltung die eine Hälfte sich positiv, die andere negativ elektrisch.

Thermoeleftricität (Pyroeleftricität). Wenn man edle Tursmalinfrystalle erhitzt, so bekommen sie die merkwürdige Eigenschaft, kleine Körper anzuziehen und abzustoßen, was schon die Indier lange wissen sollen, von denen es die Holländer in Erfahrung brachten. Hauh hat sich besonders Verdienste darum erworden. Er führt Turmalin, Voracit, Topas, Kieselzinkerz, Faserzeolith, Prehnit, Arinit, Sphen als thermoselektrisch auf. Brewster (Pogg. Ann. 2. 2017) sügte noch mehrere hinzu, worunter Zucker und Weinsteinsäure zu erwähnen ist. Dieser experimenstirte sehr einsach, indem er blos kleine Stücke der innern Membran von Arundo Phragmites die gewärmten Arystalle anziehen ließ. Später haben Köhler (Pogg. Ann. 17. 010), G. Rose (Pogg. Ann. 39. 2015 und 59. 2010) und Hankel (Pogg. Ann. 49. 401; 50. 2017 und 61. 2011) die Sache mit vollkommnern Instrumenten begründet.

Die Elektricität häuft sich besonders auf den Ecken und Kanten an, und bei Aenderung der Temperatur treten beide Elektricitäten am ent= gegengesetzten Ende auf. Die Linie, welche diese Pole verbindet, heißt elektrische Aze, sie fällt mit einer krystallographischen meist zusammen. Aber nicht die Wärme als solche, sondern die Beränderung der Wärme erregt die Elektricität. Man kann baher einen thermoelektrischen Krystall erwärmen, hält man ihn aber immer auf gleicher Temperaturhöhe, so zeigt sich nichts, erst bei zu= oder abnehmender Wärme tritt die Wirkung ein. Auch darf die Temperatur nicht zu hoch steigen. Gewöhnlich untersucht man bei abnehmender Wärme, und nennt dann den Pol mit Harzelektricität negativ (---), mit Glaselektricität positiv (+); bei zu= nehmender schlagen dagegen beide um, der + wird — und der wird +. Rose und Rieg haben daher den negativen Bol auch analog genannt, weil bei abnehmender Temperatur Pol und Wärme bas gleiche Burzeichen (-) bekommen, der positive heißt dann antilog, weil die Elektricität ein anderes Zeichen (+) hat, als die abnehmende Wärme (—). Gewöhnlich faßt man die Krystalle in einer (isolirenden) Zange und erhist sie in der Weingeistlampe. Gaugain (Compt. rend. 1856. 42. 1964; 43. 216, 1122) umwickelte die Turmaline an beiden Enden mit Platindrähten, und brachte einen Draht mit der Erde, den andern mit dem Elektrostop in Berbindung, stellte sogar ganze Batterien von Krystallen auf, um die eleftrische Stärke zu messen.

1) Terminalpolar mit 1 Axe, die Krystalle zeigen nur eine elektrische Axe, welche mit der Krystallaxe o zusammenfällt: Turmalin, Rieselzinkerz, Faserzeolith. Beide erstere sind zugleich hemiedrisch, und

11 1

164 Cleftricität.

meist kann man schon aus der Gruppirung der Flächen auf die Art des Poles schließen. Rieselzinkerz zeigt sich bereits bei gewöhnlicher Temperatur elektrisch. Mit Kapenhaar läßt sich bas schon zeigen.

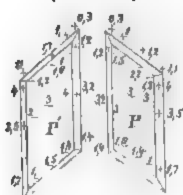
2) Terminalpolar mit 4 Agen: Boracit, die glanzenben Tetrae-

berflächen + (antilog). Bielleicht auch Helvin.

3) Terminalpolar mit 2 Linien, davon die eine an beiben Enben

analog, bie anbere antilog ift: Aginit.

4) Tentralpolar, die Enden der Aze a sind beide + (antilog), das Tentrum aber — (analog); Topas und Prehnit. Hankel (Abh. math. El. Sächs. Ges. Wiss. 1872 X pag. 365) bewies gerade am Topase, den schon Haun und Erman sorgfältig prüften, daß bei gut ausgebildeten Arystallen die Hauptagen e sammt den kurzen Nebenagen a an ihren beiden Enden positiv, die Enden der langen Nebenage den Schluß, daß die Bolarität mit entgegengesetzten Elektricitäten an den Enden der Azen zu den Ausnahmssällen gehöre, und sich nur dei Arystallen mit hemiedrischen (hemimorphen) Flächen sinde. Er bedient sich dabei eines verbesserten Goldblattelectrometers (Bogg. Ann. 84, 10), woran eine Scala mit Fernrohr angebracht ist. Die Arystalle in Platinsand oder Eisenseile gelegt werden mit einer Weingerstlampe erwärmt, und dann äußerst vorsichtig mittelst eines Platindrahtes untersucht. Um ein allgemeines Bild davon zu geben,



copire ich einen Gypstrystall, woran der breite Blätterbruch auf beiden Seiten P und P' negative Elektricität zeigt, die Säulen f und die Augitpaare l dagegen positive. Die Zahlen beziehen sich auf die Scala, und deuten die Intensität dis auf die erste Decimalstelle an. Beim Bergkrystalle (nshbt. Rath. Phys. El VIII. 1011) sind nicht blos die Dishegaeders sondern auch die Säulenflächen positiv und negativ zugleich, und zwar vertheilen sich beide

bergestalt, als hätten ein positives Individuum das negative, und umgekehrt, irregulär durchdrungen. Man wird dabei an die damascirten Dauphineer Zwillinge erinnert. Hansel hat in den Abh. der sächsischen Gesellschaft eine Menge Krystalle, wie Aragonit, Kaltspath, Bernll, Besnvian,
Ichthyophthalm, Gyps, Feldspath, Albit, Periklin 2c. genau untersucht.

Galvanismus entwickelt sich bei Berührung zweier Metalle, die außerdem noch mit einem Aupferdraht geschlossen sind, ebenfalls durch Erwärmen. Wismuth und Antimon bilden Extreme: an der Berührungsstelle geht die Strömung vom Wismuth zum Antimon, welches daher positiv genannt wird. Aehnliche Strömungen finden wir beim Erwärmen von Erzen. Unter den Pyritoedern des Schwesellieses und Glanzsobaltes sinden sich positive und negative: man darf die Krystalle nur zwischen die Enden der beiden Aupserdrähte eines empfindlichen Galvanometer bringen, und das Ende eines Drahtes mit der Weingeistlampe ein wenig erwärmen, so gibt die Magnetnadel sofort einen positiven oder negativen

Ausschlag. G. Rose (Monatsb. Berl. Atad. 1870 pag. 327) glaubte barnach Pyritoeder "erster und zweiter Stellung" unterscheiden zu können, doch haben Versuche von Schrauf (Sitb. Wien. Akad. 1870, 12te März) gezeigt, daß auch holvedrische Minerale wie Bleiglanz, solche verschiedenen elektrischen Strömungen zeigen.

Phosphorescenz.

Hat ihren Namen von einem Leuchten, was an das des Phosphors erinnert, aber auf keine bekannte Lichtquelle zurückgeführt werden kann. Placidus Heinrich (die Phosphorescenz der Körper, Nürnberg 1811) hat sich um die Kenntniß verdient gemacht. Die Versuche gehörig anzustellen, ist ein sinsteres Zimmer nothwendig, in welchem man sich ½—1 Stunde und noch länger aufhalten muß, um die Nethaut für solche Eindrücke empfänglich zu machen. Albertus Magnus wußte schon um das Leuchten des Diamants. Aussehen erregte jedoch erst die Entdeckung eines Schussters von Bologna 1604, welcher die dortigen Schwerspathknollen (Boslogneser-Spath) durch Glühen mit Tragantschleim leuchtend machte. Meschanitus Geißler in Bonn süllte solche gepulverten Dinge in verschlossene Glasröhren, welche nur des Sonnenblicks bedürfen, um einen ganz zaus berhaften Effect im Finstern hervorzubringen.

- 1) Durch mechanische Gewalt. Wenn man zwei Bergkrystalle an einander reibt, oder Glimmerblätter heftig zerreißt, so zeigen sich Funken. Zerklopft man Abends Zucker, so kann man die Erscheinung kaum übersiehen, ebenso beim Dolomit und Marmor. Die gelbe Blende von Kapnik mit dem Messer geschabt leuchtet außerordentlich schön, und die Sache ist um so merkwürdiger, als andere ganz ähnliche Blenden von Ungarn das Phänomen nicht zeigen, es müssen hier also ganz besondere Verhältnisse mitwirken.
- 2) Durch Insolation. Man darf gewisse Diamanten nur kurz dem Sonnenlicht aussetzen, so leuchten sie im Finstern. Besonders auch der grüne Flußspath, Kalkspath, Aragonit, Schwerspath. Silikate leuchten dagegen nicht. Brennen erhöht die Eigenschaft noch, wie namentlich die Austerschalen heweisen. Auch durch starke elektrische Funken kann das Leuchten, an den Stellen, wo der Funken durchging, erzeugt werden.
- 3) Durch Erwärmen. Flußspath (grüner), Chilenischer Lasurstein, gewisse sarbige Apatite (Phosphorit von Spanien) sind hier von hohem Interesse. Die eisenoryd-rothen Apatittaseln von Schlackenwald entwickeln ichon am Tage vor dem Löthrohr eine prachtvolle grüne Farbe, die bei zu starker Feuerung über den Splitter hinzieht und verlöscht. Die Ersicheinung hat mit dem sogenannten Aufglühen des Gadolinites Aehnlichsteit. Am grünen Flußspath kann man eigenthümliches Leuchten in gleicher Beise wahrnehmen, auch er verliert mit der Farbe die phosphorescirende Eigenschaft. Auffallenderweise soll er aber durch elektrische Schläge theilsweiß seine Farbe und damit seine phosphorescirende Kraft wieder bestommen (Pogg. Ann. 22. 500). Wenn man übrigens die Körper nur schwach,

3. B. in Del erhitt, so geht die phosphorescirende Eigenschaft nicht versloren. Bei sehr hoher Temperatur sangen Kalkspathe und andere Minerale stark zu leuchten an, doch dürfte das wieder eine etwas andere Erscheinung sein. So eigenthümlich und interessant auch dieses Leuchten im Dunkeln sein mag, so gehört doch eine große Geduld und Ausmerksamkeit dazu, namentlich wenn die Eigenschaft sich nur schwach zeigt, auch mögen nicht alle Augen dazu gleich organisitt sein. Die Physiker vergleichen die Fluorescenz der Resonnanz, und die Phosphorescenz dem Mittönen einzelner Atome.

Barme.

- 1. Wärmestrahlung. Die Wärmestrahlen werden wie die Lichtstrahlen von krystallisirten Mitteln reflectirt, gebrochen und polarisirt. Beim Brechen durch ein Prisma erleiden auch die Wärmestrahlen eine Zerstreuung: der Punkt größter Wärme liegt bei verschiedenen Mitteln verschieden, häufig noch außerhalb des Spectrums jenseits dem violetten Licht, so z. B. beim Steinsalzprisma, ein Beweis, daß Wärmestrahlen im Sonnenlicht stärker gebrochen werden, als Farben. Polarisation hat Melloni mit 2 Glimmerblättchen nachgewiesen: er ließ mittelft einer Steinsalzlinse darauf Wärmestrahlen fallen, es gingen dann immer bei gekreuzten Polarisationsebenen der Blättchen weniger Wärmestrahlen durch, als bei Höchst eigenthümlich ist die Verschiedenheit in Rücksicht auf das Durchlassen der Wärmestrahlen: Steinsalz läßt die Wärmestrahlen bei weitem besser durch, als der klaufte Bergkrystall, es ist für die Wärmestrahlen fast vollkommen durchsichtig (diatherman); Alaun und Eis lassen dagegen nur äußerst wenige durch, sie sind für Wärmestrahlen undurchsichtig (atherman). Auch Analogie mit der Färbung, also Wärmefärbung (Thermanismus), läßt sich nicht verkennen. Das Steinsalz hat keine Wärmefärbung, denn es läßt alle Strahlen mit gleicher Intensität durch, der Alaun dagegen läßt zwar die durch eine Glasplatte gegangenen Wärmestrahlen nicht durch, die durch eine Platte von Citronensäure gefallenen aber vollkommen. Wie also grüne Farben von grünen Gläsern durch= gelassen, von rothen absorbirt werden, ähnlich hier mit der Wärme.
- 2. Wärmeleitung. Die durch Berührung mitgetheilte Wärme wird von verschiedenen Körpern verschieden geleitet. Es hängt mit der Dichtigkeit zusammen: je schwerer, desto leitender. Metalle sind sehr gute Wärmeleiter, sie fühlen sich kalt an: Gold kälter als Eisen, dieses kälter als Blei. Noch schlechter leiten die Steine, aber unter diesen sind die Sdelsteine kälter als Quarz. Deßhalb hauchen die Juweliere geschliffene Gemmen an, die edlern davon nehmen den Hauch (Wasserniederschlag) nicht nur schwerer an (weil sie schneller warm werden), sondern verlieren ihn auch schneller. Gyps sühlt sich entschieden weniger kalt an als Marmor, noch weniger kalt Harze und Kohle, was uns auf den ersten Griff z. B. Bernstein von ähnlich aussehenden Chalcedonen unterscheiden läßt. Die Wärmeleitungsfähigkeit ist sogar auch nach den vers

schiedenen Arnstallagen verschieden. Senarmont (Pogg. Ann. 73. 191; 74. 190 und 75. so) überzog einfach eine homogene Glasplatte mit einer dünnen Wachsschicht, durchbohrte sie mit einem Loch, in welches ein schwach tonisches Silberrohr eingetrieben wurde. Wurde nun dieses Silberrohr er= warmt, so gab das Schmelzen des Wachses graphisch den Gang der Wärme an, beim Glase war es ein Kreis. Nimmt man eine Gppsplatte, welche als schlechter Wärmeleiter besonders scharfe Schmelzkurven gibt, so bekommt man Ellipsen, deren längste Are etwa 50° mit dem fasrigen Bruch macht, Große Are: Kleinen Are = 125: 100. Der Versuch gelingt ganz roh angestellt: man nehme eine dunne Gppsplatte mit freigelegtem mu= scheligen und fasrigen Bruch, überziehe sie mit Wachs, mache einen zuge= spitten Meißel glühend, und halte die glühende Spite an die unbedeckte Seite der Gypsplatte, so bekommt man eine zierliche Schmelzellipse, deren lange Axe nicht genau dem muscheligen Bruche parallel geht. Senarmont fand, daß Ralkspath auf der Geradendfläche c:∞a:∞a:∞a nur Wachs= treise gebe, auf dem Blätterbruch dagegen Ellipsen die lange Are parallel der kurzen Diagonale des Rhombus gestellt. Der Quarz hat auf der Säulenfläche Ellipsen von 10:13 in den Aren, die lange Ellipsenare steht parallel der Hauptage des Quarzes. An regulären Krystallen, wie 3. B. beim Flußspath, konnten keine Unterschiede in der Wachskurve bemerkt werden. Hr. Pfaff in Erlangen (Sitzungsber. Münch. Akab. 1860. 655) hat die Sache direct durch Erwärmen von Wasser gemessen, und beim Bergtrystall längs der Are c ein Leitungsvermögen gefunden, was "nur von wenigen Metallen übertroffen wird". Man spürt das schon, wenn man Bergfrystallfäulen blos ins Feuer hält.

3) Wärme capacität (specifische Wärme). Um einen gewissen Temperaturgrad zu erlangen, bedürfen die einen Körper weniger zuströsmende Wärme als die andern: 1 A Wasser von 36° gemischt mit 1 K Wasser von 0° geben 2 A Wasser von 18°; aber 1 K Eisen von 36° mit 1 A Wasser von 0°, 2 A von 4°, das Wasser entzieht dem Eisen 32°, um sich auf 4° zu erhöhen, also 8mal mehr, daher hat Eisen nur † der specisischen Wärme des Wassers. Syps 0,272, Topas 0,203, Feldsspath 0,191, Quarz 0,188, Eisenglanz 0,169, Schwefelties 0,128, Zinnstein 0,093, Grauspießglanz 0,087. Humusfreie Böden zeigen die niesdrigste 0,2, humusreiche auf den Gipseln der Alpen die höchste 0,4. Gesringere Wärmecapacität bedingt größere Wärmeextreme in kalten Nächten. Reumann, Pogg. Ann. 23. 1; Regnault, Pogg. Ann. 51. 44 u. 212; 53. 60 u. 243.

Rach Dulong umgekehrt proportional den Atomgewichten.

4. Latente Wärme. Wenn ein fester Körper in einen andern Aggregatszustand übergeht, so bindet er Wärme, welche für das Gesühl sörmlich verschwindet; und umgekehrt wird Wärme frei. Wenn Eis thaut, braucht es Wärme, wenn aber Wasser friert, gibt es Wärme. Beim Arnstallisiren der Körper wird daher immer Wärme frei, und wenn man 1 A Schnee mit 1 A Wasser von 75°C. mischt, so bekommt man 2 A Wasser von 0°, alle Wärme des heißen Wassers ist also für das Ther=

168 Bärme.

mometer spurlos verschwunden. Die neueren Physiker sagen, Wärme ist Arbeit, die verbraucht oder erübrigt wird.

5. Wärme dehnt die Körper aus und schmilzt sie end-Auf der gleichmäßigen Ausdehnung des Quecksilbers beruht bekanntlich das Thermometer, das von — 35° bis + 350° einen richtigen Gang hat, weiter kann man nicht gehen, weil bei — 40° C bas Quedfilber erstarrt, und bei 400° siedet. Die Ausdehnung beträgt beim Quecksilber zwischen 0° — 100° 33, Zink 340, Blei 330, Silber 34x, Rupfer 645, Gold 682, Platin 1167. Trop dieser geringen Dimensionsveränderungen hat Mitscherlich dennoch mit Hilfe der Winkel an Krystallen nachgewiesen, daß die Ausdehnung nach verschiedenen Azen verschieden ist. Beim Kalkspath (Pogg. Ann. 10. 127) fand sich bei 100° C. eine Volumensvergrößerung von 0,00196. Ein Kryftall wurde in einem Quecksilberbade mit einem Reslexionsgoniometer in Verbindung gebracht, so daß er gemessen werden konnte, und hier fand sich bei 100° eine Verminderung des Endkantenwinkels um 8. Minute, er mußte sich also in Richtung ber Hauptage c schneller ausdehnen, als in den Nebenagen a. Die Rechnung würde eine Ausdehnung von 0,0034 nach der Hauptage geben. Da dieß mit der Volumensvergrößerung nicht stimmt, so zeigten direkte Messungen, daß die Krystalle, während sie sich nach c ausdehnen, nach a sogar zu= sammenziehen. Hr. Pfaff, (Pogg. Ann. 107. 150), der ein besonderes Instrument zur Messung construirte (Pogg. Ann. 104. 171), fand die Ausdehnungs= coefficienten in c + 0,002626, in a — 0,000310, folglich die cubische Ausdehnung 0,002626 — 2 • 0,000310 = 0,002. Denn bekanntlich ist bei regulären und unkrystallinischen Körpern der cubische Ausbehnungscoefficient dreimal so groß, als der lineare (Pouillet's Lehrb. Phys. 1842. I. 218). Bei den andern krystallinischen Körpern dürfen wir uns blos Würfel parallel den Axenebenen schneiden, um sogleich einzusehen, daß man auch hier nur die drei Ausdehnungscoefficienten addiren dürfe. Genau kann die Sache zwar nicht sein, denn es mussen an den Würfelflächen flache Curven entstehen. Jedenfalls dehnen sich ungleicharige Krystalle nach diesen Richtungen auch ungleich aus, doch sollen sie nie in ein anderes System übergehen (Sith. Wien. Atab. 1859 Bb. 30 pag. 369). Beim Gyps wird der Winkel des Augitpaares 1/1 um 8½4, und die Säule f/f um 11 Minuten stumpfer. Am Schwalbenschwanz-Zwilling (Pogg. Ann. 41. 210) konnte Mitscherlich senkrecht gegen Are c geschliffen die Veränderung sogar von 10° zu 10° mit bloßem Auge verfolgen, indem die geschliffenen Ge= radendflächen je 14 Minuten aus ihrem horizontalen Niveau wichen, was nur Folge einer ungleichen Ausdehnung sein kann. Die Ausdehnungscoefficienten (nach a 0,001559, b 0,003628, c 0,002275, cubische 0,0075) find hier so groß, daß sie sogar die der meisten Metalle übertreffen, Kopp (Pogg. Ann. 1852. 86. 186).

Shmelzbarkeit.

Durch Wärme kann wahrscheinlich jeder Körper aus dem festen in ben flüssigen selbst gasförmigen Zustand überführt werden. Biele Substanzen bleiben bis zu einem gewissen Temperaturgrade fest, und gehen dann plötlich in den tropfbarflüssigen Zustand über. Andere aber, wie Blas, Gisen 2c., zeigen noch einen Mittelzustand, in welchem sie sich knetbar wie Wachs zeigen, also leicht gemischt (geschweißt) werden können. Zersetzen sich die Körper beim Schmelzen, wie der Kalkspath, so kann auch hier die Schmelzung in verschlossenem Gefäße bewerkstelligt werden. In Beziehung auf die Höhe der Temperatur findet jedoch große Verschiedenheit Statt: um zu schmelzen braucht Kohlensäure — 100° C., Quecksilber — 39°, Eis 0°, Phosphor + 43°, Schwefel 109°, Zinn 230°, Wismuth 256°, Blei 334°, Zink 360°, Antimon 432°, Silber 1000°, graues Guß= eisen 1200°, Gold 1250°, weiches Eisen 1500°, gehämmertes Eisen 1600°, Platin 2500° C. Gediegen Gisen und Platin nennt der Mineraloge schon unschmelzbar, weil er es in gewöhnlicher Luft kaum zum Schmelzen bringen kann, obgleich bas Platin mit Leuchtgas und Sauerstoff im großen verhüttet werden kann, und im Knallgebläse von Sauerstoff und Wasserstoff sogar verdampft, selbst Thon- und Kieselerde noch schmilzt. Der Schmelzraum im Bunsen'schen Gasbrenner 2300° C.

Zum Schmelzen der Minerale bedient man sich des Löthrohrs, was durch Berzelius (die Anwendung des Löthrohrs in der Chemie und Mineralogie, 4te Aufl. 1844) und Platiner (bie Probiertunft mit bem Löthrohre, 3te Aufl. 1853) so bekannt geworden ist. Obwohl schon Barthelinus 1670 mittelst Glasrohr und Lampenflamme Stückchen Doppelspath in "lebendigen Kalk" verwandelte, so wurde es doch erst ein Jahrhundert später durch Cronstedt (Försök til Mineralogie 1758) in die Wissenschaft eingeführt. Probiertunst mit dem Löthrohre 1827) lehrte die quantitative Silberprobe, was Plattner auf Gold, Rupfer, Blei, Wismuth, Zinn, Nickel, Kobalt aus-Letterer brachte damit eine Orydationsflamme hervor, die ein dehnte. Platindraht von 0,1 Millimeter Dicke am vordern Ende zum Rügelchen schmolz. Nach Pisani soll 6 Vol. Alkohol in 1 Vol. Terpentinöl und wenigen Tropfen Aether das beste Lampenmaterial geben. Zu kleinen Bersuchen, die auch Handlanger leicht anstellen können, ist es nicht un= praktisch, einen gewöhnlichen Glasblasetisch mittelft Anschrauben einer pas= senden feinen Spite zur Erzeugung der Flamme zu benüten. Die Flamme ist an der vordern Spite, wo Reductions= und Oxydationsflamme sich trennen, am heißesten. Man erkennt diesen Bunkt an dem stärksten Er= leuchten der Löthrohrprobe. Wenn man z. B. ein feines Platindraht hinein hält, so ift nur eine kleine Stelle, wo es weiß glüht. Die Probe legt man auf die lange Seite von Linden= oder Fichtenkohle, wo Jahresringe hervorstehen, oder faßt sie mit der Platinpincette. Pulverisirte Linden= toble und Zucker zu gleichen Theilen mit Tragantschleim zu einem Räucherkerzenteig getrochnet wird auch empfohlen. Plattner unterscheidet dreierlei Schmelzbarkeiten:

- 1) zu Kugeln schmelzbar, und zwar a) leicht, b) schwer;
- 2) an den Kanten schmelzbar, und zwar a) leicht, b) schwer;

3) unschmelzbar.

Freilich kommt es bei diesen Unterscheidungen wesentlich auch auf die Größe der Probe an. Kobell (Grundzüge der Mineralogie pag. 104) nimmt 6 Grade an:

- 1) Grauspießglanz, schmilzt sehr leicht in der bloßen Licht-flamme.
- 2) Natrolith vom Hohentwiel schmilzt in feinen Nadeln noch an dem untern hellblauen Saume der Lichtflamme. Vor der Löthrohrstamme kann man ihn dagegen in großen stumpfen Stücken noch zu Kugelnschmelzen.

3) Rother Granat aus dem Zillerthal schmilzt selbst in feinen Stücken nicht mehr an der Lichtflamme, aber kugelt sich noch vor dem

Löthrohr auf Kohle.

4) Strahlstein vom Zillerthal ist nicht mehr zur Kugelung zu bringen, doch schmilzt an dünne Splitter ein rundes Köpschen.

5) Feldspath kann noch an den Kanten kleiner Stücke deutlich

zur Schmelzung gebracht werden.

- 6) Bronzit von Kupferberg im Fichtelgebirge läßt sich zu haars feinen Splittern spalten, die noch eine Schmelzung zulassen. Wäre dieß nicht der Fall, so würde man ihn schon zu folgendem zählen.
 - 7) Quarz unschmelzbar.

Chemische Rennzeichen.

Sie sind für das Erkennen der Minerale am wichtigsten, ohne sie könnte vieles nicht getrennt werden, was getrennt worden ist. Der Misneraloge kann daher nicht umhin, sich der chemischen Hilfsmittel zu bestienen, nur muß er dabei eingedenkt sein, daß das Erkennen der Stoffe als solche ihm nicht Selbstzweck, sondern nur Beimittel zur Bestimmung sein soll. Dann wird er von selbst die gebührende Grenze sich stecken.

Stöch io metrie (oroczecor Element, perçecr messen). Das wichstigste chemische Gesetz ist, daß die Stoffe sich mit einander nach bestimmten Zahlenwerthen, die man Atomgewicht (Wischungsgewicht) neunt, verbinden (Ab. Streder, Theoricen und Experimente zur Bestimmung der Atomgewichte. 1859). Dieselben sind durch Versuche in folgender Weise ermittelt:

1)	Al	Aluminium	27,4	Äl
2)	8 b	Autimonium	122	äb, Sb, Sb
3)	As	Arjen	7 5	Äs, Äs, Äs
4)	Ba	Baryum	68,5	Вa
5)	Be	Beryllium	14	₿e
6)	Pb	Blei	103,5	Ph, Ph, Pb
7)	\mathbf{B}	Bor	11	B
8)	Br	Brom	80	BrH
9)	Cd	Cadmium	56	Ċd
10)	G s	Caesium	133	ĠsĤ
11)	Ca	Calcium	20	Ċa
12)	Ce	Cerium	46	Ce, Ëe Oryd
13)	Gl	Chlor	35,5	eih, ėl
14)	Cr	Chrom	26	Čr, Ër, Ër
15)	Di	Didym	48	Ďi
16)	Fe	Gisen	28	Fe, Fe, Fe, Fe
17)	Er	Erbium	56	Ėr
18)	12]	Fluor	19	F1 11
19)	Au	Gold	197	Äu, Au El ⁸ ,
20)	Jn	Indium.	36	Jn, Jn
21)	3	Fod	127	J H, 🕏
22)	Ir	Fridium	99	İr, İ r
23)	K	Ralium	39	K, Kel, K

24)	Co	Robalt	30	Co, Eo, Co, Eo, Co
25)	C	Rohlenstoff	6	C, Ĝ, Č
26)	Cn	Rupfer	31,7	Gu, Cu, Gu
27)	La	Lanthan	46,4	Ĺa
28)	Li	Lithium	7	Li, Li Gl
29)	Mg	Magnesium	12	Мg
30)	Mn	Mangan	27,5	Mn, M n, Mn, Mn
31)	Mo	Molybbän	46	Йo, Йo
32)	Na	Natrium	23	Na, Na Gl, Na
3 3)	Ni	Nickel	29	Ňi, Ñi, Ňi, Ñ i, Ňi
·34)	Nb	Niobium	95	Ñb, Ñ b
35)	Os	Osmium	100	Ös, Ö s, Ös
36)	Pd	Palladium	53	Pd, Pd
37)	₽	Phosphor	31	p, p, p
38)	Pt	Platin	99	Pt, Pt, PtGl ²
39)	$\mathbf{H}\mathbf{g}$	Quecfsilber	100	Н́g
40)	$\widetilde{\mathbf{Rh}}$	Rhodium	52	Ħh
41)	Rb	Rubidium	85,4	Ŕb İl
42)	$\mathbf{R}\mathbf{u}$	Ruthenium	52	Ru, Ku, Ku, Ku, Ku
43)	0	Sauerstoff	8	
44)	S	Schwefel	16	Š, Š, Š, Š
45)	Se	Selen	39	Še, Še
46)	$\mathbf{A}\mathbf{g}$	Silber	108	$\dot{\mathbf{A}}\mathbf{g}$, $\dot{\mathbf{A}}\mathbf{g}$
•	_	Silicium	21	Si
48)	N	Stickstoff	14	N, N, N, N, N
49)	Sr	Strontium	44	Šr
50)	Ta	Tantal	68, 8	Ta Säure
51)	Te	Tellur	64	Т́е
52)	\mathbf{T} l	Thallium	204	Ťl, Ťl
53)	Th	Thorium	5 8	Th
54)	Ti	Titan	25	Ti Säure
55)	U	Uran	60	Ú, Ú Dryd
56)	V	Vanadium	68,5	Ÿ, Ÿ, Ÿ
57)	H	Wasserstoff	1	Å
58)	Bi	Wismuth	208	Bi, Bi
59)	W	Wolfram	92	Ÿ
60)	Y	Yttrium	32	Ý
61)	Zn	Zink	32,5	Żn, Żn
62)	Sn	Zinn	59	Šn, Šn
63)	Zr	Zirkonium	45	Žr.

Pelopium ist nur eine Oxydationsstuse des Niobium; Therbium in der Yttererde des Gadolinit und Dianium in den Tantaliten scheinen nicht sicher. Die Spectralanalyse führt noch immer auf seltene Stoffe, erst neuerlich in der Blende der Pyrenäen auf Gallium, und eigenthümsliche Absorbtionslinien in den Zirkonen scheinen auf ein Jargonium zu deuten, so daß die Zahl der Elemente wohl noch lange nicht abgeschlossen ist. Der Sauerstoff unserer Formeln wird durch Punkte, der Schwesel durch Striche bezeichnet, und der Strich durch den Buchstaben bedeutet ein Doppelatom.

Chemijge Formeln.

Feldspath enthält nach Berthier 64,2 Kieselerde, 18,4 Thonerde, 16,95 Kali.

Die Atomzahlen sind von:

Si $= 21 + 3 \cdot 8 = 45$; $\ddot{A}l = 28 + 3 \cdot 8 = 52$; $\ddot{K} = 39 + 8 = 47$. Da sich die Stoffe nur proportional ihrer Atomzahl verbinden können, so muß der Feldspath enthalten:

$$\frac{64.2}{.45} = 1.4 \text{ Si}; \frac{18.4}{52} = 0.36 \text{ Al}; \frac{16.95}{47} = 0.36 \text{ K}.$$

Setzen wir 0.36 = 1, so ist $1.4 = 4 \cdot 0.36$, folglich kommt: $1 K + 1 \ddot{A}l + 4 \ddot{S}i = K \ddot{A}l \ddot{S}i^4 = K \ddot{S}i + \ddot{A}l \ddot{S}i^3$.

Man liebt es nämlich, nicht die Atome blos neben einander zu setzen, sondern sie auch als muthmaßliche Salze zu gruppiren. Will man die Kieselerde statt Si mit Si bezeichnen, so erhalten wir 6 Si statt 4 Si, weil 12 Atome Sauerstoff vorhanden sein müssen. Aber dann bedeutet das

Atomspmbol Si nicht 21 sondern 14. Kupferkies enthält nach H. Rose 35,87 Schwefel, 34,4 Kupfer, 30,47 Eisen; folglich

$$\frac{35,87}{16}$$
 = 2,24 S + $\frac{34,4}{31,7}$ = 1,08 Cu + $\frac{30,47}{28}$ = 1,08 Fe,

ober 1 Fe + 1 Cu + 2 S = Fe + Cu = 2 Fe + 2 Cu + 4 S = Gu $\ddot{\mathrm{Fe}}$. Da die Symbole bloße Zahlen bedeuten, so kann man aus ihnen leicht auf die procentische Zusammensetzung zurück schließen. Denn wenn der Aupserkieß = Fe Cu $S^2 = 28 + 32 + 32 = 92$ ist, so enthalten

92 Theile Kupferkies 28 Fe, folglich 100 Theile 30,4 Fe 2c. Zu allen diesen einfachen Rechnungen sind die ganzen Zahlen H = 1 gesetzt bequemer als die Decimalbrüche 0 = 100, und dabei, wenigstens zur schnellen Controle, vollkommen ausreichend. Denn es liegt in der Ratur der Sache, daß selbst die genauesten Wägungen nur Näherungs-werthe bieten.

Bur Ermittelung der Formel benützt man auch den Sauerstoff, und wenn man sich ein für allemal die Sauerstoffprocente der wichtigsten Basen und Säuren ausrechnet, so ist die Aussührung nur wenig unbequemer. Im obigen Feldspath KaÄl Si⁴ hat

Si 51,33, Al 46,2, K 16,98 p. C. Sauerstoff, das gibt die Proportionen:

100: 51,33 = 64,2: x = 34,22 = 12; 100: 46,7 = 18,4: y = 8,50 = 3;100: 16,9 = 16,9: z = 2,85 = 1;

Wenn also K 1 Sauerstoff hat, so kommen auf Thonerde 3, gibt 1 Atom Al, und Kieselerde 12 oder 4 Atome Si.

Sind in dem Minerale vicarirende Bestandtheile, so darf man diesselben bei der Rechnung nur alle zusammen addiren. Enthält z. B. ein Bitterspath

45,4 Kohleusäure, 34,8 Kalkerde, 12,4 Magnesia, 7,4 Eisenoxydul, so beträgt seine atomistische Zusammensetzung:

 $\frac{45.4}{22} = 2.06 \text{ C}$; $\frac{34.8}{28} = 1.24 \text{ Ca}$; $\frac{12.4}{20} = 0.62 \text{ Mg}$; $\frac{7.4}{36} = 0.2 \text{ Fe}$.

Es kommen also auf 2,06 Säure 1,24 + 0,62 + 0,2 = 2,06 Basis, das Salz besteht daher aus RC, worin R bedeutet Ca, Mg, ke. Wollte statt des ke mehr Mg auftreten, so müßten es $\frac{2}{3}$ • 7,4 = 4 p. C. Mg sein, weil $\frac{1}{20}$ = 0,2 ist, oder in Ca 5,6 p. C. Je kleiner die Atomzahl, desto weniger vicarirender Masse bedarf es. Es ist seicht einzusehen, daß die Rechnung auch mit dem Sauerstoff ausgeführt werden kann, wir dürsen ihn blos von sämmtlichen R addiren.

Die Deutung der Symbole ist einfach: $K^3 \ddot{S}i^2 = 3 \dot{K} + 2 \ddot{S}i;$ $3 \ddot{A}l \ddot{S}i^2 = 3 \ddot{A}l + 6 \ddot{S}i$, folglich Leucit $\dot{K}^3 \ddot{A}l^3 \ddot{S}i^8 = \dot{K}^3 \ddot{S}i^2 + 3 \ddot{A}l \ddot{S}i^2$ mit 3 + 9 + 24 = 36 Atome Sauerstoff.

Bournonit besteht aus Ph²EuSb, man construirt daraus die weitläufigere Salzformel Ph⁴Sb + Eu²Sb = Ph⁴Eu²Sb²S¹², indem man sämmtliche Symbole mit 2 multiplicirt.

Die vicarirenden Symbole stellt man wohl übereinander, das gibt aber ein großes Gesperr, daher ist es zweckmäßig, sie durch ein Komma getrennt neben einander zu setzen. Der Braunspath z. B. hat neben der Ca C einen wesentlichen Gehalt an Bittererde, Eisen- und Manganoxydul, die sich in den mannigsaltigsten Verhältnissen vertreten, man schreibt ihn daher (Ca, Mg, Fe, Mn) C. Dester vertreten sich die einzelnen Stosse unter bestimmten Verhältnissen, z. B. beim ächten Dolomit sindet sich Ca C + Mg C, hier kann man die C, wie in der Mathematis mittelst Klammer herausziehen, also (Ca + Mg) C schreiben. Die Klammern behandelt man ganz wie mathematische Zeichen. So schreibt G. Rose den Bournonit (2 Pb + Cu)*Sb. Löst man die Klammer, so kommt 2 Pb*Sb + Gu*Sb = Pb*Gu*Sb. Löst man die Klammer, so kommt 2 Pb*Sb + Gu*Sb = Pb*Gu*Sb. Löst man die Klammer, so kommt 2 Pb*Sb + Gu*Sb = Pb*Gu*Sb. Löst man die Rlammer, so kommt 2 Pb*Sb + Gu*Sb = Pb*Gu*Sb. Löst man die Rlammer, so kommt 2 Pb*Sb + Gu*Sb = Pb*Gu*Sb. Löst man die Rlammer, so kommt 2 Pb*Sb + Gu*Sb = Pb*Gu*Sb. Löst man die Rlammer, so kommt 2 Pb*Sb + Gu*Sb = Pb*Gu*Sb. Löst man die Rlammer, so kommt 2 Pb*Sb + Gu*Sb = Pb*Gu*Sb.

Chemische Constitution.

Die Symbole müssen möglichst einfach sein. Außerdem nimmt man Jomorphie, specifische Wärme und specifisches Gewicht der Elemente im gasförmigen Zustande als leitende Wegweiser. Je weniger Sauerstoff desto basischer, je mehr desto saurer pflegt der Körper zu reagiren.

Rur wenige Minerale sind einfache Stoffe (Elemente), wie die Klasse der gediegenen Metalle, welche mit Gold, Silber, Platin 2c. bez ginnt, oder ausnahmsweise der Diamant. Freilich treten dieselben in der Natur nie chemisch rein auf. Häufiger trifft man dagegen schon

Berbindungen erster Ordnung (binäre), worin sich zwei Stoffe, ein elektropositiver und elektronegativer, chemisch durchdrungen haben. Es entstehen dadurch Basen und Säuren. Der elektronegative Bestandtheil ist in den meisten Fällen Sauerstoff oder Schwesel, daher hat Berzelius mit Recht für jenen Punkte (.), für diesen Striche (.) als Zeichen eingeführt, die man über die Symbole sett. Unter den Sauersstoff verbindungen zeichnen sich aus: Al, ke, kn, Sb, As, Si, Sn, Ti, kn, seltener Pb, Cu, Zn, kg, weil diese zu starke Basen sind. Noch wichtiger und häusiger sind die selbstständigen Schweselverbindungen

Pb, Zn, Hg, As, Mn, Cd, Ni, Cu, Gu, Fe, Mn, Mo, Sb, As, Bi.

Wie Schwefel, so verhalten sich merkwürdiger Weise auch Selen, Tellur, Arsenik und Antimon, die vollkommen die Stelle des Schwefels zu vertreten scheinen. Beispiele liefern:

PbSe, AgSe, GuSe; PbTe, AgTe; FeAs², NiAs, NiAs², CoAs²; NiSb. Wenn sich Metalle mit Metallen verbinden, wie Au mit Ag, Pt mit Fe, Ag mit Hg 2c., so pflegt dieß in den verschiedensten, nicht stöchiometrisschen Verhältnissen zu geschehen, und man unterscheidet das als Legistungen.

Endlich erzeugen die sogenannten Salzbilder Gl, Fl, Br, I binäre Verbindungen, die in ihren Eigenschaften bereits den Salzen gleichen:

Kacl, Nacl, Hg2cl, Pbcl, Agcl, Cafl; AgBr; AgI.

Berbindungen zweiter Ordnung (doppeltbinäre, einfache Salze). Zwei binäre Verbindungen, wovon die eine elektropositiv und die andere elektropegativ, vereinigen sich zu einem Salze, z. B. Ca.C. Dasselbe hat also immer dreierlei Stoffe: das basische Radical Ca, das saure Radical C und die beiden gemeinsame Substanz Sauerstoff. Beispiele sind Mg Al, keke, H kn 2c. Wegen der sie verbindenden Substanz heißen sie Sauerstoff alze. Ganz ähnlich constituiren sich die Schweselslaze Ag. As, Pb Sb, Gu ke mit einer Sulphobase und Sulphosäure, worin der Schweselsdas verbindende Glied macht. Im Aryolith 3 Nakl + Al kl. spielt sogar das Fluor den Vermittler. Nur ausnahmsweise ist das Radical gemeinsam, wie im Rothspießglanz Sb Sb, Watlockit Pb El PbO.

Verbindungen dritter Ordnung (Doppelsalze). Ein nor=

males Doppelsalz ist der Feldspath K Si + Al Si³, worin das erste Salz K Si ohne Zweifel mehr basisch, das zweite Al Si³ mehr sauer ist. Zu einfachen und Doppelsalzen gesellt sich nicht selten noch Wasser. Freilich kann es dann der Isomorphismus theilweis zweiselhaft machen, wie man die Sache ansehen soll.

Beachtung verdienen die Resultate, welche Dr. Bödecker (Die Beziehungen zwischen Dichte und Zusammensetzung. 1860) ausfindig machte, was eine

einfache Vergleichung folgender Zahlen zeigt.

Es wiegen	1 Cub. Cent.	9 Cub.C.	Atomgewicht
Wasser	1 Gramm	9 Gramm	9
Platin	${\bf 22}$	198	99
Blei	11,5	103,5	103
Zint	7, 2	64,8	32
Strontium	2,5	22,5	44
Magnesium	1,75	15,75	12
Lithium	0,59	5,3	7
Ralium	0,865	7,78	39

Multiplicirt man also die specifischen Gewichte mit 9, so stimmt das Atomgewicht von Wasser und Blei vollständig, Platin und Zink dars man nur halbiren, Strontium verdoppeln, Kali mit 5, Magnesium mit ‡ und Lithium mit ‡ multipliciren. Ob die Ansicht für die Mineralogie praktische Folgen habe, wird die Zeit lehren.

Jomorphismus.

Ueber den Zusammenhang von Form und Inhalt wissen wir zwar wenig, doch scheint durch die Untersuchungen von Mitscherlich (Abhandl. Berl. Atab. Wissensch. 1819. pag. 427), woran übrigens auch &. Rose (Zeitschr. beutsch. geol. Gesellsch. 1868 pag. 621) wesentlichen Antheil hatte, wenigstens ein Anfang gemacht zu sein. Haun behauptete noch, daß Substanzen verschiedener Natur nie dieselbe Form annähmen, das reguläre System ausgenommen. Später fand Bernhardi (Gehlen's Journ. Chem. Phys. 1808 VIII. 2), daß, wenn nur wenig Eisenvitriol zum Zinkvitriol gemischt werde, ein Salz entstehe von der Form des Eisenvitriols, wenn Kupfervitriol so die Form des Kupfervitriols. Man ward daher ber Meinung, daß eine Substanz so bedeutende Krystallisationskraft besitzen könne, um selbst bei geringer Quantität dem Ganzen die Form vorzuschreiben. Weise suchte man sogar die rhombvedrischen Formen des Spatheisens, Galmei's 2c. zu erklären, weil sie alle nicht ganz frei sind von Ca C. Mitscherlich leitete bagegen die Ansichten darüber auf ein ganz anderes Feld. Er zeigte, daß bei den Vitriolen der Wassergehalt der Grund sei, und daß überhaupt Verbindungen von gleicher chemischer Constitution geneigt seien, in gleicher Form aufzutreten. Lehrreich sind die Versuche von Hrn. Rammelsberg (Poggend. Annal. 91. 221), woraus zu folgen scheint, daß bei isomorphen Mischungen die Form des

unlöslichern Salzes sich zuerst geltend mache. Einige ausgezeichnete Beispiele im Mineralreiche sind folgende:

Korund Al, Eisenglanz ke, Chromoryd Er, Beryllerde Be, sämmt= liche im rhomboedrischen System von nahe gleichen Winkeln.

Antimon Sb, Arsenik As, Tellur Te, Wismuth Bi, zum Theil aus=

gezeichnet rhomboedrisch blättrig.

Kalkspath Ca C, Gitterspath Mg C, Spatheisen Fe C, Manganspath Mn C, Galmei Zn C von der rhomboedrischen Form des Kalkspaths.

Aragonit Ca C, Weißbleierz Pb C, Witherit Ba C, Strontianit Sr C

zweigliedrig mit häufiger Zwillingsbildung.

Schwerspath Bas, Cölestin Srs, Bleivitriol Pbs zweigliedrig ohne Zwillingsbildung. Vielleicht auch Anhydrit Cas.

Magneteisen Fe ke, Chromeisen ke Er, Spinell Mg Al 2c. dem regu-

taren System augehörig, mit Reigung zur Zwillingsbildung.

Wenn auch die Uebereinstimmung der Form keine absolute sein mag, und man statt Iso- mehr Plesiomorph sagen sollte, so liegen doch nicht blos die Winkel nahe, sondern auch das ganze Ansehen ist gewöhnlich ein so verwandtes, daß man über die Deutung nicht zweifelhaft sein kann.

Etwas weiter greift schon das System der vicarirenden Bestandtheile, worauf bereits Fuchs (Schweigger's Journ. Chem. Phys. 1815. XV. 200) bei Gelegenheit des Gehlenits aufmerksam machte. Bei Salzen tommt nämlich häufig eine ganze Reihe von Stoffen vor, die sich gegenseitig proportional ihrer Atomzahl ersetzen, ohne in der Form wesentliche Beränderung herbeizuführen. Vor allem passiv beweisen sich die Basen. Ralterde Ca kann nicht blos durch Mg, Fe, Mu, Zn, Pb ersetzt werden, sondern man nimmt es auch nicht schwer, Ba, Sr, Cu, Co, Ce, Y an ihre Stelle zu setzen, so daß unter Umständen sämmtliche basische Radicale von der Form R sich vertreten könnten. In dieser Allgemeinheit verliert das Gesetz offenbar an Bedeutung, benn die Substanz wird dadurch für die Form immer wirkungsloser. Activer greifen dagegen die Säuren ein: P und As liefern bei natürlichen und künstlichen Salzen viele Beispiele, ja sie gaben sogar den ersten Anstoß zur neuen Lehre; für I, Se, Cr wies dann Mitscherlich (Pogg. Ann. 12. 2017 u. 18. 100) ganze Reihen von Salzen nach. Unter den Sulphosäuren zeichnen sich vor allen Sb, Äs, Bi aus, die nicht blos für sich isomorph frystallisiren, sondern auch für einander vicariren.

Mosander meinte schon im Jahr 1829 (Pogg. Ann. 19. 210) beim Tistaneisen das ko mit ke Ti isomorph setzen zu dürfen, wo im Radical statt ein Atom Fo sich ein Atom Ti abgelagert habe. Damit war die mit so vieler Vorsicht begründete Mitscherlich'sche Hypothese auf ein viel unssichereres Feld gespielt, die dann consequent gegenüber jenem monosmeren zu Scheerer's polymerem Isomorphismus führte (Pogg. Ann. 68. 212), wornach 3 H mit Mg isomorph sein sollen. Diese Vermus

thung wird nur durch Beispiele aus der Gruppe der Serpentine und verwitterten Dichroite belegt, die als Afterkrystalle gar nicht zu Beweisen geeignet sein dürften. Aber man beruhigt sich heute auch dabei nicht, sondern läßt an die Stelle von a Atomen des einen Körpers b Atome eines andern treten, wenn nur die sich ersetzenden Mengen chemisch gleich= werthig sind (N. Jahrb. Min. 1865 pag. 528. Bulletin Soc. géol. Belg. 1875 pag. 164). Es gibt bazu Beispiele: Braunmangan HUn, Brauneisen Hife, Diaspor HAl sind alle drei zweigliedrig, nach einer Richtung b: oa: oc blättrig und vollkommen im ältern Sinne isomorph. Zweigliedriger Chrysobern Be Al hat a: b: c = 0,81:1,72:1 und Braunmangan 1,55:1,83:1. Aren b und c sind ungefähr gleich, aber a Chrysoberyll ist za Braunmangan. Da nun beim Chrysoberyll w = 2a:b:c vorkommt, so könnte man das als Grundoktaeder nehmen und die Uebereinstimmung der Form wäre da. Dann würde mit Diaspor verglichen Beryllerde Be an die Stelle des gleichwerthigen Wassers A treten. Mit dem Chrysoberyll stimmt nun die Form des Olivin Mg² Si wieder so vollkommen, daß man sie als das schönste Beispiel von Isomorphismus längst anführen könnte, wenn man ihre atomistische Zusam= mensetzung in Uebereinstimmung zu bringen vermöchte: benken wir aber Al an der Stelle von Mg Si, die beide sechswerthig find, so ist das Licht aufgesteckt Mg, Mg Si, O4 = Be, Al, O4. Wenn bei gleichem Syftem eine der Agen in ungefähr rationalen Verhältnissen abweicht, während die andern beiden gleich bleiben, so hat Groth (Monatsb. Berl. Atab. 1870 pag. 257) das Morphotropie genannt, und besonders durch Beisviele aus der organischen Chemie erläutert:

Benzol Ce He mit a: b: c = 0,891:1:0,799 Resorcin Ce Ha HO mit a: b: c = 0,910:1:0,540

unterschieden sich dadurch, daß 2 Atome H im Benzol durch Horgyl HO im Resorcin vertreten sind, dennoch blieben zwei Axen ab in beiden gleich, blos Axe c ward im Resorcin etwa um ein Drittel kleiner. Leider steckt in solchen Annahmen ein willführliches Element, da man für die Wahl der Grundsorm genügenden Spielraum besitzt, solche vermeintlichen Unterschiede auszugleichen.

Atomvolumen heißt das Atomgewicht dividirt durch das specisische Gewicht des Körpers. Fe = 350 Atomg., 7,8 spec. G., also $\frac{350}{7,8}$ = 44 Atom-volumen. Kopp glaubte nun (Pogg. Ann. 52. 262) zwischen Krystallsormen und Atomvolumen (Wolecularvolumen) bei isomorphen Wineralen einen entschiedenen Zusammenhang gefunden zu haben.

	Endfante	Age c	Atomvolumen
Kalkipath .	105° 5′	0,854	632:2,73=231.
Dolomit	106°15′	0,833	583:2,88=202.
Manganspath	106°51'	0,822	722:3,59=201.
Spatheisen	1070	0,819	715:3,8=188.
Mesitinspath	107014'	0,815	625:3,36=186.

	Endfante	Age c	Atomvolumen
Bitterspath	107°25′	0,812	535:2,95 = 181.
Galmei	107°40′	0,807	779:4,45=175.

Mit der Größe der Hauptare o nimmt das Atomvolumen ziemlich resgelmäßig ab, so ist es auch bei der isomorphen Schwerspathreihe. Schröder (Ueber die Abhängigkeit zwischen chemischer Zusammensehung, specif. Gew. u. Krystallstorm bei den Carbonspathen, Schulprogramm Gymn. Hildesheim 1855) hat die Sache noch weiter mit dem Calcul verfolgt. Vergleiche auch Pogg. Ann. Bd. 106, 226; 107, 118; Suppl. VI, 58. Jahrb. 1873. 561.

Da es nun aber oft vorkommt, daß Minerale von ungleicher Zussammensetzung dennoch ähnliche Krystallsormen zeigen, so sind die Zahlen der Atomvolumen zwar nicht gleich (isoster), aber doch stehen sie öster in einem einsachen Zahlenverhältniß, und dieß sind manche Natursorscher geneigt, als Grund der ähnlichen Formen zu nehmen. Dana (Silliman American Journal 2. sor. 1850. IX. 220. 407) dividirte sogar in solchen Fällen die Atomvolumenzahl entweder mit der Zahl der Säuren und Basen, oder mit der Anzahl der Elementaratome, und erhielt so allerdings, den Sauerstoff = 100 gesetzt, öster nahe liegende Zahlen, z. B. der zweigliedrige

Dlivin
$$Mg^8 Si = 1327 \ Atg., 3,35 \ Spg., \frac{390}{10} = 39$$
Chrysoberyll $Be Al^8 = 2284 - 3,7 - \frac{617}{16} = 39$.
Eine auffallende Formverwandtschaft findet Statt zwischen Aragonit $Ca \ C = 626 \ Atg., 2,93 \ Spg., \frac{215}{6} = 43$
K Salpeter $K \ N = 1264 - 1,94 - \frac{651}{8} = 81$
Bournonit $Pb^2 \ Su \ Sb = 5996 - 5,77 - \frac{1037}{11} = 94$.
Es verhält sich $43:81:94 = 1:2:2$. Die rhomboedrische Reihe Ralfspath $Ca \ C = 626 \ Atg., 2,72 \ Spg., \frac{230}{5} = 46$
Na Salpeter Na $\ N = 1066 - 2,2 - \frac{485}{8} = 61$
Rothgülden $Ag^3 \ Sb = 6866 - 5,82 - \frac{1180}{10} = 118$.
Die Zahlen verhalten sich etwa wie $2:3:5$.

Es haben ferner Schwefel 97, Skorodit 48; Cölestin 52, Binarkies 53; Zirkon 46, Rutil 39; Anatas 43, Besuvian 47; Quarz 54, Beryll 52, Chabasit 52, Feldspath 63, Albit 58, Oligoklas 57, Labrador 57, Anorthit 60.

Wenn nun schon bei diesen einsachern Fällen die Thatsache nicht schlagend ist, so verliert sie vollends an Bedeutung, sobald man fremdsartige Minerale mit einander vergleicht: so haben Quarz und Schwersspath genau die Zahl 54, Staurolith und Zinkvitriol 44, Turmalin und Storodit 48. Ueberhaupt liegen nach Dana's Methode die gewonnenen Zahlen unter einander so nahe, daß man sie bei der Complication der Rechnung eher als ein Spiel des Zufalls als für etwas anderes ansehen kann. Dennoch wagt sich Hermann noch weiter (Erdmann's Journ. prakt.

Turmalin, Glimmer, Epidot 2c. eine Heteromerie Statt finde, d. h. es seien darin Verbindungen von gleicher Form, aber verschiedener che-mischer Constitution, zusammen krystallisirt. Das wird ihm schwer werden, nachzuweisen! Auch Hr. Rammelsberg geht in neuern Zeiten weiter als früher.

Im Ganzen scheinen demnach über den Jsomorphismus noch keine wichtigen Aufschlüsse gewonnen zu sein, die uns erlaubten weiter fortzuschreiten. Daß dieser Isomorphismus keine vollkommene Uebereinstimmung in den Winkeln nach sich zieht, liegt in der Natur der Sache. Hier bleibt vielmehr für die einzelnen Substanzen ein Spielraum. Aber gerade dieser Spielraum erlaubt bei den Rhomboedern der Kalkspathgruppe einen Rückschluß auf den Inhalt, wie das am Ende des Kalkspaths auseinander gesetzt ist.

Dimorphismus

ist die Eigenschaft einer Mineralmasse in zweierlei Systemen zu krystal-Lange wußte man, daß Kalkspath und Aragonit aus der gleichen Masse Cac bestehen, und doch waren sie in Beziehung auf ihre mineralogischen Eigenschaften so verschieden, daß Thenard (Gilbert's Ann. 31. 207) den Aragonit als den einzigen Körper ansah, in welchem ein wirklicher Widerspruch zwischen der chemischen Analyse und der Krystallform bestehe. Der Triumph Stromeyers im Februar 1813 (Gilbert's Ann. 48. 201) war baher kein geringer, als berselbe in den Krystallen von Dag und Molina 4 p. C. Sr C nachwies, und diesen nach damaliger Ansicht für den Ary= stallbilder hielt, welcher die übrige Masse "gleichsam zwingen kann", die gleiche Krystallform anzunehmen. Erst Mitscherlich zeigte 1823 am Schwefel bessere Gründe (Ann. de Chim. XIV. 264; Abh. Berl. Atab. Biff. pag. 43). Der Schwefel nämlich frystallisirt bei der Sublimation 2gliedrig, bei der Schmelzung 2+1gliebrig, ist also ohne Wiberrede zweiförmig (bimorph). Nun war der Widerspruch gelöst. G. Rose meinte sogar später, daß Aragonit sich nur aus warmen, Kalkipath aus kalten Lösungen Jedenfalls muß der Grund ihrer verschiedenen Kryftallisation in bilde. den verschiedenen Einflüssen gesucht werden, unter welchen sie wuchsen. Gute Beispiele für Dimorphismus sind außer Schwefel und Kaltspath:

Kohlenstoff (Diamant und Graphit), arsenige Säure Äs und Antimonoxyd Sb, beide isomorph und dimorph regulär und zweigliedrig; Kupferglaß Gu zweigliedrig und regulär; Schwefel- und Binartieß Fe; Salpeter K N zweigliedrig und rhomboedrisch. Früher meinte man auch Kalkgranat und Besuvian; aber auf so complicirte Silicate ausgedehnt mußte die Sache mehr hypothetisch bleiben. Sogar

Trimorphie scheint bei der Titansäure Ti vorzukommen, wo der viergliedrige Rutil mit dem viergliedrigen Anatas nicht gut in Ueberein-

stimmung gebracht werden kann, und außer dem der Brookit ausgezeichnet zweigliedrig ist. Vergleiche auch Rauschgelb Äs.

Rickelvitriol NiS + 7 H ist viergliedrig und zweigliedrig, mit Eisenvitriol zusammen sügt er sich sogar in die 2+1gliedrige Form. Alslein wenn man die vicarirenden Substanzen zu Hilfe nehmen will, dann greift das Geset wieder weit über die Grenzen. Mit dem Dimorphismus scheint die

Baramorphoje, Umstehen ber Substanzen, in engster Berbindung zu stehen. Bekannt ist die Erscheinung beim Zucker: die frischen Bonbons sind amorph, zeigen einen glasartigen Bruch, nach einigen Wochen werden sie trystallinisch-fasrig, bröckeln und lösen sich leichter. Aus denselben Gründen wird die glasige arsenige Säure durch längeres Stehen porcellanartig trüb, "die Molecule setzen sich um". Die durch Schmel= jung erhaltenen 2+1gliedrigen Schwefelkrystalle verlieren nach wenigen Stunden ihre Durchsichtigkeit, man meint, daß sie zu einem Aggregat von 2gliedrigen Arpstallen umstehen. Der zweigliedrige Nickelvitriol wird am Licht (besonders in directen Sonnenstrahlen) trübe, verwandelt sich in ein Aggregat von Quabratoktaedern. Schön ist die Erscheinung beim Quecksilberjodid (Pogg. Ann. 28. 116): die gelben zweigliedrigen durch Sublima= tion erhaltenen Arnstalle werden vorsichtig behandelt beim Erwärmen, ja sogar bei Berührung, ruckweis roth, indem sie zur viergliedrigen Form Aragonit zerfällt im Glaskolben erhitzt zu Pulver, da bas Pulver einen größern Raum einnimmt, so scheint es aus kleinen Kalkspathrhomboedern zu bestehen (Scheerer, ber Paramorphismus und seine Bebeutung in der Chemie, Mineralogie u. Geognosie 1854).

Die neuere Chemie, welche mehr auf organischem Gebiete, als auf anorganischem Fortschritte machte, hat uns manche Aenderungen gebracht, beren Nothwendigkeit man nicht immer einsieht. Was zunächst das Atomgewicht betrifft, so knüpft sie mit Recht wieder an Berzelius an, der es nicht unterließ Wasser A und nicht H zu schreiben, wie die Liebig'sche Schule, weil 2 Maß Wasserstoff mit 1 Maß Sauerstoff sich auf 2 Maß Wassergas verdichten. Er setzte aber Sauerstoff 100 und Wasserftoff 12,5 also 4, weil er babei bas Doppelatom im Auge hatte. Eine Zeitlang glaubte man nun, wenn H = 1 gesetzt würde, kämen für die übrigen Elemente lauter ganze und zwar kleine Zahlen, blos für Chlor konnte man den Bruch nicht entbehren El = 35,5. Das ist jetzt zwar wieder anders geworden, je genauer die Untersuchungen, desto sicherer tommt man auf Brüche, aber bei dem Grundsatze, bas leichteste = 1 zu setzen, blieb man, doch leider nicht in Berzelius'scher Weise, sondern sie nehmen H=1, folglich muß H=2, und Sauerstoff statt 8 nun $2 \cdot 8$ = 16 werden. Man muß daher beim Gebrauch des Atomgewichts sich versichern, ob der Schriftsteller O=8 oder O=16 sett. Dazu kommt nun noch die verschiedene

Werthigkeit (valentia). Früher nahm man blos die Salzbilder Cl,

Br, J, Fl für einwerthig, d. h. sie vertraten ein Atom Wasserstoff H, jett hat man nun auch die Alkalien K, Na, Li, Cs, Rb noch gespalten, so daß K der ältern = 2K der neuern wird. Auch Silber Ag und das merkwürdige Thallium Tl wird einwerthig genommen. Dann gehört zu ben zweiwerthigen: O, S, Se, Te, Ba, Sr, Ca, Mg, Be, Zu, Cd, Jn, Cu, Hg, Y, Er, Ce, La, Di, da ihre Ogyde die Form R annehmen. Dreiwerthig treten gewöhnlich Bismuth Bi, Gold An, Aluminium Al auf, mit der Form fi d. h. 2:6 = 1:3, während Fe, Mn, Ni, Co, Cr, Ur zwei- oder dreiwerthig sind, d. h. die Form A oder R annehmen. So geht die Sache dann fort zum Vier- R, fünf- K und sechswerthigen R. Eine gewisse Willführ bleibt immer dabei, man sollte daher nicht unnöthig von dem Hergebrachten abweichen: so führte Berzelius für Rieselerde das Symbol Bi ein, die Neueren nehmen Si an. An der Sache hat das nichts geändert, benn in allen den Schwankungen steht das eine fest, daß sich bei der Kieselerde Si: O = 7:8 verhält. Setzen wir nun O = 8, so muß für Si die Gleichung Si: O = 21:24 = 7:8 statt haben; für O = 16 Si:O = 42:48 = 7:8; für Si dagegen im ersten Fall Si:O = 14:16, im zweiten Si:O = 28:32. Daraus werden die verschiedenen Atomgewichte 14, 21, 28, 42 von selbst klar.

Obwohl die Chemie unseres Jahrhunderts auf dieser "Balenz" bassirt, so wurde sie doch zum Ueberfluß noch besonders durch Römische Zahlen hervorgehoben, so daß der Kalkspath

$$\ddot{C}a\ddot{C} = CaO + CO_2 = \overset{II}{C}a\overset{IV}{C}O_3$$

bie gespreizte Formel erhielt, und nicht mehr kohlensaure Kalkerde, sons dern kohlensaures Calcium genannt wird, als wenn Kohlensäure COs und nicht COs wäre. Gewiß sind für die anorganische Chemie solche Neuerungen unnöthig, da aus den Punkten der alten Schreibart ohne die sperrigen Zeichen das Zweis und Vierwerthige ganz bestimmt hervorzgeht. Wenn man ferner unter Atomen nur die kleinsten Theile der Elesmente, und Moleculen dagegen die kleinsten Theile der Verbindungen verstehen will, so mag das sein, allein in den meisten Fällen braucht man von der alten Gewohnheit, die Worte promiscue zu gebrauchen, nicht abzugehen, weil nicht leicht Irrthum daraus entstehen kann.

Da der Werth der Symbole mit von ihrer Kürze abhängt, so hatte Berzelius für die Silicate besondere Formeln vorgeschlagen, wornach der Feldspath

K Si + Äl Si³ = K Si³ + 3 Al Si³ = K Si³ + 3 Al Si³ = K Al³ Si¹² das punktlose Zeichen erhielt. Er dachte sich dabei alle Symbole von der Form K oder K, und konnte dann die Punkte als selbstverständlich weglassen. Das in der Mineralogie durchzusühren, würde leicht sein, denn ein Zeichen Ca C² für Kalkspath bedürfte keiner Erklärung. Die Atomzahlen müßten dann freilich andere werden, wir können sie aber sosort für O=8 hinschreiben, nemlich

$$K = 39$$
, $Al = 9$, $Si = 7$, $Ca = 20$, $C = 3$;

für 0 = 16 würden die Zahlen doppelt so groß. Freilich müßte man dann mit Brüchen operiren, denn wäre Fe = Fe, so ke = Fe. Die Brüche vermied man, weil Atome nicht mehr getheilt werden könnten. Wan hat daher diesen stabilen Standpunkt nicht durchgeführt, sondern den labilen bevorzugt.

Hier bot zunächst die Krystallsorm und der Jsomorphismus scheinbare Anhaltspunkte: Thonerde (Korund) und Eisenoryd (Eisenglanz) haben dieselbe Form, daher dachte man sich auch ihre "Molecule" von dem gleichen Atombau Äl und se. Für das Symbol der Kieselerde Si ließ sich zwar kein solcher Grund geltend machen, aber da sie im Feuer die stärkste aller Säuren ist, so lag die Idee nahe, ihr mit der stärksten Säure auf nassem Wege, mit Schweselsäure S gleichen Atombau zu geben, zumal da das wichtigste aller Minerale, der Feldspath mit Alaun ein ganz analoges Gepräge bekam. Die neuere Chemie geht aber ganz davon ab, und besteht auf dem zweiatomigen Zeichen Si. Man stützt sich dabei auf die

Dampfdicte d. h. auf das specifische Gewicht des Gases, welches bei allen gasförmigen Körpern mit den Atomgewichten zusammenfällt, wenn man die Dichtigkeit des Wasserstoffs = 1 sett. Da alle luftförmigen Körper den gleichen Ausdehnungsconficienten, 243 für 1°C. haben, so spricht das ja für gleiche Moleculzahl in gleichem Volumen. lich nimmt man für die Dichte der Gase und Dämpfe die atmosphärische Luft, welche 14,5 mal schwerer als Wasserstoff ist, zur Einheit. Da nun Sauerstoff 1,1 wiegt, so ist auf Wasserstoff bezogen sein Gewicht 1,1 - 14,5 = 16. Das gelblichgrüne Chlorgas von 2,45 spec. Gew. gibt 2,45 • 14,5 = 35,5 als Atomgewicht für Gl. Der Dampf vom Chlorkiesel hat 5,9 Dichtigkeit, gibt 14,5 • 5,9 = 85 = 35,5 • 2 + 14 = 2 Gl + Si, was ent= schieden für das Symbol Si O' sprechen würde, da Gl mit O gleichwerthig ist. Joddampf 8,7 gibt 126; Phosphordampf 4,35 gibt 63; Quedfilberdampf 6,97 gibt 100; Schwefelkohlenstoff CS2 2,64 gibt 38 = 2 - 16 + 6 2c. Leider kann nur ein Theil der Elemente auf diese Weise geprüft werden. Die unangenehmste Beränderung findet in der

Sprace für Säuren statt: man sagt nicht mehr Kohlensäure C, sondern Rohlensäure-Anhydrid, obwohl man Kohlensäure-Hydrid, die vermeintliche ächte Kohlensäure weder kennt noch darstellen kann. Nach dieser Schabsone wird nun die disherige Schwefelsäure I zum Schwesselsäure-Anhydrid, während das disherige Schwefelsäure-Hydrat $H S = SO^4H^2$ schlechthin Schwefelsäure heißt. Befanntlich ist die gewöhnsliche Phosphorsäure P, das Phosphorsäure-Anhydrid, in der Natur dreibasisch, verwedt man das in das Symbol, so wird Phosphorsäure-Hydrat $H S = H^6 P^2 O^8 = P O^4 H^3$ zur Phosphorsäure schlechthin. Unsders macht es sich wieder bei der einbasischen Salpetersäure, denn verswedt man hier das Wasseratom mit der Säure und halbirt, so entsteht $H S = H^2O^6N^2 = NO^3H$. Beim ersten Anblick meint man in diesen

Ummobelungen ganz was absonderliches zu haben, während in der That an der Sache sich nichts geändert hat. Zu beklagen ist es nur, daß man so ganz ohne Noth von der alten eingebürgerten Nomenclatur abging, man wäre es den Manen alter Meister schuldig gewesen, so viel als möglich das alte Gute zu schonen. Wie leicht wäre mit dem kürzern Worte "Hydrid" alles vermieden, dann bliebe P Phosphorsäure im alten Sinne, und PO4H3 würde Phosphorsäure-Hydrid.

Die Vertheilung des Sauerstoffes sowie der andern electro-negativen Elemente auf die einzelnen Atome ist durch die neue Anordnung nicht selten erschwert. Wenn z. V. A. d'Achiardi (Bullettino Com. geol. d'Italia 1871 pag. 174) für die gelben Kalkgranaten im Diorit von San Piero in Campo die Formel Ca⁵⁴ Al²⁴ Fe²⁰ Si⁶⁰ O²⁴⁰ gibt, so stutt man doch einen Augenblick, namentlich wenn darin noch ein Fehler, Statt Fe²⁰ die Zahl Fe²⁴ steht. Man muß die Atome erst umgestalten, und kann dann durch Punktiren sich überzeugen, ob kein Irrthum darin steckt, nemlich Ca⁵⁴ Al¹² Fe¹⁰ Si⁶⁰ O²⁴⁰ = Ca⁵⁴ Al¹² Fe¹⁰ Si⁶⁰ O²⁴

Jemerie (isomeor's gleichtheilig) lehrt uns Körper kennen, die bei gleicher Zusammensetzung verschiedene Eigenschaften haben, wie das seste wachsartige Paraffin CH und das flüssige Steinöl. Die neuere Chemie sucht die Gründe in der verschiedenen Zahl (polymer) oder in der verschiedenen Andle (polymer) oder in der verschiedenen Anordnung (metamer) der Atome:

Chansaure HNC2O2 und Chanursaure H3 N3 C6O6

Delbildendes Gas C4 H4, Propylen C6 H6, Butyren C6 H6 2c. haben gleiche procentische Zusammensetzung, aber verschiedene Atomzahl, sind daher polymer.

Essigsaures Methyloxyd und Ameisensaures Aethyloxyd C4 Hs Os + C2 Hs O und C2 HO3 + C4 Hs O bestehen quantitativ beide aus C6 H6 O4, sind daher metamer.

Typen heißen Musterverbindungen, womit man die Werthigkeit ber andern vergleicht.

- 1. Salzsäuretypus HCl: Zum einfachen Salzsäuretypus zählen die Salze NaCl, KCl, AgCl 2c.; zum zweifachen Flußspath CaFl, Hornsblei Pb Gl, zum zwölffachen Kryolith Na⁸ Fl³ + AlFl⁸, da zwölf Fluor Fl¹² = Fl⁸ + Fl⁸ zwei sechswerthige Basen Na⁸ und Al sättigen.
- 2. Wassertypus H^2O : zum einsahen gehört Kalihydrat KÅ, weil man K in K^2 gespalten hat, und das Ganze dann KHO sezen kann, worin der Sauerstoff O zwei einwerthige Atome K und H sättigt. Kalkerdehydrat CaH = CaH, O^2 gehört daher zum zweisahen. Deshalb wird nun aber auch Kalkerde daher gesetzt $CO = \frac{1}{2}(C^2O^2)!$ Kieselsäure SiH^2 ist viersah, wie $Si = \frac{1}{2}(Si^2, O^4)$; das künstliche Eisenorydhydrat $FeH^3 = Fe^2H^6$, O^6 gehört zum sehssahen, deshalb muß auch Eisensglanz $Fe^2O^3 = \frac{1}{2}(Fe^4O^6)$ sein!
- 3. Ammoniaktypus HsN und 4. Sumpfgastypus H4C sind besonders für die organische Chemie wichtig.

Chemische Analyse.

Der Mineraloge soll chemische Hilfsmittel erst bann anwenden, wenn er mit den mineralogischen nicht zum Ziele kommt, und je virtueller er in seinem Fache sich ausbildet, desto weniger wird er ihrer bedürsen. Ja in vielen Fällen ist es um das Wissen, ob dieser oder jener Stoff dem Minerale beigemischt sei, eine fast gleichgültige Sache. Jedenfalls ist nicht zu vergessen, daß in dem Augenblicke, wo wir das Feuer und die Säure zur Hand nehmen, wir in ein fremdes Gebiet hinüberstreisen, und wenn dieses voreilig geschieht, so können wir leicht und nicht ungestraft in Wege gerathen, die der tüchtige Mann des Faches nicht gehen sollte. Wohs hat daher die Chemie gänzlich unbeachtet gelassen.

Indes ist praktisch genommen der Stoff wieder überaus wichtig und inniger mit den Eigenschaften der Minerale verwoben, als es bei Pflanzen und Thieren zu sein scheint. Man wird sich daher um so lieber mit den Mitteln vertraut machen, welche zu dieser Kenntniß führen, als wir geshörig mineralogisch vorbereitet meist nur der kleinsten Apparate bedürfen. Bon diesen kann daher auch nur hier die Rede sein, das weitere muß der Chemie überlassen bleiben. Denn wenn es sich ein Mal nicht mehr um die Kenntnisse der Minerale, sondern um ihre letzten Stoffe handelt, so kann der Chemiker allein mit allen Mitteln seiner Wissenschaft uns Hilfe bringen, deren Resultate wir historisch aufzunehmen haben.

Beide, Mineralogen und Chemiker, werden um so mehr von ein= ander lernen, je besser sie es verstehen, ihre Gebiete zu sondern.

Unterjuchung auf trodenem Bege.

Ohne Buschläge.

Dazu gebraucht man das allbekannte Löthrohr pag. 169, Bunsensche Brenner und Weingeistlampe. Als besten Führer nehmen wir Plattner (Probiert. pag. 82). Kleine Proben erhitze über der Weingeistlampe, was man auch durch Blasen mit dem Löthrohr noch verstärken kann:

- 1) In einerseits verschlossener Glasröhre: das Wasser entweicht, und setzt sich im Halse wieder ab; flüchtige Säuren werden namentlich bei stärkerer Hitze durch Röthen des Lackmuspapiers erkannt; Schwefel- und Kupferkies geben Schwefel ab, heiß braun, kalt gelb ausssehend; Arsenikties, Speiskobalt sublimiren Arsenik unter Knoblauchgeruch; viele Minerale decrepitiren sehr stark, wie Spatheisenskein, was sich dabei in Wagneteisen verwandelt; Zinnober sublimirt 2c.
- 2) In beiderseits offener Glasröhre. Lege die Probe hart an den Feuerrand, und wenn sie decrepitirt, pulverisire. Durch Reigen der Röhre hat man den Luftzug ganz in der Hand. Schwefel in den Schwefelmetallen verflüchtigt sich als schweflige Säure; Selenmetalle riechen nach Rettig; Arsenmetalle geben meist ein Sublimat von

arseniger Säure in kleinen Oktaedern; Antimonverbindungen bilden einen weißen Rauch, Antimonopyd, ebenso Tellur. Quecksilber setzt sich in Küsgelchen an die Röhrenwand.

- 3) Auf Kohle mit der Löthrohrstamme erkennt man Schwesel, Selen und Arsen meist durch den Geruch. Achte besonders auf die Beschläge! Antimon und Arsenik geben einen weißen Beschlag von Antimonoryd und arseniger Säure; ersterer ist weniger flüchtig als letzterer, legt sich daher näher bei der Probe nieder, der ähnliche Tellurbeschlag färbt die Reductionsslamme grün; Wismuth beschlägt mit Oryd, heiß und kalt gelb; der Beschlag des Bleies ist schweselgelb und verslüchtigt sich in der Reductionsslamme mit blauem Schein; Zinkbeschlag ist heiß gelb, wird beim Erkalten weiß und leuchtet beim Darausblasen; Cadmium ist slüchtiger und gibt weiter von Zinkoryd weg einen gelben dis braunen Beschlag; ja an der äußersten Grenze kann die Kohle davon bunt (pfauenschweisig) anlausen.
- 4) In der Platinzange oder am Platindraht untersucht man kleine Splitter, die man sich durch Zerschlagen in Papier oder Erhitzen im Kolben verschafft. Decrepitiren sie zu Pulver, so reibt Berzelius daseselbe mit Wasser an, tröpfelt etwas auf die Kohle, woraus sich beim Daraufblasen eine dünne Platte bildet, die man in die Pincette uehmen kann. Man kann das Pulver auch feucht in der Hand anmachen. Dabei hat man vor allem auf die

Färbung der Flamme zu sehen. Natronsalze färben sie gelb, wenn man damit die Spite der blauen Flamme berührt, Kalisalze violet, nur darf weder Natron noch Lithion zugegen sein, doch verdecken dieselben weniger, wenn man durch ein blaues Kobaltglas schaut. Strontian und Ralt geben rothe Flammen. Das schöne Purpurroth der Lithionglimmer und Lithionfeldspathe ist eine sehr ausgezeichnete Reaction, aber das Natron kann auch hier, wie beim Amblygonit, die Farbe Strontianit und Coleftin farben auch gut, zu viel Baryt hindert Die Orangen-Farbe ber Kalke ist zwar minder schön, kommt aber bei Kalkspath, Flußspath, Gyps, Tafelspath vor. Gelblichgrün färbt Schwerspath und Witherit, ähnlich Molybdan MS2. Prachtvoll ist die smaragdgrüne Flamme von Kupfersalzen, Malachit, Dioptas, selbst wenn Rupfer unwesentlich ist, wie im Türkis. Phosphorsaure Salze erzeugen öfter schon für sich eine blaßblaugrüne Färbung, besonders wenn man sie in Schwefelsäure taucht, ober gar gepulvert mit Schwefelsäure einen Taig anrührt und in das Dehr eines Platindrahts streicht. etwaigen Wassergehalt entfernt man vorher durch Rösten. Borsäure im Dehre eines Platindrahts gibt eine zeisiggrüne Flamme, selbst der natronhaltige Borax gibt auf Kohle entwässert, dann fein gepulvert und stark mit Schwefelsäure befeuchtet auf Platindraht noch intensive grüne Färbung, so lange freie Schwefelsäure vorhanden. Azurblau färbt in der äußern Flamme Chlorkupfer, gleich allen in Salzsäure getauchten Rupfererzen, wird aber dann grün von gebildetem Rupferoxyd.

auf Kohle verflüchtigt sich auch mit azurblauem Schein, Bleisalze auf Platindraht oder in der Pincette geben ein schön blaues Licht, mit bläuslichem Licht entweichen die Beschläge von Bleioryd, Antimonoryd und arseniger Säure. Die Intensität der Flammensarben kann auch durch Chlorsilber verstärkt werden, wenn man die Probe damit mischt, Dr. Werner (Färbung der Löthrohrstamme, Württ. Fahreshefte 1864 pag. 81).

Speetralanalhien von Kirchhoff und Bunsen (Pogg. Ann. 1860. CX. 161), machten mit Recht großes Anssehen. Der Apparat (Spectroskop) besteht ans zwei schwachen Fernrohren, die ihre Objectivlinsen einem senkrecht gestellten Prisma znkehren. Statt des hintern Ocular findet sich eine enge aufrechte Spalte. Fällt dadurch Sonnenlicht ein, so sieht man durch's vorbere Ocular ein horizontales Spectrum, links das rothe und rechts das violette Ende, mit den Frauenhofer'schen schwarzen Linien, falls das Instrument durch mehrere Glasprismen gehörig verstärkt ist. man jett den Spalt gegen eine nicht leuchtende Löthrohrflamme, in welche Steinsalz gehalten wird, so tritt im gelben Felde (an der Stelle von D Frauenhofer) eine markirte seuerartige Linie auf: es ist die Natronlinie Alpha (Naa), die fast keinem Spectrum fehlt, da Natron überall in der Luft verbreitet ist. Diese einzige Linie dient daher zum sichersten Anhaltspunkte. Links davon kommt im rothen Felde eine ausgezeichnete rothe Lithion a, während die schwach gelbe Lis auch links leicht übersehen wird. Das Kali gibt sich an den äußersten Enden durch roth Kaa links, und schwach violet Kas rechts zu erkennen. Man sieht besonders auf die rothe links, die noch weit hinter Lia liegt. Strontian hat ebenfalls ein ganzes Syftem rother Linien, aber auch eine breite Drange Sra noch links von Naa, und weit rechts eine schmale blaue Srd. Auch Ralf hat Drange Caa, aber dann noch eine markirte grüne Cas, Baryt dagegen ein ganzes Syftem grüner Linien. Die Erscheinung ist so marfirt, daß man bei einiger Uebung die Stoffe, auch wenn sie nebeneinander vorkommen, unterscheiden lernt. Mit der kleinen Löthrohrflamme ober Beingeistlampe geht es freilich nur unvollkommen, es gehört vielmehr Gas mit dem bekannten Bunsen'schen Brenner (Pogg. Ann. 100. • bazu, was sehr heiß ist, bennoch wie eine Wasserstoffflamme nicht leuchtet, und die Färbung der hineingehaltenen Stoffe unverändert mittheilt. Auf diese Beise können kleine Mengen von Stoffen nachgewiesen werden, wie durch tein anderes Hilfsmittel: Lithion fand sich nicht nur in Mineralen und Gesteinen vieler Art, sondern auch in der Pflanzenasche, in Tabackblättern, Weinreben und Milch der Kühe, welche solche Pflanzen fraßen. Strontian tam in den Kaltsteinen der verschiedensten Formationen, mas schon die Cölestinkrystalle in den Ammonitenkammern erwarten ließen. Unerwarteter Beise entdeckte Bunsen sofort zwei neue Alkalien Casium und Rubidium, von denen man bisher keine Ahnung gehabthatte; später kamen Indium, Thallium und Gallium pag. 173 dazu. Selbst die Hoffnung der chemischen Analyse bes Sonnen- und Sternlichtes wird angeregt. Denn jogar die edelsten Metalle geben Spectra mit "Absorb»

tionslinien", wenn man an den Drahtenden (Elektroden) eines Ruhmstorffschen Inductionsapparates Spitzen von Platin, Gold, Silber, Kupfer, Zink zc. befestigt. Die Elektricität befördert, wenn auch im Minimum, das Verdampfen der Metalle, Bunsen Pogg. Ann. 1875 Bd. 155 pag. 230. Schon mit schwachen Spektroskopen entdeckt man in Flüssigkeiten und durchsichtigen Mineralien gegen das Sonnenlicht gehalten Absorbstionslinien.

Beränderungen der Proben im Feuer sind verschieden: Granat schmilzt ruhig zu einer Rugel; Zeolithe schäumen und frümmen sich. Borax bläht sich Blumenkohlartig, eben so Epidot, es scheint von der Entwickelung eines Gases zu kommen, was man jedoch nicht kennt; Roheisen und orydische Eisenerze sprühen Funken, Salpeter auf Rohle verpufft. Das Schmelzproduct wird ein durchfichtiges Glas, ein porcellanartiger Email oder eine Schlacke, so heißt der poröse löcherige Kör-Durch Reduction auf Kohle erzeugt sich bei Blei, Zinn, Wismuth, Rupfer, Silber eine Metallfugel (Regulus). Um Phosphorsauren Blei, Steinsalz zc. bedecken sich die Perlen mit Facetten (krystallisiren). Schmelzproceß hängt bei Eisenerzen wesentlich mit der Orybation zu-Bringt man 3. B. eine feine Nabel von rothem Glastopf (Fe) in die äußere Flamme, so ist sie unschmelzbar, in der innern dagegen fängt sie an zu schmelzen und Funken zu sprühen, weil sich bas Eisen in der Reductionsflamme in Magneteisen ke fe verwandelt. Schwefel- und Arsenmetalle in der äußern Flamme besonders in Pulverform auf Kohle behandelt rösten, d. h. sie geben etwas Schwefel und Arsen ab und verwandeln sich in schwefelsaure und arsensaure Metalloryde, die dann in der innern Flamme öfter gänzlich von Schwefel- und Arsengehalt reducirt werden können. Bei Gegenwart von Eisen folgen die Rugeln dem Magnet. Wenn so die Prüfung im bloßen Feuer beendigt ift, schreitet man zur

Brüfung mit Buichlägen.

Borax, Phosphorsalz, Soba, Kobaltsolution sind die wichtigsten Löthrohrreagentien. Borax und Phosphorsalz nimmt man gewöhnlich mit dem Hacken eines Platindrahtes, seltner auf Rohle. Man darf den Draht nur erhizen und in die Salze tauchen, so hängt sich sogleich die gehörige Menge an, die erhizt zu einem farblosen Glase schmilzt, welches bei der Untersuchung die Dienste leistet. Ist zu viel färbendes Mittel hinzugethan, so stößt man den größten Theil der Perle ab und taucht den Draht von Neuem ins Salz, wonach dann lichtere Farbe kommt. Auch kann man die Perle leicht mit der Pincette pressen, um so die dünnere Masse durchsichtiger zu machen. Durch stoßeweises Darausblasen (Flattern) werden die Perlen öster unklar. Auch muß man vorsichtig zwischen Reductionse und Oxydationsslamme untersscheiden.

Borag Na B'A 10 erhitt bläht sich wurmförmig, das Wasser ent-

weicht und die überschüssige Borsäure wirkt lösend, indem sie schwache Säuren austreibt, sich mit Oxyden verbindet und mit dem NaB² klare Doppelsalze bildet. Wenn sich leicht reducirbare Oxyde von Zink, Cadmium, Blei, Wismuth, Nickel, Kupfer, Silber 2c. darin befinden, deren Wetalle sich mit Platin legiren könnten, so muß die Reduction auf Rohle vorgenommen werden.

Phosphorsalz (HAmèn) P+8H (Harnsalz, Marggraf Hist. Acad-Berlin 1746. 14), bei der Hitze entweicht Wasser und Ammoniak, es bleibt metaphosphorsaures Natron NaP, die freie feuerbeständige P hat eine stark lösende Kraft, nur die Kieselerde bleibt als ungelöstes Skelet zurück, und die Farben sind meist etwas anders als mit Borax, öfter sogar deutlicher. Interessant ist die Erzeugung mikroskopischer Krystalle in der gefärbten Glasperle (G. Rose, Monatsber. Berl. Atab. 1867 pag. 129; Journ. pract. Chem. 1870 I. 1882).

Soda Nac ein weißes Pulver, das man mit Speichel anfeuchtet, und im Ballen der Hand mit der Probe mischt. Vorzüglich dient es auf Roble zur Reduction der Metalloryde von Molybdan, Wolfram, Antimon, Arsen, Tellur, Rupfer, Wismuth, Zinn, Blei, Zink, Kadmium, Rickel, Robald, Gisen sammt den edlen Metallen. Die Masse zieht sich zwar in die Rohle, allein man bricht das Stück aus, zerstoßt und schlämmt, und sucht dann die Metallblättchen mit der Loupe. Die Reduction ge= schieht erst in der Kohle, durch Kohlenorydgas, was daselbst entwickelt Noch leichter reduciren neutrales Oralsaures Kali, Zucker, Cyanfalium, letteres breitet sich aber zu ftark auf der Rohle aus, und zerftreut daher die Metallförner zu sehr. Ferner wichtig ist Soda als Schmelzmittel: die Rieselerde schmilzt unter Brausen damit zusammen, und bildet über der Kohle eine klare Perle, wenn nicht zu viel Soda zugesett wird. Rutil Ti gibt zwar auch eine Perle, die aber undurchsichtig wird. Die Verbindungen von Wolfram= und Molybdansaure gehen in die Rohle. Ebenso die Salze von Baryt= und Strontianerde, welche auch mit Soda zusammen schmelzen. Die meiften Kalkerbesalze bagegen werben, so fern ihre Saure stärker als Rohlensaure ift, zersett, das gebildete Natronsalz zieht sich in die Kohle, und die Kalkerde bleibt auf der Rohle zurück. Als Aufschließungsmittel ber Silicate gibt Soda an Rieselsäure Natron ab, es entstehen klare Gläser, so lange es einfache Silicate sind, aber bei größerem Zusat von Soda werben die schwächern Basen durch das Na ausgeschieden, die Masse wird unklar Will man z. B. Felbspath auf Kali untersuchen, so und unschmelzbar. mischt man den gepulverten Feldspath mit 1 Theil Soda und 1 Theil Borax, schüttet ihn in eine kleine Kapsel von Filtrirpapier, das man mit Soba getränkt hat, und erhitt bas in einer Grube auf Rohle, bis es im Orybationsfeuer zu einer burchsichtigen blasenfreien Rugel geschmolzen ift, diese gibt dann gehörig behandelt auf nassem Wege mit Platinchlorid die Reaction auf Kali.

Robaltsolution Co N, eine nicht zu concentrirte Auflösung von

Salpetersaurem Kobaltorybul in Wasser. Befeuchtet man damit die ershipte Probe, und bläst wieder darauf, so zeigt sich Thonerde durch eine schöne blaue, Talkerde durch rosenrothe Farbe an. Beryllerde wird hellbläulichgrau, Zirkonerde schmuzig violet, Zinkoryd in den meisten seiner Salze nicht zu hestig geglüht und auch als Beschlag auf Kohle grün. Man knetet die gepulverte Masse zu einem Brei, streicht auf Kohle, erhipt schwach, und sept dann von der Solution zu. In einzelnen Fällen ist es gut bei der Hand zu haben:

Salpeter KN in dünnen Säulen um in Glasslüssen Metallorybe auf höchste Stufe der Oxydation zu bringen, man berührt die schmelzende

Perle mit einer Salpeternadel.

Doppeltschweselsaures Kali zur Entdeckung von Lithion und Borsäure. Man pulvert das Mineral und mengt es mit 1 Theil Flußspath und 1½ KS mit wenig Wasser zum Teige und streicht davon auf das Oehr eines Platindrahtes. Auch Brom, Jod, Fluor w. läßt sich damit erkennen. Websky (Fresenius Itspr. anal. Chem. IX) wendet es als Reagens und Ausschlußmittel geschweselter Erze an.

Berglaste Borsäure zur Auffindung von Phosphorsäure. Man löst davin die Probe auf Kohle und schiebt ein seines Eisendraht hinein. Das Eisen orydirt sich auf Kosten der Phosphorsäure, es entsteht phosphorsaures Eisenorydul und Phosphoreisen, welch letzteres zu einer brüschigen Kugel schmilzt. Freilich dürfen in der Probe keine Bestandtheile sein, die das Eisen reduciren könnten.

Zinn in Form von Stanniolstreifen, um das Reduciren von Metalloxyden zu erleichtern, man darf die glühende Perle nur damit berühren, aber dann nicht mehr zu lange darauf blasen.

Zuletzt wachsen freilich die Hilfsmittel zu einem förmlichen Laboratorium an, denn wer möchte die Grenzen ziehen, wenn man vollends noch weiter schreitet, zur

Untersuchung auf nassem Wege.

In Beziehung auf Löslichkeit kann man dreierlei unterscheiden:

1) In Wasser lösliche Minerale, dahin gehören außer dem Steinsalz eine Menge Salze, die gewöhnlich Kunst besser darzustellen vermag als Natur, wie z. B. die Vitriole. Ja wenn sie sich auch irgendwo im Schoße der Erde einmal erzeugten, so dauerten sie wegen der Wasserscirculation nicht lange. Selbst Massen, wie Steinsalz, sind vor, solcher Gefahr nicht immer geschützt. Auch Sassolin und Arsenikblüthe lösen sich.

2) In Säuren löslichen ist aber Pulverisiren und sogar Schlämmen nothwendig, damit das Lösungsmittel möglichst viele Angriffspunkte bestomme, auch muß mit Erwärmen nachgeholsen werden. Für Erden, Eisen= und Manganverbindungen nimmt man Salzsäure. Zuweilen darf die Säure nicht concentrirt sein, wie beim Witherit. Löst sich die Sub-

stanz mit Brausen und ohne Geruch, so ist Kohlensäure darin. Bei Un soer Un kann aber auch Chlor frei werden. Schwefelwasserstoff gibt sich durch seinen Geruch kund, und schwärzt ein mit Bleizuckerauslösung besseuchtetes Streischen Papier. Wetallische Verbindungen lösen sich leichter in Salpetersäure. Bei manchen Silicaten findet sich nur ein Theil löselich, der Rückstand wird dann behandelt wie

3) In Säuren unlösliche. Gewöhnliche Silicate. Dieselben müssen auf Rohlen in Sodapapier pag. 189 ober besser in einem Platintiegel mittelst starkem Feuer aufgeschlossen werden. Zu dem Ende wird die Probe sein gerieben und mit dem 3—4sachen Gewicht von Kohlensaurem Kali oder Natron oder 5—6sachen von Kohlensaurem Barht gemischt. Das Kali tritt dann an die Si, die C entweicht unter Brausen, es entsteht ein basenreicheres Salz, was sich nun in Salzsäure aufschließen läßt. Die Si erkennt man an der Gallertbildung, welche bei langsamem. Abdampsen der Flüssigkeit entsteht. Bei Thonerdereichen Edelsteinen wird saures schweselsaures Kali zum Ausschließen empsohlen. Es gibt übrigens Monosilicate, wie Granat, Vesuvian, Epidot, Augit, Glimmer, welche schwe durch bloßes Schmelzen ein lösliches Glas geben.

Ift das Mineral aufgeschlossen, so ist der Gang der Untersuchung der gleiche, welchen Hose (Aussührliches Handbuch der analytischen Chemie 1851) zuerst für die analytische Chemie überhaupt aufgestellt hat. Ein kleineres Werk schrieb Fresenius, Anleitung zur qualitativen chemischen Analyse. Braunschweig 14te Auslage.

Mesfiguren. Rryftalle werden von lösenden Mitteln auf verschiedenen Flächen verschieden angegriffen, es entstehen dadurch mannigfache Figuren, die mit der Form im innigsten Busammenhange steben. Aeten geschliffener Flächen von Meteoreisen durch Widmannstätten 1.808 machte zuerst aufmerksam. Daniell (Oten's Isis 1817 pag. 745) stellte schon mit allerlei Krystallen weitläufige Bersuche an, die sich sogar auf Bergtryftall und Achat mit Flußsäure erstreckten, weil er wie Spätere hoffte. damit ein Licht für die Molecularstructur aufstecken zu können. Brewster (Edinbourgh Transact. 1837 Bb. 14) gab sich besonders mit den mannigfachen Ligtbildern ab, welche schon nach ber schwächsten Aegung im reflectirten Rerzenlicht zum Vorschein kommen, und H. v. Kobell (Sith. Münch. Atab. 1862 I. 190) legte ihre Beziehung zu ben Krystallformen übersichtlich dar. Bei klaren Mineralen kommen die Figuren auch im durchschimmernden Rerzenlichte zum Vorschein, wie beim Afterismus, worauf schon die Alten beim Rorund aufmerksam waren, und der sich so ausgezeichnet beim Canadischen "Sternglimmer" bevbachten läßt, wo er von eingelagerten Arystallfasern herrührt. Bepinseln wir nun eine Rhomboederfläche o vom

Isländischen Doppelipath mit Salzsäure, so entstehen darauf unendlich viel dreiseitige Verstiefungen (Dr. H. Baumhauer Pogg. Ann. 138, 500), deren Basis der Querdiagonale parallel geht, und deren Spize sich gegen die Hauptecke c kehrt.





Denn wenn schon die Dreiede dem Umrisse nach leicht für gleichschenklich gehalten werden könnten, so lassen doch die drei Linien in der Tiefe über die Gleichschenklichkeit nicht den geringsten Zweifel. Aus ihrer Symmetrie folgt, daß die Flächen des Kalkspathes links wie rechts aber oben anders als unten sind. Sieht man nun gegen eine brennende Kerze, so nimmt man ein dreistrahliges Lichtbild wahr, dessen oberer Arm in der schiefen Diagonale des Rhombus liegend sich gegen die Hauptecke c kehrt, während die seitlichen sich symmetrisch gegen die scharfen Zickzackfanten des Rhomboeders orientiren. Der Medianstrahl gibt sich auch noch durch einen kurzen untern Lichtbüschel als einzig zu erkennen. Dreht man bas Plättchen, so daß c nach unten kommt, so folgen die Strahlen dieser Drehung mit mathematischer Bestimmtheit. Aegen wir jest auch die parallele Unterseite u, und sehen durch, so gewahren wir einen sechsstrahligen Stern, der aus zwei dreiseitigen 180° gegen einander verdrehten Sternen besteht. Will man die Verschiedenheiten der drei Strahlen deutlich wahrnehmen, so muß eine Seite stark geätzt werden, dann gabelt sich

der längere, unpaarige Strahl, die kürzern paarigen grenzen sich nach außen etwas keulenförmig ab, senden aber an ihren Enden auch noch lichte Büschel ins Unbestimmte fort. Der mediane Winkel, welchen diese paarigen Arme einschließen, ist entschieden kleiner als die Winkel zu den Seiten. Seht man jedoch vom Kerzenlichte weiter fort,

so wird der Medianwinkel deutlich größer, indem sich die Schenkel sichtlich nach außen bewegen, und ebenso wieder sich einander nähern, je näher man der Kerze tritt.

Bei den andern mit Kalkspath isomorphen Substanzen bringt man

die Aetsfiguren nicht so leicht zu Stande. Am besten geeignet sind noch die klaren alpinischen Bitterspathe (Ca, Mg) C,
durch Erwärmen in Salzsäure bilden sich zahlreiche Querfurchen parallel der längern Diagonale, und im durchfallenden Lichte bleibt nur der Medianstrahl, die Seitenstrahlen

verschwinden fast gänzlich, zum Zeichen, daß die Lichtbilder mit den Gittererscheinungen übereinstimmen. Besonders klar wird das auch an den

Rhomboidtafeln des Gypses, die man nur eine Zeitlang ins Wasser zu legen braucht, um sofort gegen ein Kerzenlicht gesehen einen dicken Strahl fast senkrecht gegen den aufrechten Muscheligen Bruch zu bekommen. Schon H. v. Kobell machte darauf ausmerksam. Deutliche Regenbogenfarben zeichnen den Lichtstreif aus, zum Beweise, daß der

Angriff des Wassers leichter längs des Muscheligen Bruches von Statten ging. Ein zweiter schmalerer Strahl geht auf die schärfere Ecke der Tasseln zu. Von einem dritten gegen den fasrigen Bruch sehen wir nur unsichere Spuren. Defter zeigen auch ungeätzte Plättchen die Erscheinung, vielleicht weil die Stücke schon draußen von Feuchtigkeit angegriffen waren. Dies führt uns auf die

Glimmer, wovon ber Xanthophyllit ber Schischimstischen Berge im Ural nach Prof. v. Jeremejew (Jahrb. 1871 pag. 589) so regelmäßige Ber-

tiefungen zeigte, daß sie für Krystalle von Diamanten gehalten wurden, dis Prof. Knop (Jahrb. 1872. 2005) ben Frethum aufdeckte. Schon die Bilder selbst, ihre Parallelstellung und das freisförmige Plättchen auf der Spitze sprechen entschieden für Aetzsiguren, die ganz wohl auch im Gebirge durch langjährige Einwirtung von Säuren entstanden sein können. Bei



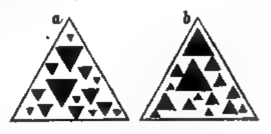
andern Glimmern find die Erscheinungen zwar nicht leicht so schön, doch wenn man mit Flußspath und heißer Schwefelfaure Glimmerblättchen behandelt, so kommen ähnliche Bertiefungen. H. Baumhauer (Sieb. Manch.

Atab. 1874. 16) hat beim Canadischen Sternglimmer aus der Symmetrie der Eindrücke, vorn anders als hinten und sinks wie rechts, sogar den Beweis genommen, daß die Taseln zum 2+1gliedrigen Systeme gehören müssen. Mögen hier nun auch, da man immer starke Vergrößerungen anwenden muß, leicht Irrungen vorkommen, so seuchtet doch auch bei den Uralern der Unterschied zwischen hinten und vorn ein. Die Schlagsigur s läßt über die Lage der Symmetrieaxen keinen zweisel.



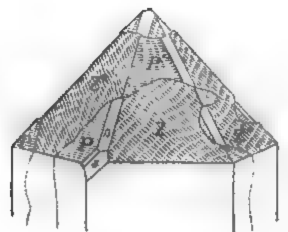
Das Berbrennen ber Diamanten im Sauerftoff (G. Rofe, Monatsber.

Bert. Atab. 1872. 514) ist nach den allgemeinen Erfahrungen nichts als eine Art Aeten, da sie von der Oberfläche aus gleichmäßig angegriffen immer kleiner werden, bis sie endlich verschwinden. Solche gebrannten Stücke b zeigen auf



bem Blätterbruch der Oktaederslächen eine Menge Keiner vertieften gleichs seitigen Dreiecke, welche dieselbe Lage wie die Oktaederdreiecke haben, mitten in der Vertiefung mit oder ohne Fläche. Die Dreiecke bilden die Basis einer nach innen dringenden hohlen dreiseitigen Ecke, die ihrer Lage nach einem Würsel oder Leucitoeder entsprechen muß, Rose meinte einer dreikantigen Ecke von a: a: za. Merkwürdiger Weise sindet man auf nastürlichen Oktaederslächen a schon mit der Lupe ebenfalls kleine Dreiecke, die aber grade die entgegengesetzte Stellung haben, oben statt der Ecke die Seite horizontal stellen, daher müssen die eindringenden Ecken einem Pyramidenoktaeder oder dem Granatoeder angehören. Wenn die Oktaedersante gerade abgestumpft ist, so spiegeln sie schembar mit diesen. Um

Duarz hat sich die Aegung mit Flußsäure durch die Bersuche von Lepdolt (Sipb. Wien. Atab. Math. Cl. 1855 XV. 10) besonders wichtig erwiessen. Die physikalischen Unterschiede der beiden Rhomboeder P mit horiszontalen und Z mit schiefen Aeggrübchen treten in großer Deutlichkeit herbor. Sodann zeigen sich Zwillingstinien bei Exemplaren, wie bei den



tlaren von Marmoros und den ziegelrothen von Compostella, die äußerlich
davon nichts vermuthen lassen. Dazu
kamen nun noch besondere Aesstächen,
wie ß in den Dihegaederkanten, und namentlich die Rhombenslächen s = a: \a:
a: c mit einer kleinen obern Trapezfläche, welche im Boraus beurtheilen ließ,
ob man links- oder rechtsdrehende Arystalle vor sich habe. Selbst die ein-

fachsten Arnstalle mit Dihexaeder und Säule ließen solche complicirte Flächen hervortreten. Hatten dieselben nicht Durchscheinenheit genug, so wurden sie mit verdünnter Ochsengalle (3 Theile Wasser) bestrichen, getrochnet; sodann gute Hausenblase in Wasser gekocht und durch feine Leinwand filtrirt mit einem Pinsel aufgetragen. Nach 16 Stunden konnte man ein Häutchen abziehen, das im durchfallenden Lichte bei 1000facher Vergrößerung noch die seinsten Zeichnungen erkennen ließ.

Bei tünstlichen Salzen, die im Wasser löslich find, tann man die Lichterscheinungen schon mit einem Pinselstrich herbeisühren. Auf den Ottaederslächen des Alauns besam Kobell einen Dreizack, der vom Centrum nach den Eden strahlte, weil die kleinen vertieften Dreiecke eine Lage haben, wie auf den Blätterbrüchen ungeätzter Diamanten d. h. ihre Spiten gegen die Ottaederkanten kehren, also umgekehrt wie bei gebrannten Diamanten. Wie klar solche Lichtbilder mit Gittern zusammenhängen,



zeigt das gelbe Blutlaugenfalz, von dessen viergliedrigen Oftaedern man sich leicht Blätter e: coa: coa abspaltet: dieselben zeigen ungeätt ein Lichtfrenz mit Strahlen, die sentrecht gegen die Seiten des Quadrates stehen; es hängt das mit Streisen zusammen, die im Innern der Krystalle parallel mit den Quadratsanten sausen; sowie man sie

aber mit Wasser bepinselt, stellt sich bas Lichtfreuz in die Diagonalen, wie nebenstehendes Bild zeigt, und mit der Lupe gewahrt man zahlreiche oftaedrische Grübchen, welche ihre Kanten parallel den Diagonalen stellen.

Bigtigfte Regetionen.

Kali K. Biolette Flamme auf Platindraht, durch dunkeles Robaltglas zu betrachten, damit sie durch Natron und Lithion nicht verbeckt
werde. Da es sich jedoch leichter verslüchtigt als Na, so muß man die
Probe dem Dochte zu bewegen. Durch Zusatz von Gyps oder Witherit
wird das Kalisilicat aufgeschlossen, und die Färbung lebhaster. Schmilzt
man Borax mit etwas Borsäure versetzt am Draht und setzt so viel Nideloxydul hinzu, daß das Glas beim Erkalten bräunlich erscheint, so bekommt es durch Kalisalz einen blauen Schein. Platinchlorid erzeugt in
neutralen und sauren Lösungen einen eitronengelben krystallinischen schweren
Niederschlag von Kaliumplatinchlorid.

Ratron Na färbt die Löthrohrflamme gelb, selbst bei Gegenwart von Kali und Lithion, allein die Flamme ist dem gewöhnlichen Lampenslicht so ähnlich, daß man sich vor Täuschung hüten muß. Auf nassem Wege suche man sich kleine Salzwürfel (NaGl) zu verschaffen.

Lithion Li färbt die Löthrohrflamme purpurroth, nur hindert das Natron. Schwaches Feuer besser als starkes. Das gepulverte Listhionsilicat mit 1 Theil CaFl und 1½ Theile KS² zu einem Teige anges macht und auf das Platinoehr gestrichen zeigt bei Lithionturmalin und Skapolith noch rothe Flamme.

Baryterde Ba. Schweselsäure und alle löslichen schweselsauren Salze (Gypssolution) erzeugen in den verdünntesten Barytlösungen so-gleich einen seinen weißen Niederschlag von Schwerspath, der in Säuren und Alkalien unlöslich. Baryterde färbt die Löthrohrstamme gelblichgrün. Rieselstuorwasserstoff 3 HFl + 2 SiFl³ gibt farblose krystallinische Niederschläge von BaSiFl⁴.

Strontianerde Sr. Gibt mit I langsamer einen Niederschlag von Cölestin, aber färbt die Löthrohrstamme sehr schön carminroth, was aber durch Kobaltglas nur ansangs sichtbar ist. Chlorstrontium löst sich in absolutem Alkohol, Chlorbaryum nicht. Gibt mit Rieselfluorwassers stoff keinen Niederschlag.

Ralkerde Ca. Dyalfäure bringt selbst in verdünnten neutralen Ralklösungen einen weißen Niederschlag von oxalsaurem Kalk hervor. Man muß aber Ba und Er zuvor durch schwefelsaures Kali getrennt haben. Viele Kalkerdesalze leuchten vor dem Löthrohr stark, und geben in Unsichlitt getaucht gelbrothe Flammen. Zersetzen die Soda und Kalkerde bleibt auf der Kohle pag. 189.

Talterde Mg wird weder durch Schweselsäure noch Oralsäure gessällt, wohl aber bei Gegenwart von Ammoniak durch Phosphorsaures Ratron, indem sich Struvit als weißes krystallinisches Pulver ausscheidet. Robaltsolution erzeugt öfter rothe Farbe im Feuer pag. 190. Im Funkenspectrum entspricht die Charakterlinie der Frauenhoser'schen Linie b, die aber einer Luftlinie nahe liegt, die Funken nüssen daher durch Leuchtgas geleitet werden.

Thonerde Äl läßt sich in ihren Verbindungen häufig daran erkennen, daß sie mit Kobaltsolution eine schönblaue Farbe annimmt. Kali fällt aus Auslösungen der Thonerde voluminöses Thonerdehydrat, das im Ueberschuß des Fällungsmittels leicht löslich. Ammoniak oder Salmiak fällen sie wieder.

Beryllerde Be löst sich in großer Menge im Borax zu klarem Glase, das bei völliger Sättigung durch Flattern milchweiß wird. Kohlensjaures Ammoniak fällt die Beryllerde, löst sie aber wieder im Ueberschuß zugesetzt, Thonerde dagegen nicht. Aus der verdünnten Auflösung in Kali fällt sie durchs Kochen, kann also so von der Thonerde getrennt werden.

Pttererde F und Erbiumoryd E verhalten sich vor dem Löth=
13 *

rohr unter einander gleich und wie Beryllerde. Kali fällt sie, löst sie aber nicht wieder im Ueberschuß. "Erbinerde gehört zu den wenigen Stoffen, die beim Glühen in fester Gestalt schon ein discontinuirliches Spectrum geben, dessen helle Linie Nro. 11 f Frauenhofer entspricht.

Zirkonerde Z auf Kohle leuchtet stärker, als irgend ein anderer Körper, mit Kobaltsolution wird sie schmutzig violet.

Thorerde Th im Borax in geringer Menge zu klarem Glase löse lich, das unter der Abkühlung milchweiß wird.

Ceroxydul Ce, Lanthanoxyd La, Didymoxyd D kommen meist zusammen vor, im Borax und Phosphorsalz außen rothe oder dunstelgelbe Gläser, je nach dem man mehr oder weniger zusett; in der insnern Flamme wird die Phosphorsalzperle farblos, und die Boraxperle kann emailweiß geflattert werden.

Mangan Mn, aus alkalischen Lösungen durch HS als Schweselmangan gefällt, färbt Boraxglas intensiv violet, was sich kalt mehr röthet, in der Reductionsflamme kann es auf Kohle (besonders auf Zusat von Zinn) farblos geblasen werden (Mn). Phosphorsalz wird nicht so stark gefärbt, und entfärbt sich in der innern Flamme leichter. Auf Platindraht oder Platinblech mit Soda zusammen geschmolzen heiß grün und durchsichtig, kalt blaugrün und undurchsichtig (Na.Mn). Die kleinsten Mengen werden so erkannt, besonders auf Zusat von Salpeter.

Eisen Fe gibt mit Borax in der äußern Flamme dunkelrothe Glässer ke, die kalt gelb werden, in der innern grüne ke. Die Oxyde reductiven sich auf Kohle zu magnetischer Kugel (Oxyd-Oxydul). Schwesels und Arseneisen muß vorher geröstet werden, sie geben ebenfalls eine magnetische Schlacke. Ke wird von Kali gefällt und im Ueberschuß nicht gelöst und dadurch leicht von Al getrennt.

Kobalt Co gibt in beiden Flammen smalteblaue Gläser. Geringe Mengen schmelzen mit Soda zu schwach rosenrother Masse, die kalt grau wird. Arsen- und schwefelhaltige Kobalterze muß man vorher rösten. Roth sind die auf nassem Wege erzeugten Salze.

Nickel Ni stark magnetisch. Borax im Oxydationsfeuer erhält heiß violette Farbe, die unter der Abkühlung rothbraun wird (Ni). Im Reductionsfeuer wird das Glas vom fein vertheilten Nickelmetall dunkel, die Theilchen ballen sich endlich, und das Glas wird klar. Nickelsalze sind grün.

Zink Zn gibt auf Kohle einen Beschlag von Zinkoryd, heiß gelb und kalt weiß, derselbe leuchtet stark beim Glühen. Kobaltsolution färbt den Beschlag grün. Mit Borax im Oxydationsfeuer heiß eine gelbe Perle, die kalt farblos wird, aber emailartig geflattert werden kann.

Cadmium Cd ist flüchtiger als Zink, beschlägt die Kohle roths braun in dünnen Lagen orangenfarbig, besonders wenn man das Pulver mit Soda mengt, und kurze Zeit reducirt.

Indium In färbt die Flamme schön blau.

Blei Pb. Reducirt sich aus vielen seiner Verbindungen schon ohne

Zusatz von Soda unter Brausen auf Kohle, und bedeckt dieselbe mit einem schwefelgelben Beschlag von Oxyd, der immer nahe der Probe liegt, und ohne zu schwelzen in rothe Mennige übergeht. Schwefelsäure gibt in den Lösungen einen weißen Niederschlag von Bleivitriol, Amsmoniaksalze hindern die Fällung. Schwefelwasserstoff gibt in allen Fällen einen schwarzen Niederschlag von Schwefelblei.

Zinn In auf Platindraht im Oxydationsfeuer mit Soda unter Brausen zu einer unschmelzbaren Masse anschwellend, auf Kohle redueirbar, gibt einen weißen Beschlag, der sich nicht vertreiben läßt.

Wismuth Bi gibt auf Kohle einen Beschlag von Dryd, heiß oraniengelb, kalt citronengelb; ohne farbigen Schein kann man ihn von einer Stelle zur andern treiben. Außerhalb des gelben befindet sich ein weißer Beschlag von kohlensaurem Wismuth. Mit Borar in der Orydationsflamme ein opalartiges Glas.

Uran U gibt mit Phosphorsalz im Oxydationsseuer ein gelblich-

grünes Glas, im Reductionsfeuer ein rein grünes.

Rupfer Ca im Oxydationsseuer mit Borax grünes Glas, das kalt sich ins blau zieht, im Reductionsseuer (besonders mit Zinn) wird es farblos, nimmt aber unter der Abkühlung eine rothe Farbe an (Eu). Auf Kohle kann das Kupfer metallisch ausgefällt und das Glas sarblos werden. Die Verbindungen geben auf Kohle häufig ein Kupferkorn, und verbrennen mit grünem und blauem Lichte.

Queck-silber Hg reducirt und verflüchtigt sich leicht auf Kohle, schon im Kolben sublimiren die Erze, mit Soda oder Zinn gemischt, Metall.

Silber Ag reducirt sich aus vielen seiner Verbindungen leicht auf **Rohle**. Mit Borax in der Oxydationsflamme zum Theil reducirt, zum Theil macht es das Glas opalartig. Enthalten die Proben nur wenig, so wird es mit Boraxglas und Blei aufgenommen und dann auf Knoschenasche im Oxydationsfeuer abgetrieben.

Platin Pt, Palladium Pd, Rhodium Rh, Fridium Ir, Ruthenium Ru, Osmium Os kommen zusammen mit gediegenem Platin oder auf dessen Lagerstätten vor. Das Osmium greift im Feuer die Augen an, gibt sich mit Salpeter vor dem Löthrohr durch seinen Gestank zu erkennen, und macht schon die Weingeistlampe leuchtend wie ölbildendes Gas.

Gold Au reducirt sich leicht, bildet aber mit Kupfer und Silber oft Legirungen, die seine Farbe etwas ändern.

Titan Ti. Das Oryd Ti mit Soda auf Kohle unter Brausen zum dunkelgelben Glase löslich, welches aufglüht und unter der Abküh-lung krystallisirt. Mit Phosphorsalz im Reductionsfeuer gelbes Glas, das kalt schön violet, und außen wieder klar wird. Flattert man es opalisirend, so zeigt das Mikroskop Anataskrystalle darin. Bei Gesenwart von Eisen tritt das Violet erst auf Zusap von Zinn oder besser Zink hervor.

Tantal Ta und Niobium Nb. Ihre Säuren in Borax gelöst

geben ein Glas, das nach Behandlung im Reductionsfeuer unklar geflattert werden kann. Schmilzt man die sein gepulverte Masse mit dovpeltschweselsaurem Kali, so scheiden sich bei der Behandlung im Wasser
Tantal-, Niob- und Unterniobsäure aus. Das Tantal-, Niob- und Unterniobsaure Kali in Wasser gelöst' mit Salzsäure angesäuert und Salläpfeltinktur versetzt, gibt für Ta hellgelben, Nb orangengelben
und Nb dunkelorangenrothen Niederschlag. Niobsäure Nb kam
bis jetzt in der Natur noch nicht mit Sicherheit vor (Pogg. Ann. 1861. 113. 201).

Antimon Sb schmilzt und verdampft leicht auf Kohle; und umgibt sich dabei mit weißem krystallinischem Antimonoxyd Sb. In der Glaszöhre bildet sich Antimonrauch, der sich an die Röhre ansetzt, und durch

Anwärmen von einer Stelle zur andern getrieben werden kann.

Arsen As verflüchtigt sich auf Kohle mit Knoblauchgeruch, und beschlägt die Kohle mit arseniger Säure. Der Beschlag ist weiß und liegt ferner von der Probe als der Antimonbeschlag.

Wolfram W. Die Wolframsäure gibt mit Phosphorsalz im Oxysbationsfeuer ein gelblich Glas, im Reductionsfeuer wird es beim Abstühlen schön blau, aber Gegenwart von Eisen macht die Probe braunroth.

Molybdän Mo mit Borax im Oxydationsfeuer ein braunes Glas, mit Phosphorsalz ein grünes. Verpufft mit Salpeter auf Platinblech.

Vanadin V mit Phosphorsalz im Reductionsfeuer grünes, im Ory-

dationsfeuer gelbes Glas, wodurch er von Chrom unterscheidbar.

Chrom Cr gibt ein prachtvolles smaragdgrünes Glas. Mit Salpeter zusammengeschmolzen bildet sich Chromsaures Kali, was mit essigsaurem Blei einen gelben Niederschlag von chromsaurem Blei gibt.

Tellur Te schmilzt und verflüchtigt sich leicht, beschlägt die Rohle in weiter Entsernung mit telluriger Säure. Der Beschlag ist weiß, hat aber einen rothen Saum, mit der Oxydationsflamme läßt er sich von einer Stelle zur andern blasen, in der Reductionsflamme verschwindet er mit grünem Schein. Der Beschlag in offener Glasröhre ändert sich bei starkem Erhizen zu telluriger Säure, die sich zu durchsichtigen Tröpschen ballt. Concentrirte Schweselsäure wird beim ersten Anwärmen schön roth gefärbt.

Sauerstoff O und Wasserstoff H geben zusammen Wasser A, was sich beim Erhitzen im Glaskolben am obern Ende als feuchter Be-

schlag zu erkennen gibt.

Stickstoff N kommt besonders in der Salpetersäure und im Ammuniak vor. Erstere im Kolben erhitzt gibt salpetrige Säure, leicht am Geruch erkennbar, oder verpufft in schmelzbaren Salzen auf Rohle; dieses verräth sich beim Erhitzen durch seinen Geruch besonders im Kolben mit Soda behandelt, es sublimirt sich dann kohlensaures Ammoniak, welches geröthetes Lackmuspapier bläut.

Kohle C gepulvert verpufft mit Salpeter gemischt im Feuer. Die kohlensauren Salze brausen in Salz- oder Salpetersäure. Die entweischende Kohlensäure trübt Kalkwasser. Ein Gewichtstheil Kohle erhitzt

80 Gewichtstheile Wasser von 0° auf 100°. Glühende Kohle flammt nicht, sondern die Flamme rührt von E und E her.

Bor B. Borsäure färbt die Löthrohrstamme grün, besonders wenn die Perle mit Schwefelsäure befeuchtet wird. Bei kleinen Mengen muß man das Pulver mit Flußspath und saurem schwefelsauren Kali zu einem Teige gemischt aufs Dehr des Platindrahtes streichen. Chloride können täuschen.

Silicium Si. Kieselsäure gibt auf Kohle mit Soda eine klare Perle von Kieselsaurem Natron. Phosphorsalz kann dagegen die Kieselserde nicht lösen, sie zieht nur die Basen aus, und die Kieselerde bleibt als ein Skelet zurück, was man heiß in der Perle schwimmen sieht, wos

bei man jedoch öfters die Lupe zur Hand nehmen muß.

Schwefeliger Säure zu erkennen. Ein kleiner Schwefelgehalt kann durch Jusammenschmelzen mit Soda und Rieselerde erkannt werden, wobei sich die Perle gelb oder braun durch Schwefelnatrium färbt; das Pulver der Probe mit 2 Soda und 1 Borax auf Rohle im Reductionsfeuer gesichmolzen und auf blankem Silber mit Wasser befeuchtet, beschlägt das Silber gelb von Schwefelsilber. Sulphate mit Soda geben im Reductionsfeuer silver eine Hepar von leberbraunem Schwefelnatrium.

Selen So. Selenverbindungen auf Kohle mit der Oxydationsflamme zur Rothglühhitze gebracht und sogleich unter die Nase gehalten riechen nach versaultem Rettig. Auf Kohle ein stahlgrauer Beschlag. In offner Glasröhre geröstet setzt sich das Selen in rother Farbe ab.

Phosphorsaure färbt die Löthrohrstamme grün, besonders wenn das Salz in Schwefelsäure getaucht wird. Empfindlich ist auf nassem Wege die Reaktion mit molybdänsaurem Ammoniak.

Thlor Cl. Löst man in Phosphorjalz Kupferoxyd und sett die Probe zu, so kommt eine Lasurblaue Flamme von Chlorkupfer. Brom zeigt dieselbe Reaktion. Chlorsalze in Salpetersäure gelöst geben mit Salpetersaurem Silber einen Niederschlag von Chlorsilber. Chloride von Alkalien und Metallen verflüchtigen sich leicht im Feuer.

Brom Br unterscheidet sich vom Chlor, wenn man seine Salze im Glaskolben mit doppelt schwefelsaurem Kali zusammenschmilzt, der Kolben

füllt sich sobann mit stinkenben rothgelben Dämpfen.

Jod J mit Phosphorsalz und Kupferoxyd behandelt erzeugt eine schön grüne Farbe, mit KS² im Glaskolben erhitzt violette Dämpse, die Stärkemehl blau färben. Darauf beruhen die Ozonometer, denn das Ozon der Luft oxydirt im KF das K, und macht J frei.

Fluor Fl, das sich niemals mit Sauerstoff verbindet, greift wegen seiner starken Verwandtschaft zur Kieselcrde das Glas an. Manche Glimmer und Hornblenden darf man nur in Glaskolben erhipen, so entweicht Fluorkiesel, der durch Wasserdämpse zersetzt einen Ring Kieselerde ablagert und Fernambukpapier strohgelb färbt. Uebergießt man die pulverisirte Probe im Platintiegel mit concentrirter Schwefelsäure, so wird beim Erwärmen Quarz geätt.

Arykallbildung.

Wenn Körper aus flüssigem oder gasförmigem Zustand in festen übergehen, sondern sich ihre Atome symmetrisch, falls kein teigartiger Zwischenzustand stattfindet, wie beim Glase, und die Theile Zeit haben sich zu ordnen. Sonst entstehen amorphe Massen. Folglich sind die Krystalle chemische Produkte, welche sich im Schoofe der Erde auf natürlichem Wege durch Inxtaposition der Molecule gebildet haben. Dabei nimmt es freilich oft Wunder, wie in dem Complex so vieler Zufälligkeiten sich dennoch Formen bilden konnten, die keine chemische Runft bis jett auch nur annähernd nachzubilden vermag. Wer staunt nicht über die Pracht der Bergkrystalle und Feldspäthe in den Klüften der Schneealpen, über die Reinheit der Granaten, Staurolithe, Chanite 2c. mitten im Schiefer, über den Formenreichthum der Drusenräume auf Erzgängen, ja selbst in den Kalk- und Thonschlamm der jüngsten Flözgebirge fanden die schönsten Individuen von Schwefelties, Kalkspath, Schwerspath, Cölestin 2c. ihre Wege. Die Natur zeigt sich auch hier als eine Lehrmeisterin, welcher zu folgen wir kaum die ersten Spuren gefunden haben. Daher der unaufhörliche Streit und die widersprechendsten Theorien, zum Glück ist aber davon die Kenntniß der Sache bis auf einen gewissen Grad unabhängig.

- 1) Bei der Bildung auf nassem Wege darf nicht übersehen werden, daß im Grunde kein Stoff absolut unlöslich im Wasser ist, nasmentlich bei der allgemeinen Gegenwart von Kohlensäure, und daß die Krystallisation um so volkommner vor sich gehe, je langsamer der Aussicheidungsproceß stattsindet. Masse und Zeit mit Hilfe von Wärme und Druck konnten daher Produkte liefern, die unsern beschränkten Mitteln beim ersten Anblick unglaublich erscheinen.
- a) Durch einfaches Verdunsten pflegen sich die in Wasser löslichen Minerale gebildet zu haben, welche in der Erde keine sonderliche Rolle spielen, und die man künftlich häusig viel schöner machen kann. Löst man z. B. Kupfervitriol, Eisenvitriol, Alaun zc. im Wasser, und läßt es verdunsten, so schießen die Formen an. Freilich spielt dabei die Temperatur eine wichtige Rolle: Krystalle, die sich in einer Sommernacht vergrößerten, schwinden am Tage zum Theil wieder, weil das wärmere Wasser mehr löst, als das kältere. Daher ist vor allem eine gleichmäßige Wärme nöthig, und ein Keller sür kältere Processe seinet. Zu dem Ende wähle man einzelne wohlgebildete Individuen aus, und lege oder hänge sie an einem Faden in die Lösung. Die liegenden muß man öster umwenden, damit sich die Flächen alle möglichst gleichmäßig ausdehnen. Te langsamer das Wasser verdunstet, besto mehr gelingt der Prozeß; daher ein Vortheil, wenn man mit großen Massen arbeitet (chemische Fabriken). Wulder empsiehlt sehr hohe Gefässe, weil das Wachsen

auf einem herunterfallenden Strom beruhe, welcher seinen Ueberschuß auf die Arystalle absetze, und dann wieder steige. Deshalb bekomme man in flachen Gefässen viele aber kleine Krystalle. Papen (Comt. rend. 34. 518) will einen Circulirapparat.

Nimmt man einen Tropfen solcher Lösung unter das Mikrostop (Pogg. Ann. 36. 200), so entsteht plöylich ein fester Punkt, welcher schnell wächst, ohne daß man in der Nähe des Krystalls eine Bewegung oder Trübung erkennt, seine Umrisse bleiben immer scharf, von etwaigen Atomen, die sich hinzu bewegten, ist nirgends etwas erkennbar. Doch hat Knop (Erdmanns Journ. 1847. 41. 11) gezeigt, daß bei heiß gesättigten Alaunlösungen an den Gesäßrändern die größern Oktaeder kleine als Stäubchen erscheinende anziehen, die sich aber alle parallel an einander lagern. Es kann dieß wohl nur Folge der Anziehungskraft des Größern sein. Schon der Holländer Leeuwenhoek wurde 1685 von diesem mikrostopischen Spiele gesesselt.

Die Form hängt wesentlich von der Temperatur ab, aber wie es scheint nur deshalb, weil der Krystall bei höherer Wärme genöthigt ist, weniger Krystallisationswasser aufzunehmen als bei niederer, wie das Haisdinger zuerst am schwefelsauren Natron nachwies, welches schon bei 33° C. ohne Wasser krystallisirt. Mitscherlich hat dieß dann (Pogg. Ann. 11. 222) bei einer großen Menge namentlich von schwefels und selensauren Salzen wieder erkannt. Die Krystalle setzen sich auch lieber an rauhen als glatten Flächen an, daher legt man unter Umständen Fäden, Stäbe 2c. hinein.

b) Durch Lösung und Ausscheidung mittelst Wahlverwandtschaft sind ohne Zweifel viele Minerale entstanden. Erbe circuliren Wasser nach allen Seiten, sie führen diejenigen Substanzen,-welche sie auf ihrem Wege zur Lösung vorfinden. zwei oder mehrere solcher Strömungen von verschiedenen Seiten her mit verschiedenem Gehalt in einem hohlen Raume zusammen kommen, so muffen dieselben ihre Stoffe gemäß der Verwandtschaft gegenseitig aus-Es fällt 3. B. immer auf, daß ber Gyps niemals auf Gängen oder Drusenräumen eine Rolle spielt, oder wenn er vorkommt, so entschieden als secundäres Produkt durch Zersetzung von Schwefelmetallen. Und doch ist keine Lösung in den Flötzformationen gewöhnlicher, als Gyps= wasser. Nun kann man in manchen Schichten der Juraformation keinen Ammoniten durchschlagen, der nicht in seinen Kammern krystallisirten Kalkspath Ca C und Schwerspath Ba S führte. Auf nassem Wege müssen die Sachen hineingeführt sein, denn sie liegen mitten im unveränderten Schlammgebirge, aber der schwefelsaure Baryt ist das unlöslichste aller Salze. Rehmen wir an, daß von einer Seite Gyps=, von anderer koh= lensaure Wasser mit Baryterde kamen, so mußten diese beim Zusammenfluß Schwerspath fallen lassen; wenn Gypswasser mit Lösungen von tohlensauten Alkalien sich mischen, entsteht Kalkspath 2c. Bischof (Leon= hard's Jahrb. 1844. 257) hat auf solche Weise die Erfüllung der Erzgänge, iener Hauptfundgrube von Krystallen, zu erklären gesucht. Fließen Bicarbonate von Eisen, Mangan, Talk und Kalk mit Rieselsauren Alkalien zusammen, so geht kohlensaures Alkali in Lösung fort, Quarz, Spatheisen, Manganspath, Bitterspath und Kalkspath scheiden sich aus. Da in allen Schwefelquellen sich Schwefelalkalien finden, und in diesen sich Schwefelantimon und Schwefelarsenik zc. lösen, so könnte das der Wegsen, auf welchem dieselben so häufig in die Erzgänge geführt wurden.

Glücklicher Weise ist es auch gelungen, die Sache zum Theil auf fünstlichem Wege nachzuweisen: Masé (Comt. rond. XXXVI. 828) machte Schwerspath, Bleivitriol 2c. durch doppelte Zersetzung, indem er sehr verdünnte Lösungen auf einander einwirken ließ, z. B. in Salpetersaures Blei ließ er an einem Faden langsam schwefelsaures Eisenoxydul eindringen 2c. Noch einfacher gelangte Drevermann (Liebig, Ann. Chem. Pharm. 1853. 87. 120) zu seinem Zweck: er brachte je ein pulverförmiges Salz (neutrales chromjaures Kali und salpetersaures Bleiornd) auf den Boben zweier ziemlich langer Glaschlinder, füllte sie sorgfältig mit Wasser, und stellte sie neben einander in ein größeres Becherglas, in welches soviel Wasser geschüttet wurde, daß dieses über beide Cylinder hinaus stand. Durch die nach oben stattfindende Diffusion war nach einigen Monaten das salpetersaure Bleioryd in das Becherglas gelangt, und es bilbeten sich am Rande des mit chromsaurem Rali gefüllten Cylinders schöne Kry= stalle von Rothbleierz, Melanochroit, Weißbleierz. Auf ähnliche Weise wurde Kalkspath und Aragonit (H. Rose Monatl. Akab. Wiff. 1860. 878) ge-Ja man hofft sogar durch Diffusion zweier Lösungen von Kieselund Thonerde in Kali noch Feldspath zu erhalten! Nicht so einfach ist das Verfahren von Bohl (l. c. 88. 114).

c) Auch der Einfluß schwacher Galvanischer Ströme scheint nach Becquerel's vielfachen Versuchen die Krystallisationskraft wesentlich zu unterstützen (Compt. rend. 20. 1800; 34. 20 und 572). concentrirten Lösung von Rupfervitriol und Steinsalz, mit 3 Bolumen Wasser verdünnt, worin er ein mit Platindraht umwundenes Stud Bleiglanz eintauchte, hatte sich nach 7 Jahren Chlorblei in Würfeln abgeschieden. Wenn Bleiglanz allein auf die Lösung einwirkte, so erzeugten sich große Steinsalzkrystalle, Chlorblei in Würfeln, Bleivitriol 2c. einfachen Versuchen biegt man die Glasröhre in Uform, füllt die Biegung mit Sand, gießt die verschiedenen Flüssigkeiten in die Schenkel und verbindet sie oben mit einem Rupferdraht. In der den Chemikern wohlbekannten Zerlegungszelle von Bird (Grahams Lehrb. Chem. 1840. I. 412) kann aus einer Auflösung der Chloride von Eisen, Kupfer, Zinn, Zink, Wismuth, Antimon, Blei, Silber das Metall mit vollkommenem Metallglanze und meist schön kryftallisirt ausgeschieden werden, selbst die Rieselerde erscheint aus den wässerigen Lösungen des Fluorkiesels in krystallinischen Anfängen, ja Desprep glaubt mit einer schwachen galvanischen Batterie von Platindraht kleine Diamantkryftalle erzeugt zu haben.

Bei diesen Bildungen auf nassem Wege ist nicht zu übersehen, daß unter einem höhern Druck die chemischen Prozesse anders werden können,

wie das Morlot am Dolomit nachzuweisen versucht hat. Senarmont (Ann. Chim. 1851. 32. 149) bekam aus Kiesellösungen mit einem geringen Zusatz von Salzsäure in verschlossenen Glasröhren bei Erhitzung von 200°—300° Quarzkrystalle und Daubrée (Études sur le métamorphismus 1860. p. 88) löste und krystallisirte durch überheitzte Wasser Silicate versschiedenster Art.

- 2) Durch Sublimation entstehen in Bulkanen fortwährend noch viele Arystalle. Richt blos einfache Stoffe wie Schwefel, Arsenit, Quedsilber, Jod 2c. können sich verflüchtigen, und in den Höhlen der kalten Gesteine wieder verdichten, sondern vor allen sind die so sehr verbreiteten Chlorverbindungen ins Auge zu fassen. Chlornatrium, Chlorkalium und Chlorammonium verflüchtigen sich bekanntlich in allen Bulkanen, und setzen sich in den Kratern, nicht selten in großen Mengen, krystallinisch Eisenglanz und Magneteisen erscheinen nicht blos in Bulkanen, sondern in Töpferöfen und Salzsiedereien: sie sind als Chlorverbindungen verflüchtigt und dann durch heiße Wasserdämpfe zersett. Aehnlich könnte man aus Zinnchlorid und Titanchlorid von Zinnstein und Rutil ent= standen denken. Selbst die Kieselerde wird von heißen Wasserdämpfen fortgeriffen, wie der Versuch von Jeffrens beweist: derselbe ließ durch einen Fapence-Ofen eine große Menge Wasserdämpfe streichen, die am Ausgangsloch mehrere Pfunde Rieselerde in Gestalt von Schnee absetzten. Beweis dafür bildet auch die schneeweiße, seidenglänzende oder mehlartige Rieselerde (Eisenamianth) der Hochöfen (Pogg. Ann. 85. 462). Hr. Daubrée Compt. rend. 1854. XXXIX. 17. Juli) ließ Chloride dampfförmig ober rothglühend auf Basen aller Art wirken, und erzielte dadurch höchst merkwürdige Resultate: Chlorkiesel gab diheraedrische Krystalle von Quarz! Enthielten die Basen Kali und Thonerde, so entstand sogar Feldspath; Cyanit, Granat, Beryll, Euflas, Korund 2c., selbst Turmalin konnten fünstlich erzeugt werden, das wäre mehr als man noch vor wenigen Jahren zu erwarten wagte. Deville (Compt. rend. 1858. 46. 764) erlangte ähnliche Erfolge mit flüchtigen Fluormetallen: Al Fl3 auf B gab flüch= tigen BF13 und krystallisirte Al; so kamen besonders Edelsteine Korund, Chrysobergll, Spinell, Zirkon in ungewöhnlicher Deutlichkeit und Farbenpracht zu Stande. Es scheinen diese Versuche gewissen Feuertheorien sehr zu statten zu kommen. Ja man macht sich sogar mit den Gedanken vertraut, daß z. B. kleine Augite auf den Gisenglanztafeln von Plaidt in ber Eifel nur durch Sublimation gerathen sein möchten.
- 3) Durch Schmelzung lassen sich mit Leichtigkeit viele Stoffe frystallinisch darstellen. Schon längst bekannt ist das Versahren beim gediegenen Schwefel und gereinigtem Wismuth: man schmilzt wo möglich größere Mengen, und läßt sie langsam erkalten, es set sich sofort die Masse ringsum krystallinisch ab. Wird dann die Decke durchgestoßen, das noch Flüssige abgegossen, so kommt beim Wismuth eine prachtvolle Druse, beim Schwefel ein zelliges Gewebe.

Manroß (Liebigs Ann. Pharm. 82. 248) schmolz 12 Theile schwefelsaures

Kali mit 52 Chlorbaryum zusammen, und bekam so Krystalle von Schwerspath, ebenso konnte er Cölestin und dreisachblättrigen Anhydrit erzeugen; Wolframsaures Natron mit Chlorcalcium oder Chlorblei gaben Krystalle von Tungstein und Scheelbleierz; Molybdänsaures Natron mit Chlorblei die schönsten durchsichtigen 2 mm großen Tafeln von Gelbbleierz 2c. Erzeugung gewisser Krystalle gelingt besonders durch einen Zusatz von Kochsalz.

Ingenieus ist das Versahren von Ebelmen (Compt. rendus 1851. XXXII 300): derselbe wählte Borax als Lösungsmittel, und setzte die Masse wochen= ja monatelang dem Feuer des Porzellanosens aus, der Borax verslüchtigt sich dann zum großen Theil, und die unverslüchtbare Masse bleibt krystallisirt zurück. So konnte er die werthvollsten Edelsteine, Korund und Sapphir, Spinell, Chrysoberyll 2c. in meßbaren Krystallen darstellen.

Durch diese und andere Mittel ist der Chemiker im Stande, immer mehr Licht über Arystallbildung zu verbreiten, und mag er auch bis jest nur geringe Nachahmungen zeigen, so könnte doch vielleicht dereinst die Zeit kommen, wo die Natur in den meisten Formen von der Kunst erreicht, ja übertroffen würde. Dann wird man zwischen Wineralien und Chemikalien keine so bedeutende Scheidewand mehr ziehen wollen, als Mancher bis jest noch zu meinen scheint. Auch das

Fortwachsen ber Krystalle bietet manche interessante Erscheinungen. Bei Quarz, Kalkspath, Schwerspath 2c. findet man oftmals eine Anlagerung neuer Substanz auf alten verwitterten Ecken. Lösliche Salze an Eden ober Kanten verstümmelt heilen in ihre Mutterlauge gelegt wieber, es findet dabei an verletzten Stellen eine besondere Thätigkeit statt. Alaun eignet sich dazu vorzüglich (Jordan, Müller's Archiv 1842. 46.). (Pogg. Ann. 1857. 100. 157) zeigte es am doppelt apfelsauren Ammoniak, wobei er es in der Hand hatte hemiedrische und holoedrische Flächen zu bekommen. Bei isomorphen Lösungen kann man sogar die Krystalle in verschiedenen Schichten aufbauen, den Kalialaun mit Chromalaun überfangen. Nach Hr. v. Hauer (Jahrb. geol. Reichsanft. 1859. Berhandl. 104) eignen sich besonders die schwefelsauren Doppelsalze der Magnesiumgruppe dazu, die "Reihenfolge, in welcher diese Ueberbildungen Statt finden können, hängt von dem relativen Löslichkeitsgrade ab." Es kann babei die Schwefelsäure durch Selensäure, selbst Chromsäure ersetzt werden. Solche "Episomorphie" wäre auch bei Mineralen denkbar. die Heteromerie pag. 180 begründet wäre, so sollte man auch verschiebene Substanzen derselben Form übereinander ablagern können, wie das reguläre System Beispiele bietet, allein das ließ sich bisher nicht erzielen. Hr. Dr. Scharff (aus der Naturgeschichte der Krhstalle 1855) schreibt der Kry= stallbildung sogar gewisse Lebensfraft zu, nimmt ein theilweises Bachsen von Innen nach Außen an: junge Krystalle glänzen frisch, alte erscheinen wie abgestorben, die Tafeln des Schwerspaths gruppiren sich sogar mit "einem gewissen Selbstgefühl": Ausdrücke, die wir dem sinnigen Betrachter nicht verargen wollen. Knop (Molecularconstitution und Wachsthum ber Krhstallgerippen" besondere Aufmerksamkeit gewidmet, und darin verschiedene "Wachsthumsgesete" finden wollen. Die

Ausbildung der Formen zeigt sich im Gebirge und an Handstücken sehr verschieden. Bu den vollkommensten gehören die eingesprengten Arystalle. Sie liegen in einer nachgiebigen Grundmasse, in welcher sie ringsum wachsen konnten. Zerschlägt man diese oder verwittert sie, so fallen die Individuen heraus. Die sogenannten porphyrischen Granite mit ben granen Feldspäthen, welche in allen Granitgebirgen eine so wich= tige Rolle spielen; der Gyps mit den rothen Quarzen von Spanien ober mit den Boraciten von Lüneburg; die alten Laven vom Besuv voller Leucite liefern gute Beispiele. In den Alpen zeichnen sich besonders die Talk- und Chloritschiefer mit Granaten, Magneteisen, Staurolith, Turmalin 2c. aus. So oft ein Krystall ringsum gebildet ist und keine An= fatstelle zeigt, muß er in einem Muttergestein seine Ausbildung erlangt Die ältern Mineralogen, unter ihnen Linné, legten auf diese Erscheinung ein übergroßes Gewicht, sie betrachteten die Gebirge geradezu als die Mütter (matres), welche von den männlichen Salzen (patres) befruchtet wären. Man kann die Sache auch fünstlich nachbilden: eine Alaunlösung mit Thon gemischt ist nachgiebig genug, um die Ausbildung ber Oftaeber in ihrem ganzen Umfange nicht zu stören.

Arhstalldrusen setzen sich dagegen in Höhlen und Spalten des Muttergesteins ab. Sie haben gewöhnlich eine Unterlage, die aus gleicher Substanz wie der Krystall besteht, gleichsam eine Wurzel, worauf die Individuen frei auswuchsen. Das ansitzende Ende kann daher gar nicht oder doch unvollkommener ausgebildet sein, als die freie Spite. Die Bergtrystalle in den Alpen und die vielen Krystallisationen auf Erzgängen sind zu bekannt, als daß wir darüber viel sagen dürften. Zuweilen fann der Ansapunkt so unbedeutend sein, daß man Mühe hat ihn zu finden, wie einzelne Bleiglanz= und Bournonitfrystalle von Neudorf auf dem Unterharz, oder Abulare in dem Alpengebirge. Aber schon die Reinheit ihrer Oberfläche deutet die Bildung im freien Raume entschieden an. Es war das oft nicht ohne Einfluß auf die Form. So findet man z. B. die Feldspäthe des Bavenoer Gesetzes immer auf Drusen, die des Karlebaber stets eingesprengt; die Titanite in Drusen neigen zur Zwillingsbildung, bei den eingesprengten im Spenit findet sich nie ein solcher Zwilling.

Bestörte Bildung findet Statt bei eingesprengten, wenn die Mutter nicht nachgiebig genug war, bei Drusen, wenn es an hohlem Raum sehlte. Die Krystalle konnten dann zwar nicht zur gehörigen äußern Ausbildung kommen, allein die innere Structur hat darunter nicht gelitten, wie man das besonders deutlich an späthigen Mineralen erkennt, man sagt die Masse ift krystallinisch. Hauptsächlich gibt es zweierlei: das körnige und strahlige. Für das körnige bietet Cararischer Marsmor, Dolomit, Magneteisenstein, Granit 2c. die schönsten Beispiele. Es haben sich die zahllosen Individuen so gedrängt, daß jedes dem andern

den Platz streitig macht, und da es gänzlich am Muttergestein fehlt, so fonnte keines zur Form gelangen, obgleich alle krystallinisch wurden. End= lich werden die Körner so klein, daß die Frage entsteht, ob man die Masse noch krystallinisch ansehen solle ober nicht. Wenn bas Körnige dem Eingesprengten entspricht, so das Strahlige der Drusenform. Die Krystalle drängten sich in ihrem Streben nach freier Ausbildung so, daß sie sich gegenseitig der Länge nach drückten: der strahlige Ralkspath in Spalten der Kalkgebirge, die strahligen Quarze und Gppse in Gangtrümmern, viele Zeolithe 2c. erläutern das Gesagte. Endlich werben die Strahlen zur feinsten Faser. Mit dem Fasrigen ist gar häufig eine halbkugelförmig gekrümmte Oberfläche verbunden, gegen welche die Fasern vom Centrum aus senkrecht strahlen. Unter den Gisenerzen zeigen der braune und rothe Glaskopf treffliche Beispiele. Rleinere Rundflächen nannte Werner traubig, größere nierenförmig. Es ist in biefer Glaskopfstructur, sowie in dem Fasrigen überhaupt ein lettes Verkummern der Krystallbildung gar nicht zu verkennen, die dann durch zahllose Uebergänge von kugeligen, knolligen, garbenförmigen, rosettenförmigen und anders verkommenen Arystallhaufen sich an das deutlich Arystallinische anschließen.

Bei Metallen und Erzen, welche in Dendriten, Blechen, zahn- und drahtförmig, in Platten und Klumpen anschießen, kann die Entscheidung, ob krystallinisch oder unkrystallinisch, öfter unmöglich werden. Werner war in Beschreibung aller dieser zu fälligen äußern Gestalten sehr genau, indessen ergeben sie sich bei Beschreibung des Einzelnen so unmittelbar, daß wir darüber uns nicht weitläusig auszusprechen haben.

Aftertryftalle (Pjeudomorphosen).

Werner unterschied abgedrückte und incrustirte, welchen Breitshaupt (Ueber die Acchtheit der Krystalle 1818) noch die metamorphischen hinzufügte, wozu besonders Brauneisenstein nach Schwefelkies und Specksstein nach Quarz den Anstoß gaben. Nehmen wir die incrustirten nur mit Vorsicht auf, so zerfallen die Dinge hauptsächlich in zwei weseutlich verschiedene Klassen: in chemisch veränderte und mechanisch ersüllte Forsmen. Da nun aber der Erfüllung stets eine chemische Zerstörung voraussgehen muß, so sind Mittelformen nothwendig (Spochen der Natur pag. 101).

Die Beränderung kann bei dimorphen Körpern zunächst ein einsfaches "Absterben" sein, wobei weder Stoff zu- noch wegkommt, die Atome gruppiren sich blos anders (Paramorphose). Leicht kann man es bei amorphem Zucker (Bonbon) beobachten, derselbe wird nach wenigen Wochen strahlig und bröcklig, die Strahlen gehen von außen nach innen, werden also in der Mitte getrennt. Uchnlich die arsenichte Säure. Die Arystalle des durch Schmelzen erhaltenen 2+1gliedrigen Schwesels trüben sich beim Stehen schnell, weil sie bei gewöhnlicher Temperatur in die 2gliedrige Sublimationsform übergehen. Ebenso verändert sich das 2gliedrige schweselsaure und selensaure Nickeloryd am Licht in lauter kleine

Quadratoktaeder. Das gelbe Quecksilberjodid wird durch Berührung roth. Im Basalte von Schlackenwerth in Böhmen kommen Aragonite vor, die den Blätterbruch des Kalkspaths zeigen.

Gewöhnlicher ist ein Verlust an Stoff: haben die Minerale Wasser, so geben sie leicht einen Theil dieses Wassers ab, und trüben sich. So sind z. B. die Zeolithe wasserhell, allein ein geringerer Wasserverlust macht sie schneeweiß. Laumonit zerfällt zu Mehl. Sine Menge fünstelicher Arystalle werden durch Wasserverlust unbrauchbar. Die Tagewasser laugen die Salze auß: so sind wenige Feldspäthe frisch und wohl erstalten, sie haben meist eine Trübung in Folge von Verlust des am leichstesten löslichen Kalisalzes, endlich zerfallen sie ganz zu Mehl (Porzellanserde). Siner der extremsten Fälle ist der, wo Rothgülden in Glaßerz verwandelt wird, wie Warz ein Beispiel von der Grube "Junger Lazarus" bei Marienberg, Blum von der Grube Churprinz bei Freiberg ansührt, doch scheint dieß schon kein reiner Fall mehr zu sein.

Veränderung durch Aufnahme von Stoffen zeigt sich vorstrefflich beim Anhydrit, der durch Verbindung mit Wasser zu Gyps wird. Gediegene Metalle können sich leicht oxydiren, wie Kupfer zu Kupfersoxydul, und dieß kann dann weiter zum Malachit fortschreiten, wie so häufig bei den Kupfermassen im Ural geschieht. Der Martit von Brassilien scheint nichts weiter als Magneteisen zu sein, das durch Aufnahme von Sauerstoff zu Eisenoxyd ward. Eisenglanz wird leicht zu Braunseisenstein, die Manganerze haben meist eine Tendenz mehr Sauerstoff aufzunehmen. Wenn Bleivitriol die Stelle von Bleiglanz einnimmt, so scheint dieß zunächst nur eine einfache Aufnahme von Sauerstoff zu sein,

die freilich nicht unvermittelt vor sich gehen konnte.

Ein Austausch von Stoffen fand am häufigsten Statt. Kann auch der Weg der Veränderung nicht immer sicher ermittelt, so doch häufig eine Möglichkeit construirt werden. Bei zu heterogenen Stoffen ist es gerathener, die Sache für mechanische Erfüllung zu Außerordentlich häufig findet man Schwefelkicskrystalle in Brauneijenstein Das Doppelschwefeleisen Fe S2 verwandelt sich dabei immer erst in Eisenvitriol FeS + 6 H; Fe wird dann zu ke, wie das so häufig bei Vitriollösungen geschieht. Eisenoryd ist aber eine schwächere Basis als Orydul, fann daher durch Kalt leicht seiner Schwefelsäure beraubt werden, wodurch dann fe H = Brauneisenstein entsteht. Besonders leicht verwandelt sich auch Spatheisenstein be C an der bloßen Atmosphäre zu Be H, die Lösungstraft des Wassers scheint hier allein das gelöste tohlen= faure Eisen zur höhern Orydation zu disponiren. Die verschiedenen Manganerze, besonders Un H, sind immer zu höhern Ornbationen auf Rosten des Wassers geneigt. Complicirter werden die Verhältnisse schon bei Berwandlung des Olivins Mg. Si in Serpentin Mg. Si4 H6, und doch tann diese Beränderung nicht mehr geläugnet werden, denn wie sollte ein so normal amorpher Körper, wie Serpentin die Fähigkeit zum Krystallisiren erlangt haben. Bei Vergleichung der Formeln sieht man leicht,

daß 4 Atome Olivin = Mg¹² S⁴ zu Serpentin werden können, wenn dazu 6 H treten, und 3 Mg ausgeschieden werden, die als Mg C sich zwischen den Afterkrystallen abgesetzt haben. Wasserdämpse reichen also zur Verswandlung hin, aber trot der Einfachheit ist dieser Weg wohl nicht eher bewiesen, als die Versuche ihn nachgeahmt haben werden. Die kieselsaure Magnesia spielt überhaupt eine große Rolle bei der Afterbildung. Da sie unter den alkalischen Erden die am schwersten lösliche ist, so wurde sie überall fallen gelassen, wo die Wasser andere Stoffe aufzunehmen Gelegenheit hatten. Bei Göpfersgrün ist selbst der Quarz verschwunden, und Speckstein an die Stelle der deutlichen Arnstalle getreten. Noch auffälliger als alles dieses ist jedoch in vielen Fällen

Die mechanische Ausfüllung (Pleromorphose). Hornstein bestehende Haytorit kommt in einer Schönheit und Größe vor, die Verwunderung erregt, seine Form ist die des Datoliths, und da anf denselben Gängen zugleich Kalkspath und andere Minerale in Hornstein verändert waren, so kann man hier kaum an einen chemischen Austausch mehr denken. Auch auf sächsischen Gängen (Schneeberg) stecken glattflächige Kalkspathafterkrystalle unter einer rauhen Kruste. Hier wurde offenbar durch Umhüllung des ursprünglichen Krystalles eine Form gebildet, welche die später folgende Kieselsubstanz mechanisch ausfüllte. In ähnlicher Weise füllt bei Ilmenau das Graumanganerz Un, oder im Uebergangskalk von Sundwig Quarz und Rotheisenstein die Formen von Dreikantnern des Kalkspaths. Am lettern Orte kann man die Formen, welche ausgefüllt wurden, noch abheben. Fremdartige Ueberzüge auf Krystallen sind auf Gängen eine so gewöhnliche Erscheinung, daß auf diese Weise Matrizen von den verschiedensten Arystallformen erzeugt werden konnten; man hat sie sogar Umhüllungspseudomorphosen (Perimorphosen) genannt, was nicht passend ist. Sind es dunne Hullen, so zeigen sie freilich die Form des unterstützenden Krystalls, wie z. B. tleine Braunspathrhomboeder häufig die Oberfläche großer Dreikantner von Kalkspath becken. Manchmal scheint die Hülle auch Folge ber Zersetzung zu sein, wie z. B. die Rupferkiesschicht über dem Fahlerz von Rellerfeld angesehen werden könnte; das sind aber Ausnahmen. gens kommt häufig die Verlegenheit, ob man eine Bildung als mecha= nische oder chemische Ausfüllung ansehen soll. Könnten die Zinnsteinkörner in den Feldspathen von Cornwall nicht gar zu sicher von dem beigemischten Quarz unterschieden werden, zwischen welchen das Erz eindrang, so würde man hier eine Vermischung beider Gesetze vermuthen. Andererseits muß man wieder die Sicherheit bewundern, mit welcher Formen selbst der löslichsten Substanzen sich ausfüllten. Einzig in dieser Art ist der sogenannte krystallisirte Sandstein auf der Unterseite der Sandsteinplatten und Steinmergel des Reuper, jene bekannten Würfel mit ihren eingedrückten Seiten sind ohne Zweifel Steinsalz gewesen, aber wie konnte in einem Schlamme die Ausfüllung mit solcher Bestimmtheit vollendet werden? (Epochen der Natur pag. 109.) Etwas sehr Auffallendes haben die Rernfrystalle (Leonhard's Jahrb. 1860. 2006) aus dem Marmor von Arendal, woran nicht selten papierdunne frische Granathüllen von der Form des Granatoeders ein Durcheinander von Marmor, Quarz, Spidot, Staposlith 2c. umhüllen.

Das Mitroftop,

welches auf bem organischen Gebiete fo große Eroberungen gemacht hat, wird feit Brewfter auch mit Erfolg auf Mineralieneinschluffe angewendet. Um bei Felfen fleinere Gemengtheile ju erkennen, pulverifirte und schlemmte Corbier (Ann. Chim. Phys. 1816 III. 101) bas Geftein, aber erft bie Ibee ber Dunnschliffe, worauf Ricol (Bronn's R. Jahrb. 1838. 460) verfiel, und die burch ben Optifer Britchard (Jabeb. 1842. 184) in ben Sanbel 'famen, eröffneten die beffere Bahn. Unfangs murben hauptfächlich Riefelholzer und Knochen unterlucht, bis Sorby in Sheffielb (Quart. Journ. Geol. Soc. 1851. VII. 1) die Aufmerksamteit auch auf Gesteine und Minerale lenkte. Bang besondere Scharfe befommen die Bilber im polarifirten Lichte: ein Nicol unter dem Braparat, und ein zweiter über dem Objectiv ober Deular, aber bann mit fleinerem Gefichtsfelbe, läßt die Doppelbrechenben Mittel in den herrlichsten Farben erscheinen, nur was zufällig sentrecht gegen die optischen Axen geschliffen ist, andert wie die amorphen und regularen Rorper nicht. Auf buntelm Grund bei gefreugten Ricoln treten bie Farben am prächtigften hervor, burch die Drehung bes Analyfeur um 90° schlagen sie aber in die Complementärfarben um. baben die Dicke der Substanzen und ihre Schwingungsebenen noch den wefentlichsten Ginfluß: breht man bas Braparat horizontal, jo andert fich die Farbe allmählig, und wird am brillanteften, wenn die Schwingungsebene 45° mit der bes Nicol macht. Auch auf die Neutonianischen Farbenringe, welche sich an der Grenze zweier verschieben brechender Mittel erzeugen, muß geachtet werben.

Die richtige Mineralbestimmung unterm Mitrostop, sowohl im gewöhnlichen als polarisirten Lichte, ist jedenfalls viel schwieriger, als mit unbewaffnetem Auge, allein wo dies nicht hinreicht, geben die vergrößerten Schliffe noch wichtige Erkennungsmittel, namentlich für Felsen und Kryssalleinschlüsse. Im Granit und Porphyr hat man gewöhnlich seine Noth die eingliedrigen Feldspäthe zu erkennen, mäßige Vergrößerung im po-

larifirten Licht gibt sogleich Auftlärung, wie beis stehender Porphyr von Wurzen an der Mulde zeigt: in der unsichern Grundmasse erkennt das bloße Auge zwar schon die dunkeln Glimmerstede, allein die Plagioklase P geben sich erst durch die farbigen Streifen im polarisirten Lichte zu erkennen. Gleichmäßig aber brillant sind die Farben des Onarzes, denen sast nie die dunkeln Punkte von

Hohlraumen mit Flüssigkeit sehlen. Der Feldspath F hat gewöhnlich etwas Trübes und Flodiges, besonders in Graniten und Gneusen.

14

Das berühmte Gestein vom Weisselberge bei St. Wenbel in ber Pfalz im Schimmer einem schwarzen Bechstein gleichend, aber mit Man-



deln von Regenbogen-Achat, wird gewöhnlich Reslauhhr genannt: die Hauptmasse zeichnet sich durch eine Menge fleiner Stäbchen (Microlithe) aus, die auf das Licht weniger einwirken als ächter Plasgiotlas, und daher als Glas gedeutet werden, obwohl die oblougen Täselchen in der Mitte mit einem dunkeln Schatten lebhaft an Krystalle erinnern. Zwisschen diesen Stäbchen liegt noch eine bräunliche

Masse, welche sich mit der Hartnack'schen Immersionslinse Kro. 9 in regellose Pünktchen auslöst, und die eigentliche glasige Grundmasse bildet. Weder bloßes Auge noch Lupe nimmt davon die geringste Spur wahr. Deutlicher treten zwar die weißen Krystalle durch ihre Größe hervor, allein über den Ban, welcher in den Schlissen durch seine Streisen sich sosort als Plagioklas zu erkennen gibt, kann man kaum mehr als vermuthen. Die viereckigen Schlisssschen zeigen gewöhnlich eine lichte und eine dunkele Hälfte, was auf Vierlinge nach dem Karlsbader Gesetz hinzubeuten scheint. Die schwarzen Flecke sind Magneteisen, und zerklüstete Blatten Olivin o.

Apatit, der die Böden so stuchtbar macht, sehlt saft keinem Bulkanischen Gestein, und läßt sich an seinen schlanken Radeln mit sechsseitigem Querschnitt erkennen, während Rephelin kürzere und plumpere
Säulen zu haben pflegt. Hornblende und Augut verrathen sich meist
durch braune oder grüne Farbe. Die Hornblende ist nicht blos safriger
als Augit, sondern auch start dichroitisch, was man nach Tichermal
(Sish. Bien. Rad. 1869 Bd. 60. 1 pag. 5) mit dem untern Nicol erkeunt, den
man stecken läßt, während der obere weggenommen wird. Wan braucht
nun aber den Nicol nicht zu drehen, sondern dreht viel bequemer das
Präparat, wobei dann die Hornblendeblättehen ihre Farbe ändern, und
zuweilen ganz dunkel werden. Zu dem Ende ist es gut, den Nicol symmetrisch zu stellen, so daß seine Polarisationsebene mit der Medianebene
des Instruments zusammen sällt. Drehe ich nun die Hornblendesäule
mit ihrer Are e in die Medianebene, so ist sie dunkel. Ganz vortrefslich
zum Studium ist der blaugrüne Pennin, welcher längs der Are geschnitten



prachtvoll gelb durchscheint: das Gelb g kommt, sobald die Axe e median liegt, quer stellt sich das Blangrun b wieder ein. Will ich beide Farben nebeneinander vergleichen, so nehme ich den Ricol heraus, stelle das Dichrostop median auf das

Oenlar, und schraube etwas hinab. Eine brillante Erscheinung, und zusgleich die lehrreichste Anwendung des Dichrostops; man kann dabei das viereckige Diaphragma weglassen, oder auch blos durch einen Kaltspath sehen. Die Farben sind viel lebendiger, als wenn man blos direct betrachtet. Da man nun bei starter Bergrößerung die kleinsten Partikeln

fixiren kann, so darf man die Prüfung mit dem Dichrostop nie unterlassen. Werkwürdig treten an unserm Schliff zwischen das Gelb blaugrüne Streifen B, welche Zwillingslamellen sein dürften. Die andern schmalen Querftriche rühren vom Blätterbruch her. Dazwischen liegen aber noch zahlreiche kurze Querstriche, die lebhaft an Striche wie vom Wikrometer erinnern, und dentlicher hervortreten, wenn man den untern Nicol einschiebt.

Dlivin erfcheint gewöhnlich rigig, gahlloje verzweigte Röhrchen brin-

gen vom Rande aus ins Innere, welche ben Zersethungsprozeß zu Serpentin beginnen, wie unfer Stück vom Eisenrüttel bei Dottingen westlich Münssingen zeigt. Zittel gibt sogar in den Höhlräumen flüssige Rohleusäure an, doch sind die Räume klein, aber in großer Zahl vorhanden, Züge bildend, wie der Zug b zeigt, der schief ins Innere dringt. Bei stärkerer Vergrößerung erscheinen viele schwarze Puntte

von Magneteisen, und eigenthümlich gefingerte Flecke, so licht wie seine Farbe, wodurch wir ihn namentlich in Dünnschliffen leicht von andern grünen Begleitern unterscheiden. Lichter ist jedoch noch der Quarz, welscher zumal im Granit sich durch eine Masse von Hohlräumen untersicheidet. Eine der schönsten Eroberungen hat das Mikroskop am

Leueit gemacht. Faft feiner ber runden Rrhftalle ift frei von bun-

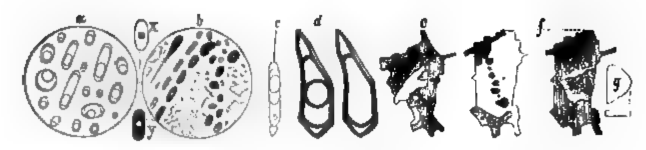
telen Einschlüssen, wie man sie längst mit bloßem Auge bei den Arnstallen von Borghetto beobachtete. Ich fand in alten Sammlungen ein granes Gestein mit weißen kingeligen Zoolithen auf großen. Drusensräumen »Gismondin ou Abracite globulaire blanchatre de Schizzavello près de Rome«. Herr Rechtsconsulent Hahn machte davon einen Dünnsschliff, und nun zeigte sich nichts als klare Leucite,



beransiger ohne die charafteristischen dunkeln Kügelchen, deren beim Heransichrauben immer wieder andere zum Vorschein kommen. Der Selce Romano vom Capo di Bove stimmt damit vollkommen überein. Einzelne große flare Arhstalle sind bennoch mit winzigen Kügelchen übersät, und im polarisirten Lichte erscheint bei gekreuzten Nicoln ein eigensthümliches helles und dunkeles Gitterwerk, wie es Zirkel (Mitrostop. Beschäff. Dim. 1873 pag. 152) so markirt zeichnete. Wenn sie einem Stück ansgehören, bemerkt man nur rechtwunkliche Streisung, aber bald breiter bald schmäler. Da die Schatten sehr lebhaft sind, so kann man mit ihnen am schärsten den Moment tressen, wo sich die Polarisationsebenen des Nicol genau kreuzen. Ganz besonders scharf bei hellem Kerzenlichte, aber das Gitterwerk schwindet bei der Drehung im Kreise vier Wal, und kehrt vier Wal wieder. Die kleinen zeigen kein solch Getäfel, sondern nur schwarze Flecke, wovon die größern im Centrum mit einer lichten Stelle sür Gasbläschen gehalten werden.

Sorby (Quart. Journ. geol. Soc. 1858 XIV pag. 453) unterschied zuerst Fluid-, Gas-, Vapour-, Stone- und Glass-cavities, ging bis auf 2000s sache Vergrößerung, um darauf seine Schlüsse über die Bildung zu grünsben. Die

Flüssigkeitsporen in den Brasilianischen Topasgeschieben, besonders wenn sie einen grünlichen Schein haben, wie unserer, beobachtete und beschrieb Brewster schon 1823 (Edinbourgh phil. Journ .IX. pag. 95). Er wies darin zweierlei Flüssigkeiten nach: eine äußere die Eden der Höhlungen einnehmende mit dem Brechungserponenten 1,3 (Dana's Cryptoline) und eine innere mit runder Libelle und 1,2 Brechungsexponenten (Brewsterline). Schon beim Erwärmen in der Hand verschwindet die Libelle, ohne daß sich beide Flüssigkeiten mischen, erscheint dann aber sogleich wieder, da ihre Umgebung 21 mal ausdehnbarer ist als Wasser. Simmler (Pogg. Ann. 1858 Bb. 105, 460) vermuthete darin flüsfige Rohlensäure, was Vogelsang (Pogg. Ann. 1869 Vb. 137, 66) durch Experimente, sowohl spectralana= litisch mit Geißler'schen Röhren als auch chemisch durch Trübung von Kalkwasser, bestätigte. Kein Mineral eignet sich zu diesen interessanten Beobachtungen besser, als der Topas, da er wegen seines ausgezeichneten Blätterbruches leicht ohne Schliff in brauchbare Platten gespalten werden Man sieht dann schon bei kleiner Vergrößerung eine Menge tohls schwarzer Punkte, die sich zahllos wie Milchstraßen am Himmel schief gegen den Blätterbruch in die Tiefe ziehen, und bei Veränderung der Focaldistanz colonnenweis über die Fläche ziehen. Die Größe der Punkte ist zwar außerordentlich verschieden, allein eine gewisse Größengruppirung läßt sich doch nicht verkennen. In der Mitte der Schwärze gewahren wir ein helles Pünktchen. Wenn wir den Spiegel dunkel stellen und im reflectirten Lichte die Sache betrachten, so wird plötlich alles Dunkele hell, und das Helle dunkel, es scheint in den silberglänzenden Zellen ein tleiner schwarzer Nucleus zu schwimmen, der bei den länglichen Zellen sich in eine Längsreihe von Bünktchen auflöst. Von den schwarzen mussen die hellern, welche beim Wechsel des Lichtes wieder hell und dunkel werden, wohl unterschieden werden, sie enthalten deutlich obige zwei Flussigkeiten mit Libelle. Diese Libelle verschwindet, sobald wir den Finger drauf halten, um sogleich wiederzukehren. Jett tauchen wir das Stück in heiß Wasser, sogleich verschwinden wieder alle Libellen, aber nach wenigen Secunden beginnt eine lebhafte Bewegung, als wenn fleine Infusionsthierchen vorüber huschten, es sind Gasblasen, welche beim Erkalten sich wieder an bestimmten Stellen sammeln. Zu unserm Erstaunen sehen wir nun, daß das meiste Leben nicht in den Blasen, sondern in den Platten Statt findet, welche sich ungefähr parallel dem Blätterbruch einlagern, und die man anfangs fast übersieht. Die Gasperlen lassen sich an ihrer Dunkelheit erkennen, und erzeugen an den Rändern schwarze Platten, welche im Ganzen bei dem Erfalten immer wieder dieselben Stellen einzunehmen streben. In nachfolgendem Bilde will ich einiges zusammenstellen und furz erklären:



und einer Libelle; b Züge schwarzer Blasen von der verschiedensten Größe mit einem kleinen lichten Kern in durchfallendem (y), dagegen silberglänzend mit schwarzem Kern (x) in reflectirtem Lichte; a geschwänzte Blase mit einem Bürseltrystall in der äußern Flüssigfeit; d größere Blase (links) mit Libelle, die (rechts) verschwand, als ich den warmen Finger drauf deckte, und dann sosort wieder kam; e Flüssigfeitsplatte in resslectirtem Lichte, wobei die Blasen hell, und die äußere Flüssigkeit dunkel wird; f Blatte in durchsallendem Lichte, die schwarze Stelle rechts bezeichnet Gas, das in der Wärme verschwindet, deim Erkalten aber wieder zum Borschein kommt, wobei schwell bewegte dunkele Blasen (links) erscheisnen, die sich wieder an alter Stelle sammeln, und dann ruhig bleiben; ge Größe des Stückes, worin alles dieses und noch viel mehr gesehen wird.

Auch Quarz zeigt oftmals gute Beispiele: die meisten fand ich vor Jahren am Fuße des Großglockner auf dem Pasterzengletscher, woran schon bas bloße Auge ganze Schaaren von Bläschen wahrnimmt, die der berben Masse ein etwas trübes Ansehen geben, aber das vielgepricsene Bittern der Bläschen sieht man doch nicht häusig, auch Sorby fand es

nur bei starter Vergrößerung. Auf die

Glasperen wird gewöhnlich ein großer Werth gelegt, weil man daraus folgern kann, ob die Wasse einstmals in heißem Fluß war oder nicht, allein leider sind sie den Flüsssigkeitsporen häusig so ähnlich, daß zu ihrer Unterscheisdung große Uebung gehört, zumal da sie gewöhnlich auch eine Blase haben, doch ist dieselbe nicht beweglich.

öfter in zwei oder mehrere zertheilt, wie unfere Copic ans einem glassigen Feldspath der Besudauswürflinge zeigt, im Innern und am Rande treten gern Kryställchen auf, die beim langsamen Ertalten sich ausbilden konnten. Sicherer jedoch ist die

Fluidaltextur, wie wir fie bei homogenen Basalten und namentlich

Glasern finden, was nebenstehender Obsidian vom Raukasus deutlich macht: man sieht in einer Grundsmosse gebogene Fasern liegen, die jedem Widersstande auszuweichen scheinen. Darm schwimmen mehr oder weniger deutliche Mitrolithe, welche sich in ihrer Längsrichtung dem Strome mögs

lichft anzupaffen suchen. Wo nur irgend Gefteine und Minerale gur amorphen Glasmaffe fich neigen, fehlt es nicht an folden Merfmalen.

Eintheilung.

Leider hat man sich über die Eintheilung der Minerale noch weniger vereinigen können, als über die der Pflanzen und Thiere. System hat hier aber auch geringere Bedeutung. Die ältern Mineralogen gruppirten mehr nach äußern Kennzeichen, und dieses Princip. werden wir wohl nicht aufgeben können, wenn die Mineralogie mehr sein soll, als eine bloße Domaine der Chemie. Den Umfang betreffend, so rechnete Mohs zum Mineralreich alles, was nicht Pflanze noch Thier ist, namentlich also Luft und Gase. Doch was kann ein Mineraloge weiter über diese sagen, als was der Physiker und Chemiker lehrt, zumal ba man sie nicht sieht. Werner schloß sogar auch das Wasser aus. Dann bliebe weiter nichts als der feste Theil der Erde über. Darin sind vor allen die eigentlichen Steine von den figurirten Steinen (Petrefakten) zu trennen, welch lettere in der Petrefaktenkunde (Handbuch der Petrefaktenkunde. Tübingen 1852) abgehandelt werden. Die alte Klasse der Inflammabilien (brennlichen Fossilien), wenn man davon den ächt mineralischen Schwefel abzieht, ist eigentlich auch ein Fremdling, denn Kohle, Harze, Dele sind Producte des Pflanzen- und Thierreichs. Man fann sie sich höchstens als Anhang gefallen lassen. Das llebrige bilden dann die Gebirgsarten und Mineralspecies: erstere handelt die Petrographie, lettere die Mineralogie ab. Freilich kommt man dabei oft in den Fall des Zweifels, was man Felsen, was Mineral nennen soll, doch sei dabei nicht zu engherzig, was thut's, wenn du etwas beiläufig beschreibst, das streng genommen nicht hingehört. Das ächte Mineral soll eine chemische Verbindung sein, die in allen ihren Punkten gleichartig (derb) ist. Die Gleichartigkeit gibt sich am sichersten durch den Krystall kund, und daher bilden die Krystalle den hauptsächlichen Gegenstand. Freilich kommen neben den Krystallen auch fasrige und dichte Massen von solcher Gleichartigkeit vor, daß man nicht umhin kann, sie als Species aufzuführen, doch leidet hier nicht selten die Sicherheit der Bestimmung, und ohne chemische Hilfe kommt man dann nicht zum Ziele.

Bei der Eintheilung darf vor Allem auch das Pädagogische nicht aus den Angen gelassen werden, denn das System soll uns in die Sache auf dem besten Wege einführen. Wenn man daher mit dem Unwichstigsten unter allen, mit den Gasen oder mit dem Wasser aufängt, so scheint mir das sehr unpädagogisch. Da machte es Werner besser, er stellte gleich den König der Edelsteine, den Diamant, an die Spike.

Werner schied überhaupt vier Klassen:

I. Erdige Fossilien. 1) Demant. 2) Zirkon. 3) Kieselgeschlecht. Hierunter handelt er die wichtigsten Silicate, wie Augit, Granat, Spinell, Korund, Beril, Pistazit, Quarz, Zeolith, Feldspath 2c. ab. 4) Thon. 5) Talk. 6) Kalkgeschlecht, worunter Kalkspath, Apatit, Flus, Gips, Boracit 2c. begriffen wird. 7) Barit. 8) Stronthian. 9) Kryolith.

II. Salzige Fossilien, begreifen nur Soda, Salpeter, Steinsalz, Salmiak, Vitriol, Glaubersalz, Bittersalz.

III. Brennliche Fossilien. Schwefel, Erdöl, Kohlen, Gra=

phit, Bernstein.

IV. Metallische Fossilien, werden nach ihrem Metallgehalt klassificiet. 1) Platin. 2) Gold. 3) Quecksilber. 4) Silber. 5) Kupfer. 6) Eisen. 7) Blei. 8) Jinn. 9) Wismuth. 10) Jink. 11) Spiessglas. 12) Silvan. 13) Mangan. 14) Nickel. 15) Robold. 16) Arssenik. 17) Molybdän. 18) Scheel. 19) Menak. 20) Uran. 21) Chrom. 22) Cerin. Auch

Sant hat in seinem Traité de minéralogie Paris 1802 wesentlich

dasselbe System mit 4 Klassen.

- I. Säurehaltige Körper. 1) Kalk, und zwar wird mit dem Kalkspath begonnen, welcher Haup mitten in sein System führt. 2) Baryt. 3) Strontianit 2c.
- II. Erdartige Fossilien: Quarz, Zirkon, Telesin, Cymophan 2c. III. Unmetallische brennbare Körper: Schwesel, Diamant, Bitumen, Kohle, Bernstein, Honigstein.

IV. Metallische Substanzen, ähnlich wie bei Werner nach

ben Metallen zusammengestellt.

Den Systemen dieser beiden Meister schließt sich das von

Weiß am engsten an (Karsten's Archiv für Min. Geogn. Bergb. u. Hüttenk.

1829, Bb. I pag. 5). Es werden 7 Ordnungen unterschieden.

1) Drydische Steine oder Silicate, hier spielt Rieselerde die Hauptrolle. Sie gehören unbedingt an die Spize des Reiches, nicht blos weil sie auf der Erde die wichtigste Rolle spielen, sondern weil sie sich auch am meisten von den chemischen Kunstproducten entsernen, und der Nachahmung die größte Schwierigkeit in den Weg legen. Obenan der Duarz, die reine Kieselerde, denn durch kein anderes kann uns der Begriff eines Minerals deutlicher vorgeführt werden, als durch diesen. Feldsspath, Glimmer, Hornblende sühren uns sogleich zu den wichtigsten Felssgesteinen, während Granat den Uebergang zu den Edelsteinen vermittelt, an deren Spize ich den Diamant stelle, wenn er auch reiner Kohlenstoff sein mag.

2) Salinische Steine und

3) Salinische Erze umfassen beide sämmtliche Basen mit Säuren, welche nicht Kieselsäure sind. Erz (Metalbasis) und Stein (Erdbasis) kann wegen des Isomorphismus nicht gut auseinander gehalten
werden, daher nuß man in vielen Fällen beide mit einander vermischen.
Am Ende finden Wasser und künstliche Salze ihren besten Platz.

4) Gediegene Metalle sind die einzigen einfachen Stoffe, welche

in ber Natur vorkommen.

5) Drydische Erze begreifen Metalle mit Sauerstoff und Wasser, ohne eine Säure.

6) Geschwefelte Metalle haben statt des Sauerstoffs Schwefel,

es sind also Verbindungen von Sulphosäuren mit Sulphobasen. Statt des Schwefels kann aber auch Selen, Arsen, Antimon, Tellur auftreten.

7) In flammabilien. Es ist gut, hierin nur das zusammensusstellen, was entschieden organischen Ursprungs ist. Namentlich scheide ich den Schwefel und Diamant davon. In dieser Weise bilden sie eine sehr natürliche Ordnung, die aber mehr der Geognosie als der Mineralogie angehört.

Im Ganzen kommen alle naturhistorischen Spsteme wenigstens in vielen Gliedern immer wieder auf diese Eintheilung zurück. Denn Einzelnes ist darin zu natürlich, als daß davon abgewichen werden könnte. Wo aber abgewichen wird, da trifft es meist gleichgültige Sachen. Am wenigsten zu billigen sind diejenigen Anordnungen, worin durch eine Menge neugeschaffener Worte das Gedächtniß beschwert wird.

Von rein chemischen Systemen sind die von Berzelius am bewährtesten. Sein erstes wurde 1816 durch Schweigger's Journal XV. 427 in Deutschland bekannt. Es ist nach dem elektropositiven Bestandtheile in zwei sehr ungleiche Klassen geordnet. 1ste Klasse enthält sämmtliche Mineralien, 2te Klasse die Inflammabilien nebst den Ammoniaksalzen. Das System beginnt:

A. Sauerstoff.

B. Brennbare Körper.

1ste Ordnung. Metalloide: Schwefel und seine Verbindungen mit Sauerstoff; ... Kohlenstoff und Kohlensäure 2c.

2te Ordnung. Elektronegative Metalle: Arsenik nebst Oryden und Sulphureten; . . . Antimon, Rutil

3te Ordnung. Elektropositive Metalle: Iridium, Platin, Gold nebst seinen Tellureten . . . Silber nebst Sulphureten, Antimonieten 2c. Blei: Sulphurete, Tellurete, Oxyde 2c.

Aluminium: Sulphate, Silicate, Hybrate.

Magnesium: Sulphate, Carbonate, Borate, Silicate. . .

Calcium: Sulphate, Phosphate, Fluate, Carbonate, ... Silicate. Zulett Kalium mit Sulphaten, Nitraten und Silicaten.

Berzelius fühlte bald, daß durch den Isomorphismus der Basen sich doch trot der scheinbar großen Consequenz ein sehr unangenehmer Spielzraum der Stellung ergab. Er fügt daher gleich den Vorschlag zu folzgendem andern bei, welches nach der elektronegativen Substanz eintheilt:

1ste Ordnung. Nichtoxybirte Körper:
1) Gediegene; 2) Sulphureta; 3) Arsenieta; 4) Stibieta; 5)
Tellureta; 6) Osmieta; 7) Aureta; 8) Hydrargyreta.

2te Ordnung. Oxydirte Körper:

1) Dryde mit oder ohne Wasser, a) Säuren, b) Basen; 2) Sulsphate; 3) Nitrate; 4) Muriate und Muriocarbonate; 5) Phosphate; 6) Fluate und Fluosilicate; 7) Borate und Borosilicate; 8) Carbonate; 9) Arseniate; 10) Molybdate;

11) Chromate; 12) Wolframiate; 13) Tantalate; 14) Ti= tanate; 15) Silicate; 16) Aluminate.

Die Sache wurde später in Poggendorf's Annalen 1828. XII. 1 weiter ausgeführt, und neuerlich ist Rammelsberg (Pogg. Ann. 1847. 71. 477) wieder darauf zurückgekommen. Dennoch hat es bei den Mineralogen von Fach keine Wurzel schlagen können, weil die äußern Aehnlichkeiten doch zu wenig hervortreten.

Eben so wenig ist eine Eintheilung nach der bloßen Form natursgemäß, so angenehm sie für die Uebersicht der Arnstalle auch sein mag. S. Rese, (das trystallochemische Mineralsustem, Leipzig 1852, sucht zwar beides zu verbinden, aber doch nur so weit, als der Isomorphismus zur Zussammenstellung nöthigt. Im Ganzen stimmt dessen Anlage mit dem zweiten System von Berzelius überein:

I. Einfache Körper, 30 Nummern.

II. Schwefel=, Selen=, Tellur=, Arsenik-, Antimon=Verbindungen, die in 51 Binäre und 36 Doppeltbinäre gruppirt werden.

III. Chlor-, Fluor-, Jod- und Brom-Verbindungen, 13 Nummern.

IV. Sauerstoffverbindungen, diese zerfallen nun zwar in 26 Binäre und Doppeltbinäre, allein für letztere bleiben mehr als 400 Nummern, also mehr als 2½ sach aller übrigen. Das ist eine große Ungleich= heit. Aber noch ungleicher ist die Eintheilung von **Mohs**

I. Klasse: Gase, Wasser, Säuren, Salze (Soda, Glaubersalz, Sal=

peter, Steinsalz, Bitriol 2c.).

II. Klasse: Haloide (Gyps, Kryolith, Flußspath, Kalkspath); Baryte (Spatheisen, Schwerspath, Weißbleierz 2c.); Kerate (Hornerz); Walachite; Glimmer (Kupferglimmer, Vivianit, Graphit, Talk, Glimmer); Spathe (Schillerspath, Chanit, Spodumen,
Beolithe, Feldspath, Augit, Lasurstein); Gemmen (Andalusit,
Corund, Demant, Topas, Smaragd, Quarz, Borazit, Granat, Gadolinit); Erze (Titanit, Rothkupsererz, Zinnstein, Magneteisen,
Brauneisenstein, Manganerze); Metalle; Kiese; Glanze (Glaserz, Bleiglanz); Blenden (Blende, Rothgülden); Schwefel.

III. Klasse: Harze, Kohlen.

Im Ganzen gehen die Systeme nicht so weit auseinander, daß nicht eine Vercinigung aller auf eines in endlicher Aussicht stünde. Das wird aber nicht cher geschehen, bis irgend eines bei weitem die größte Aushängerzahl gefunden haben wird. Freilich können dazu nur innere Gründe führen. Aber wenn man einmal erkannt hat, daß in der Anordnung allein nicht das Wesen beruht, so wird man gern dem Vortheil nicht entgegen sein, welchen es gewähren muß, wenn alle Lehrer und Lehrbücher den gleichen Gang befolgen. Möge das bald kommen.

Erfte Klasse.

Silicate oder eigentliche Steine.

Ob man Rieselerde Si ober Si schreibe, liegt gegenwärtig wieder im Streit. Berzelins nahm Si, weil Feldspath badurch eine einfache bem wasserfreien Alaun entsprechende Formel erhält. Ropp (Pogg. Ann. 1856. 510) fan durch den Siedepunkt des flüssigen Chlorkiesel zur gleichen Ansicht. Dagegen bewies Marignac (Compt. rend. 1858. 46. 854), daß Fluosilicate mit Fluostannaten isomorph seien, darnach sollte Kieselerde (Si) wie Zinnornd (In) geschrieben werden. G. Rose (Pogg. Ann. 107. 602) machte es sogar wahrscheinlich, daß Zirkon mit Zinnstein isomorph sei. Dann würde Zirkon, als Zr Si geschrieben, die Si in viergliedriger Form enthalten. Auch nach der Dampfdichte des Fluor= und Chlorsiliciums sollte man Si schreiben. Da es aber an der Sache nichts ändert, ob man Feldspath K Al Si4 oder K Al Si6; Augit R'Si2 oder R'Si3 = RSi) schreibe, so ist es für den Mineralogen in vielen Fällen gleichgültig. Das stabile Ver-

hältniß von Si: O = 7:8 wird dadurch in nichts geändert.

Die Verbindungen mit Rieselerde spielen unbedingt auf der Erdoberfläche die erste Kolle, daher kann man mit keinem Minerale wohl passender aufangen, als mit der Rieselerde selbst (Quarz). Auf zweiter Linie steht die Thonerde Al, sechswerthig und isomorph mit Pe, Un, Gr. . Im Feuer bildet sie gegen Si immer die Base, wenn es aber an Riesel= erde fehlt, so mag sie auch wohl die Rolle der Säure übernehmen. Auf dritter Linie folgen: Ka, Na, Li, Mg, Ca, Fe, Mn 20., die nur als Basen Alle diese Stoffe verbinden sich mit der Rieselerde in so mannigfaltigen Verhältnissen, daß lettere darin alle anorganischen Säuren weit übertrifft (Rammelsberg Pogg. Ann. 72. 26), und da es bis jest von den wenigsten Silicaten gelungen ist, die Bedingungen ihrer Erzeugung fünstlich, eben so vollkommen wie die Natur, herbeizuführen, so entfernen sie sich von den gewöhnlichen Chemikalien am weitesten, und mahnen uns mehr an organische Producte, welche gleichfalls chemische Kunst nicht wachsen lassen kann. Auch das haben sie mit dem organischen Körper gemein, daß nur wenige Stoffe zur wunderbaren Mannigfaltigkeit ihrer Arnstalle beitrugen.

Rieselerde kennt man in zwei Modificationen: krystallinische 2,6 Gew., die häufigste, ist im Wasser, Kali und in Säuren unlöslich, nur Flußsäure wirkt kräftig barauf ein; amorphe 2,2 Gew. findet sich gelöst in Quellen, Flüssen und Meeren: die Genserquelle auf Island hat 1830, das Meer 3 Hunderttausendel, der Rhein ein 4 Hunderttaus sendel. Der Krater von Bulkano warf neuerlich eine weiße Asche aus mit 95,5 pC. Kieselerbe von 2,2 Gew. Doch muß man dabei auch bes Tridymit 2,3 Gew. gedenken. Heißes Wasser löst mehr als kaltes, und die Gegenwart von Säuren und Alkalien befördert ihre Lösung. Die Zeolithe enthalten sie im festen Zustande. Merkwürdiger Beise kann sie aber leicht durch Glühen in die unlösliche Modification übergeführt wer-Graham (Pogg. Ann. 123, s29) nannte gegenüber dem Crystalloid den Zustand Colloid, weil es wie Leim (xolla) nicht durch poröse Membranen geht. Da nun die Si auf nassem Wege nur die Rolle einer schwachen Säure spielt, auf trockenem bagegen alle übrigen Säuren austreibt, so hat man wohl Grund zu vermuthen, daß die Massen der Si= licate unserer Erdrinde dem Feuer ihren Ursprung verdanken, wenn es auch noch nicht gelang, die krystallinische 2,6 durch Schmelzung (Poss. Ann. 108), wohl aber durch überheiztes Wasser pag. 203 darzustellen. So feuerbeständig die Rieselerde sein mag, so wird sie doch, ähnlich der Borsäure, durch heiße Wasserdämpfe mit fortgerissen, wie der Versuch von Jeffrens beweist pag. 203. Kocht man die unlösliche Modification mit kohlensauren Alkalien, so geht sie allmählig in die lösliche über, ohne daß sie Kohlensäure austreibt. Daraus läßt sich einsehen, daß bei Verwitterungsprozessen die Tagewasser, wenn sie in langer Berührung mit der unlöslichen Modification sind, dieselbe in die lösliche umsetzen und davon aufnehmen können. Bei Gegenwart von Ca C scheidet sie sich aus Wasser aus. Nach Deville (Compt. rend. LVI, 325) sind Kieselerde und Silicate, wie Schwefel, Selen 2c. »surfusibles« d. h. sie können durch Schmelzen und schnelles Erkalten glasig ober amorph werden, während Metalle schnell oder langsam erkaltet den gleichen Molecularzustand bewahren.

Die neueren Chemifer heißen in ihrer Sprache Si Kieselsäureanhystrid, und umgekehrt das Kieselsäurehydrat H^2 Si = H_4 O₄Si Kieselsäure von viersachem Wassertypus $4HOH = H_4O_4H_4$, wobei Si vierwerthig gedacht sein muß, weil es nur so 4H vertreten kann. Um nun das Kieselsäureanhydrid auf den gleichen Wassertypus bringen zu können, wird $SO_2 = \frac{1}{2}(SiO_4Si)$ gedacht. Alle denkbaren Silicate werden unter den Polykieselsäuren untergebracht, von denen Rammelsberg (3tschr. deutsch. geol. Gesellsch. 1869 XXI pag. 110) hauptsächlich fünf Sättigungsstufen annimmt:

RSi², R²Si³, RSi, R²Si, R³Si.

Das mittlere derselben mit doppeltem Sauerstoff in der Säure wird als einfaches Silikat angesehen, woraus dann halbe, drittel, anderhalb und zweifache folgen. Um diese nun, wie die Rieselsäure selbst (#28i), beim Wassertypus unterzubringen, führt man zunächst nach dem Vorbilde der Organischen Chemie das einwerthige Radical Hydroxyl (OH) ein, und sieht dann sofort aus nachfolgenden Gleichungen

einfach
$$\dot{R}\ddot{S}i = RSiO^3 = H^2SiO^3 = SiO(OH)^2 \dots O^2H^4$$

 $1\frac{1}{2}$ fach $\dot{R}^2\ddot{S}i^3 = R^2Si^3O^8 = H^4Si^3O^4 = Si^3O^4(OH)^4 \dots O^6H^{12}$
weifach $\dot{R}^2\ddot{S}i^2 = RSi^2O^4 = H^2Si^2O^3 = Si^2O^3(OH)^2 \dots O^4H^8$

und den hintern Valenz-Formeln den Wasserthpus, worin O das zweiswerthige und H das einwerthige Atom bezeichnen. Aber hiermit kommt man noch nicht zur Einheit, sondern es wird wegen der Halb= und Dritstelsslicate noch ein zweiwerthiges Silicyl SO eingeführt, und nun lautet das

einfache Silicat
$$\dot{H}\ddot{S}i = H^2SiO^3 = \frac{H^2}{(SO)}O^2 \cdot \cdot \cdot \cdot \frac{H^2}{H^2}O^2$$
,

d. h. zweifacher Wassertypus. Soll dasselbe basisch werden, so muß Basis K, soll es sauer werden, Säure Si hinzutreten:

$$\begin{cases} H^{2} \\ (\text{SiO}) \\ 0 \\ R \cdot O \end{cases} = H^{2}R\text{SiO}^{4} = R^{2}\text{Si}, \begin{cases} H^{2} \\ (\text{SiO}) \\ (\text{SiO}) \\ 2 R \cdot O \end{cases} = H^{2}R^{2}\text{SiO}^{4} = \dot{R}^{3}\ddot{S}i.$$

$$\begin{cases} H^{2} \\ (\text{SiO}) \\ (\text{SiO}) \\ (\text{SiO}) \\ 0 \end{cases} = H^{2}R^{2}\text{SiO}^{4} = \dot{R}^{3}\ddot{S}i.$$

$$\begin{cases} H^{2} \\ (\text{SiO}) \\ (\text{SiO}) \\ (\text{SiO}) \\ 0 \end{cases} = H^{2}R^{2}\text{SiO}^{4} = \dot{R}^{3}\ddot{S}i.$$

$$\begin{cases} H^{2} \\ (\text{SiO}) \\ (\text{SiO}) \\ (\text{SiO}) \\ 0 \end{cases} = H^{4}\text{Si}^{3}O^{8} = \dot{R}^{2}\ddot{S}i^{3}.$$

$$\begin{cases} H^{2} \\ (\text{SiO}) \\ (\text{SiO}) \\ 0 \end{cases} = H^{4}\text{Si}^{3}O^{8} = \dot{R}^{2}\ddot{S}i^{3}.$$

Das Spiel mit Formeln geht aber immer noch weiter, wenn namentlich Thonerde hinzutritt:

$$\begin{cases}
\frac{\Re}{(\text{SiO})^{3}} & O^{6} \\
3(\text{SO}) \cdot O
\end{cases} = \Re \text{Si}^{6} O^{15} = \Re \text{Si}^{6} \dots \text{H}^{15} O^{15} \text{ (zweisachsauer)}.$$

Wie die Auflösung der Formel zeigt, so sättigt O⁶ das Radical und Sislicyl, die sich als gleichwerthig erweisen, weil auf jegliches drei Atome Sauerstoff kommen. Die 3 in der dritten Reihe bezieht sich natürlich nicht blos auf SO, sondern auch auf O, so daß

3(SO) • O = S³O³ + O³ ist. Die Klammer um SO soll nur iso= lirt gedachtes Silicyl bezeichnen, woraus dann sofort der fünfzehnfache Wassertypus einleuchtet. Anwendung davon macht man beim

Petalit, der schon nach Berzelius Li³Al⁴Si²⁰ hatte. Doch da das eine schlechte Formel gab, so nahm Rammelsberg Li³Al⁴Si¹⁸ an. Heute geht man wieder mit Vergnügen auf den alten Berzelius zurück, und schreibt

$$\operatorname{Li}^{3}\tilde{\mathbf{A}}^{14}\tilde{\mathbf{S}}^{180} = \operatorname{Li}^{3}\tilde{\mathbf{S}}^{16} + 4\tilde{\mathbf{A}}^{1}\tilde{\mathbf{S}}^{16} = \begin{cases} 5 & \text{R} \\ 5 & (\text{SiO})^{3} \end{cases} & \text{O}^{6} \\ 15 & (\text{SO}) \cdot \text{O} \end{cases} = \operatorname{Li}^{3}\tilde{\mathbf{A}}^{14}\tilde{\mathbf{S}}^{130}\tilde{\mathbf{O}}^{75},$$

wobei 5 $R = Li^3Al^4$ gesetzt wird, da Li³ nach alter Schreibart Li⁶ nach neuerer Schreibart ist. Wir haben also obige zweisachsaure "Structursormel" bloß mit 5 zu multipliciren. Einsach ist die Sache nicht.

Da wäre es bei dem stabilen Sauerstoffverhältniß der Kieselerde am Ende besser, man gienge vom Silicyl Si d. h. doppelten Salzsäuretypus HEl aus, dann würde Kieselerde bald Si = Si², und bald Si³O³. Man könnte es sogar bei den alten Zeichen Si oder Si belassen, müßte dabei aber stets des stabilen Verhältnisses zwischen Oxygen und Silicium ge=

benken. Dann wäre Olivin Mg Si, Augit Ca Si 2c., wobei das Atomsgewicht Si = 15, Si = 30, Si = 45 zu setzen ist. In diesem Sinne bestiene ich mich statt der alten Schreibart Si so oft die Formeln einsacher werden der neuern Si. Die Sache ist gar nicht so ungeheuerlich, denn wenn ein und derselbe Stoff in verschiedene Arystallsusteme sich gesstalten kann, so ließen sich in der Lagerung der Atome oder Molecule verschiedene Gewichtsverhältnisse noch viel leichter denken. Jedenfalls sind die Formeln dazu da, die Uebersicht und das Gedächtniß zu erleichtern, nicht zu erschweren.

Von den natürlichen Silicaten ist keines in Wasser löslich, nur künst= liche mit viel Alkali lösen sich. Dagegen kann man mehrere in Salz= fäure aufschließen, und zwar um so leichter, je stärker die Basis, je mehr Wasser und je weniger Kieselerde vorhanden ist, diese scheidet sich dabei aus, oder wird doch erst von vielem Wasser aufgenommen, mah= rend die Basen als Chlormetalle gelöst bleiben. Oft bienen auch andere Läßt sich auf diese Weise nur ein Theil lösen, so muß man den Rückstand wie die unlöslichen behandeln. Bu dem Ende schmilzt man das Pulver mit dem 3fachen KC (Na C, Ba C 2c.) zusammen, es ent= weicht dann C, das zurückbleibende Glas läßt sich wegen des stärkern basischen Gehalts mit Säure auflösen. Für Aluminate ohne Rieselerde führt ein Zusammenschmelzen mit KS2 zum Zweck; Zirkon und Cyanit können durch Kalihydrat im Silbertiegel aufgeschlossen werden. Um die Basen zu bestimmen, bedient man sich mit Vortheil der Flußjäure, aus Flußspath dargestellt. Beim Zusat von concentrirter Schwefelsäure ver= flüchtigt sich dann in der Hitze der größte Theil der Rieselerde als Fluor= tiesel und Kieselsluorwasserstoffsäure. Für die künstliche Darstellung der Silicate wird von Hrn. Daubrée pag. 203 besonders die farblose flüch= tige Flüssigteit des Chlorkiesels Si El3 empfohlen.

Mit Weiß unterscheiden wir folgende zehn zum Theil sehr natürsliche Familien: 1) Quarz; 2) Feldspath; 3) Glimmer; 4) Hornblende; 5) Granat; 6) Edelsteine; 7) Zeolithe; 8) Skapolithe; 9) Halvidsteine;

10) Metallsteine.

I. Quarze.

Das Wort Quarz kommt bei Griechen und Römern nicht vor, es ist ein bergmännischer Ausdruck des Mittelalters (Agricola Bermannus pag. 695 und 701), womit der gemeine Quarz auf den Erzgängen bezeichnet wurde. Weiß nahm das Wort im weitern Sinn, und begriff darunter Krystalle, Chalcedone und Opale. Dann kann ihnen aber an Mannigsfaltigkeit kein zweites zur Seite gesetzt werden, welches so viel Licht über das Wesen eines Minerals verbreitete. Insofern wird man vergeblich nach einem bessern Ausgangspunkte des Systems suchen.

Arystallsystem 3 + 1axig mit entschiedener Reigung zum dihexa=

edrischen. Dihexaeder $P = a:a:\infty a:c 133° 44'$ Endk., 103° 34' Seitenk., Rhomboeder 94° 15' gibt

 $c: a = 1,1: 1 = 1:0,9097 = 1:\sqrt{0,8263}; lga = 9,95865.$

Der ebene Winkel an der Spitze der gleichschenklichen Dreiecke 39° 184, schon de Lisle nahm 40° an. Die Flächen meist sehr verzogen und mit

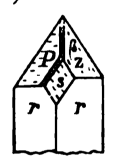


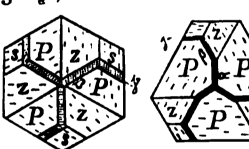
allerlei unregelmäßigen Zeichnungen versehen, ihr Blätterbruch sehr versteckt und kaum bemerkbar. Dazu gesellt sich beständig die erste reguläre sechsseitige Säule $r = a : a : \infty = \infty$, daher von Hill Trihexaedria genannt. Die Säule an ihrer Querstreisung parallel der Axe a, und folglich

senkrecht gegen r/r = c leicht erkennbar.

haun nahm das Dihexaeder als Dirhomboeder: einmal war es ihm für seine Decrescenzen bequemer; dann findet man aber auch z. B. bei den sogenannten Scepterquarzen von Ungarn ein Rhomboeder gegen das andere vorherrschend. Beistehende kleine gelbe Bergkrystalle im Eisenglanz von Elba zeigen auf der Säule nur rhomboedrische Endigung. In der Dauphine kommen sogar Dihexaeder vor, deren abwechselnde Flächen

matt und glänzend erscheinen, ja in Indischen Stusen (Ztschr. beutsch. geol. 1873. 110) zeigt sich dieser Unterschied in den brennendsten Regensbogenfarben. Da nun auch die Klangfiguren pag. 158 und Aezungen pag. 194 das bestätigen, so steht die Sache außer allem Zweisel. Ich habe viele geätt, und nur drei Dihexaederkanten β angegriffen gefunden,



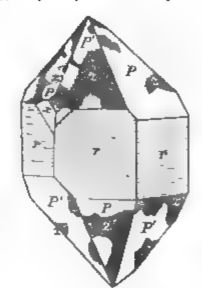


so oft die Krystalle einsach waren. An der Rhombenfläche erscheint stets eine obere Trapezsläche γ , die auch dann noch vorhanden ist, wenn die Rhombenfläche sehlt. Laufen die Diheraeder nicht in einer Spiße zu=

sammen, jondern bilbet sich am Ende eine Rhomboederkante P/P aus, so ist auch diese durch eine dritte Fläche a angegriffen, alles mit wunder= barer Gesetlichkeit. Die Aletzflächen zeigen undeutliche Querschuppen, und häufig eine mittlere Längslinie, welche sie in zwei Hälften theilt. Auch die Zwillinge sprechen für Rhomboeder. Schon Weiß machte 1816 (Magazin Gesellsch. naturf. Freunde zu Berlin VII. 164) auf merkwürdige Durchkreuzungszwillinge aus den Mandelsteinen der Faröerinseln aufmerksam, woran die Flächen des Hauptrhomboeders P von den Ecken eines andern durchbrochen werden: es haben beide Kryftalle die Säulen gemein, und ihre Rhomboeder sind um 60° gegen einander im Azimuth verdreht. Dasselbe kommt in Rieselkugeln von Missouri 2c. vor. Dieses Gesetz fand eine erfreuliche Bestätigung durch die Dauphinéer Zwillinge (Haidinger in Brewster's Edinburgh Journal of science 1824 Vol. I pag. 232), welche in ihrer Art zu den merkwürdigsten krystallographischen Erscheinungen gehören, die wir kennen. Sie finden sich gern mit Epidot. Es sind Dihexaeder mit Säulen, auf den Dihexaederflächen gewahrt man

aber fehr ansgezeichnete matte Platten, welche mit glänzenden zwar fehr unregelmäßig abwechseln, allein in ben Kanten entspricht ohne Ausnahme

ber matten Stelle einerseits eine glänzende aus bererseits: bente man sich ein Dihexaeder mit drei glänzenden Flächen P und drei matten z, aber beliebig durchlöchert; in die Löcher lege sich nun ein zweites Individuum P' und 2' doch so hinein, daß dieses seine matte Fläche z' habe, wo jenes seine glänzende P hatte, so ist das das gewöhnliche Weiß'sche Zwillingsgeseh. Sinnial aufmertsam gemacht fanden sich die Zwillinge obgleich undentlicher auch andern Orts, namentlich zahlreich in einem Quarzgange des Granits von Järischan bei Striegan im Riesengebirge, in der



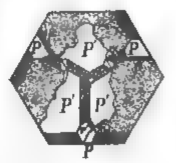
Schweiz auf den Riesenkrystallen des Tiefengletscher zc., und wenn man solche mit Säuren ätt, so bekommen sie ganz das Ansehen der Dausphineer. Darnach erklärte G. Rose pag. 93 das unregelmäßige Auftreten der Rhombens und Trapezslächen durch allgemeine Awillingsbildung. Zuweilen gibt sich die "damascirte" Zeichnung im restectirten Lichte durch Complementärfarben roth und grün zu erkennen, die in den "Schillersquarzen vom Weißelberge" bei St. Wendel (Jahrb. 1874. 2012) auch lebhafter werden können. Besonders deutlich, kommen jedoch die Zwillingslinien durch Aegung pag. 193 zum Vorschein, und zwar an Stücken, wo es

bas bloße Ange nicht vermuthen würde; so sist an nebenstehendem Bergfrystalle r ein Stückhen r' wie angeleimt,
von welchem man vor der Aetzung uchts sah. Auf r erscheinen die Achssächen as dreimal sehr bestimmt, allein auf das Stückhen Kante von r' geht & nicht hinab, keine Spur von Angriff wird wahrgenommen. Es legt also r'

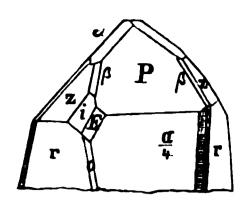


seine ungeätzte Rante hin, wo r die gentte, und seine horizontal gefurchte P, wo r' die schief gesurchte z hat. Herr Prof. Websty (Bische. beutsch.

geol. Ges. 1865. 246) machte Quarzfrystalle aus bem Granit von Striegan in Schlesien befannt, die mit geätzten Zwillingen merkwürdig übereinstimmen: das Rebenrhomboeder z hat seine Aentanten a, und das Dihexaeder Pz die Aentanten B, die Mittellinie darauf sinden wir gerade so bei den künstlichen Flächen. Die drei quergestreisten Rhombenflächen 8 gehören



dem gleichen Individuum an, die längsgestreifte s' dagegen dem zweiten, welches sich namentlich mit seinen großen Rhomboederslächen P' um den Gipfel lagert. Die Lage von s sollte blos auf der Seite von β sein, auch sehlt die obere Trapezsläche. Diese ist nun an den merkwürdigen Arnstallen vom Collo di **Balombaja** an der Südküste von Elba (Ither. deutsch. geol. Ges. 1870. 440) scheinbar vorhanden, denn wer sich mit Aethen abgegeben hat, wird sogleich in $\alpha = c: 2a': 2a'$ und $\beta = c: 2a: a$ (ξ)



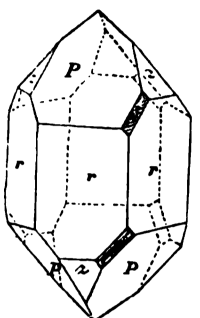
seine Bekannten wieder begrüßen, aber E = c: sa: sa ist nicht die Rhombenfläche, doch bietet i = c: 13a: 13a wieder ganz das Bild von der

Aetssläche γ . Flächen r sind die Säule und $c:\frac{a}{4}:\frac{a}{4}$ das zweite schärfere Rhomboeder, das mit o =

c: \frac{1}{4}a: \frac{2}{15}a und der Säule r = a:a: \infty c in eine

Vergleiche auch Stelzner (Jahrb. 1871. 40), der solche Gebilde Zone fällt. gern zusammen mit Flußspath auftreten läßt.

Rhombenflächen s = a: ½a:a:c liegen in zwei abwechselnden



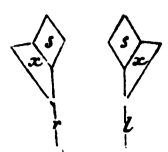
Endfantenzonen des Dihexaeders, stumpfen also die Kanten zwischen der Säule und dem Diheraeder ab. Häufig zeigen dieselben eine Streifung, und diese geht nur der Kante P/r, und niemals der z/r parallel. In der Dauphiné finden sich öfter Exemplare, woran die s abwechselnde Ecken von rrPz abstumpfen, also wirkliche Rhomboeder bilden, darnach müßte man sie für rhomboedrische Ordnung halten. Allein unter den flaren ringsum ausgebildeten aus dem Marmaroscher Komitat in Oberungarn, besonders aber unter den noch schönern aus dem Uebergangsfalt von New-Port trifft man einzelne Exemplare, wo die Rhombenfläche an den beiden Enden der abwechselnden Säulenkanten sich wiederholt, wie in beistehenden Figuren. Dieses nimmt nun Rose als Normalfall. Wenn die Streifen der Rhombenflächen bevbachtbar sind, so kann man sogar rechte und linke unterscheiden: die s der rech= ten sind von oben rechts nach links unten (Fig. a) und die der linken von oben links nach rechts unten geftreift (Fig. b). Alle Exemplare, wo die Rhombenflächen nicht in dieser Ordnung folgen, hält Rose für Awillinge, wenn schon der Beweis nicht immer streng

geführt werben kann; auch verwüchsen, was man nicht erwarten sollte, nur zwei rechte ober zwei linke mit einander, wie aus der Streifung der Rhombenfläche folge. Doch fand Nauck (Zeitschr. deutsch. geol. 1854. VI. 654) im Dolomit des Strahlenberges bei Redwit auf dem Fichtelgebirge häufig links und rechts gewundene mit einander verwachsen. Wenn nun das eine Zwillingsindividuum seine abgestumpfte Ede hinlegt, wo das andere die nicht abgestumpfte hat, so können bei Verschiedenheit der Ausdehnuna möglicher Weise alle Ecken, einige oder auch keine abgestumpft erscheinen. Wer bei dieser Annahme, wie ich selbst früher, Anstoß haben sollte, daß die Rhomboederhälften s oben und unten um 60° gegen einander ver= dreht sind, ein Trigonveder bilden, der wird durch die Gyroedrie vollständig befriedigt.

Trapezflächen x = a: fa: fa: c stumpfen eine ber untern Ranten

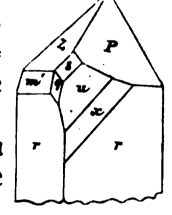
zwischen s/x ab, liegen also nur in einer Kantenzone des Dihexaeder, in welcher sie die Kante x/r = 168° machen. Mit wunderbarer Gesetzmäßigsteit liegen sie unter P (nie unter z) und stumpfen entweder nur die

linke oder die rechte Rhombenflächenkante ab, und darnach zerfallen die Krystalle in rechts= (r) und links= gewundene (l) (Weiß): rechtsgewundene, wenn man von der Rhombenfläche oben rechts quer über die Kantenzone der Trapezfläche zur Säule gelangt, oder



wenn der Beobachter sich in den Mittelpunkt des Krystalls denkt und auf die Rhombenfläche sieht, so wird die Kante der rechten Seite abgestumpft; x kommt häufig ohne Rhombenfläche vor, und folgt auffallender Weise nicht der Streifung der Rhombenfläche. Darüber findet sich öfter eine zweite u = a: fa: fa rauh punktirt und matter als x, die Säulenfläche r unter 161° 31' schneidend, zuweilen auch selbstständig. Man hat sogar awischen u und x noch eine schmale Abstumpfung y = a: a: la und zwischen x und r v = a: a: ja unterschieden. Bon scharfer Bestimmung tann aber bei solchen Flächen nicht immer die Rede sein. Doch geht Hr. Descloizeaux (Ann. Chim. et Phys. 1855 XLV. 199) noch viel weiter: er fand besonders bei Exemplaren von Carrara und Brasilien unter v noch eine ganze Reihe von steilern "Plagiedern" $n = \frac{1}{13}a \frac{1}{12}a$, $v_2 = \frac{1}{18}a \frac{1}{17}a$, $v_8 = \frac{1}{24} a_{\frac{1}{23}} a$, $v_4 = \frac{1}{36} a_{\frac{1}{35}} a$; $v_4/r = 178^{\circ} 7'$, $v_8/r = 177^{\circ} 9'$, was fid nur durch eine sehr stumpfe Kante von der Säule unterscheiden läßt. Alle gehören zur Reihe der Haupttrapeze, und nur nach ihnen richtet sich die Drehung. Sie liegen gegen die Streifung von s. Aber auch mit der Streifung correspondiren zuweilen fleine Gegentrapeze, welchen die optische Drehung nie folgt. So sieht man an den complicirten Schweizer Krystallen gar nicht selten die schon von Wakkernagel bestimmte q = a': 3a': a'; wegen ihrer Streifung und Kleinheit läßt sie sich ge=

wöhnlich nicht messen, allein sie geht der Streifung von s parallel, und stumpft die Kante zwischen m'u ab, woraus sich ihr complicirter Ausdruck ergeben würde. Nun kommen in dieser Zonenrichtung s/q wieder eine ganze Reihe von Flächen vor, worunter auch eine Gegen= u' = a':\frac{1}{4}a':\frac{1}{5}a':c, und Gegen=n'=a':\frac{1}{5}a':\frac{1}{12}a' nebst den einfachen o' = a':\frac{1}{3}a':\frac{1}{2}a', welche der Haupttrapezreihe sehlt. Viele sind zu klein, als daß sie sich durch Messung



bestimmen ließen, daher das Ungewisse, und vielleicht auch die vermeintsliche Menge: Hr. Descloizeaux erhob ihre Zahl auf 16, darunter an einem riesigen Krystall von Piemont $n_2 = c : a' : \frac{1}{2^{1}8}a' : \frac{1}{2^{1}7}a'$, die mittelst Abstruct in Siegellack gemessen werden konnte. Zu dieser Reihe gehören noch die obern Trapez flächen, Kante s/P abstumpsend. Länger bekannt ist $t = a : \frac{3}{3}a : \frac{3}{2}a : c$, sie kommt häusig zwischen den Feldspathzwilzlingen von Baveno vor, zumal wenn die kleinen glänzenden Bergkrystalle mit Flußspath einbrechen. Descloizeaux hat nicht blos in dieser Zone, die im Sinne der Streifung liegt, sechs neue to bis te bestimmt, sondern

auch an der Gegenkante eine ganze Reihe von τ besonders von Traversella aufgeführt, die bis dahin noch gar nicht beachtet waren: $\tau = a': \frac{1}{4}a': 3a': c$ und $\tau_7 = a': \frac{1}{4}a': 17a': c$ bilden die Grenzglieder, letztere $\tau_7/z = 177^{\circ}21'$ kommt dem Dihexaeder übermäßig nahe. Ob sie gleich den Streisen der Rhombenslächen s gegensinnig liegen, so müssen die Axenausdrücke doch gestrichelt werden, weil als Dreikantner gedacht der stumpse Winkel wie der scharse bei den Haupttrapezslächen liegt. Dieser Widerspruch ist für die sussenliche Darstellung nicht angenehm. Alle diese untergeordneten Flächen gruppiren sich ausschließlich um die Rhombensläche s. Descloizeaux zeichnet sogar einen merkwürdigen Kry-

stall aus **Brasilien**, woran s von 4 Flächen umgeben wird $v = \frac{1}{8}a \frac{1}{7}a$, $w = \frac{3}{10}a' \frac{3}{7}a'$, $t_2 = \frac{2}{3}a \cdot 2a$, $\tau = \frac{3}{4}a' \cdot 3a'$. Die Streifung der s genügt, ihn zu den rechts drehenden zu zählen. Der Krystall ist übrigens noch durch ein stumpseres Rhomboeder a' = 2a : 2a : a : c ausgezeichnet; ferner wie bei Carrara mit den hemiedrischen Säulenflächen $d = a : \frac{1}{4}a : a : \infty c$ und $k, = a : \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a : \infty c$. In Bezug auf die Zahlenver-

hältnisse der Trapezflächen glaubt G. Rose auch wieder nur drei an jedem Ende des einfachen Krystalls annehmen zu sollen, die an den Enden der

abwechselnden Säulenkanten auftreten, und allerdings sindet man z. B. bei den Rauchtopasen der Grimsel und des Chamounithales diese Anordnung in auffalzlender Weise bestätigt. Freilich kommen dann immer wieder Stücke vor, die dem Gesetze sich nicht fügen, aber dann zur Erklärung doch wenigstens zwillingsartige Grenzen zeigen. Auch hier muß es auffallen, daß nur Individuen der gleichen Drehung mit einander verwachsen, selten erscheinen Arystalle mit linken und rechten Trapezslächen. Interessant ist in dieser Beziehung ein brasilianischer Amethyst, der unter den

Flächen P einen vollständigen Dreiunddreikantner x hat, dennoch konnte G. Rose daran nicht die Spur einer Zwillingsgrenze wahrnehmen.

Schärfere Dihexaeder kommen eine ganze Reihe vor, nach Descloizeaux von a: a: kc bis a: a: 46c, und an ihnen

Descloizeaux von a: a: zc vis a: a: 46c, und an ihnen läßt sich die rhomboedrische Ordnung am besten nachs weisen, wiewohl auch hier wieder die geringe Deutlichsteit der Flächenausbildung sich hinderlich in den Weg stellt. Bei den Schweizern ist die Fläche m = za: za: c: sa unterhalb P stark glänzend, sie fällt mit der Trapezsläche y in eine Zone; unter z siegt dagegen eine m' mit seinen versierten Sorizontalstreisen. Sie ist häusig durch einen Koris

aber markirten Horizontalstreisen. Sie ist häusig durch einen Horizontalstrich in 2 Theile getheilt: der untere za': za': ∞a:c, der obere dagegen za': za': ∞a:c, daher nahmen Haun und viele Spätere es geradezu mit za: za für Dihexaeder. Manchmal gewinnen diese schärfern Flächen bedeutende Ausdehnung, dann kann ein

förmliches Rhomboeder entstehen: wie am St. Gotthardt mehrere quergesstreifte, von G. Rose als fa': fa': con: c und fa': fa': con: c bestimmte; gestrichelt, da sie immer unter z liegen. Un den so complicirten

mit Sphen bei Diffentis lagernden Rruftallen hat icon Haibinger a = 1a: 1a: coa: c beftimmt, G. Rose noch b = Ta: Ta: coa: c. 'Es follen ferner unter P 1a: 1a: 00a, 1a: 1a: 00a, unier z 1a': 1a': 00a an anbern Orten vorfommen, so daß es nicht an Menge wohl aber an Bonenverhaltniffen mangelt. Daß biefe Blachen alle rhomboebrifch auftreten, geht zuweilen aus den Zwillingen hervor. Denn man findet öfter Die Rhomboeberfläche ploglich burch eine Grenze unterbrochen, über welche hinaus fie nicht fortgeht, mas sich nomentlich zwischen m und m' öfter ziemlich sicher entfceiben lagt. G. Rofe geht aber noch weiter : bei Schweigertroftallen ift oft die breifach icharfere m (ober menigftens in ihrer Region) mit matten fein quergeftreiften Fleden bebedt, Die burch ihr Aussehen an das von 'm' = 3a' : 3a' lebhaft erinnern. Dies follen baber Bwillinge fein, woran bas eine Individuum feine m' in ben Sextanten vom m bes andern legt. Auffallender Beife treten alle rhomboedrischen Dobificationen meift zwischen

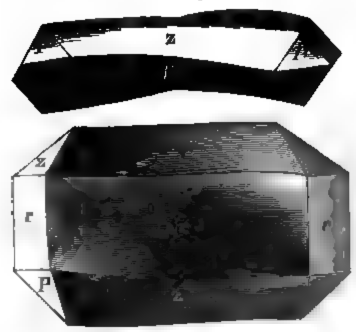
Diheraeder und Saule. Rur in jeltenen Fällen kommen stumpfere Diheraeder vor, doch führte schon Haup (Traits Miner. 2 ed. II. 240) einen emargines f von Oberstein auf, die später unter 5 = c: 2a: a: 2a noch öfter gefunden wurden. In den schwarzen Kalten von Quebeck stumpft a': a': ½c die Endfante des Hauptthomboeders P ab; dazu fand dann Descloizeaux in Brasilien das Gegenstück u: a: ¿c, und a: a: ‡c und ‡‡c als große Gel-

tenheiten. Um allerunficherften möchte jedoch bie

Gerabenbfläche fein, alles mas bavon angegeben wirb, tann mit Grund angezweifelt werden, felbft bie Beifpiele von Descl. 1. c. Sig. 59 und 60. Der Quary hat nämlich die unvermuthete Gigenschaft, auf fremden Rruftallen (Flußipath, Ralfipath, Schwerfpath zc.) leicht gu haften, und biefe ftoren feine Rryftallisation bergeftalt, bag bie Anfatflächen nicht felten glatt und glangend wie Rruftallflachen ericbeinen : fo tauft man in Amftag Kruftalle aus bem Maberanenthale, welche in ihrem Bachsthum durch die dortigen Ralffpathtafeln ploglich und vollständig behindert find. In diefen gabllofen Storungen fommen auch Ralffpathe mit ihrer breifeitig geftreiften Beradenbfläche genau fentrecht gegen bie Banptare o des Quarges zu liegen, und um bie Täuschung voll zu maden, orientiren fich fogar die Spathitreifungen gegen die Rebenagen bes Quarges, was vielleicht auch in einer gewissen Angiehung beiber seinen Grund hat. Anf den Sächsischen Erzgängen gibt ibefonders der Flußfpath Gindrude und Afterflächen: Die fleinen Bergfryftalle figen fo leicht auf, bag man fie mit geringem Drud unverlett abheben tann, wobei bann die Afterstächen zum Borschein kommen, die zuweilen glänzende Geradendstächen nachahmen. Zu Beralfton in Devonshire scheint Flußsspath mit Quarz zugleich krystallisirt zu sein, wodurch treppenförmige Krystalle entstanden, die unter dem Namen Babelquarz (G. Rose Bogg. Ann. C. 141) schon Haup irre leiteten.

Da man trot dem dihexaedrischen Ansehen den Quarz dirhomboedrisch nehmen nuß, so ist natürlich auf die Lage zu achten, ob die Flächen wie das Haupt- P oder wie das Rebenrhomboeder z liegen. Die Rhombensstächen s liesern den Wendepunkt, da sie keiner Abtheilung angehören: was auf die Seite von P fällt gehört der Haupt- und was auf die von z der Nebenreihe an. Namentlich gilt das auch von obern und untern Trapezoedern, welche zwar im Allgemeinen blos linken oder rechten Rhomboedern von Zwischenstellung angehören, aber sechszählig gedacht einen Dreikantner bilden, der seine stumpfe Endkante entweder über P (Haupt-reihe) oder über z (Nebenreihe) hat.

Gewundene Bergfruftalle nannte Beig (Abb. Berl. Mab. 1836, tor) bie



in der Schweig nicht feltenen vierfeitigen Tafeln, Die an beiben Enben frei gegen bie Regel mit einer ber Seiten a aufwuchsen. Die Tafeln entstanben durch Ausbehnung zweier parallelen Säulenflächen r. woran die nebenliegenden r. und die gegenüberliegenden P und z Ruschärfungen bilben. Gine am freien Ende fehr ansgebildete Trapeafläche fehlt nie, und the entsprechend find alle feitlichen Flächen (bie Enben bei a und fnicht) doppeltgefrümmt, entweber rechts ober links: legt man

die Daumen in einer Diagonale der Taseln gegenüber auf die obere, die Zeigesfinger in der andern Diagonale auf die untere Fläche, drückt mit den Daumen hinunter und mit den Zeigesingern herauf, so würde bei Nachgiebigkeit der Wasse die Doppelkrümmung entstehen; liegt der rechte Daumen dabei am Oberende, so entsteht ein rechts- am untern Ende ein luissgewundener. Wie start diese Drehung für das bloße Auge ist, zeigt unsere Horizontalprojection am besten: die zwei Säulenslächen r treten oben links und

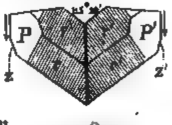
unten rechts hervor, baraus folgt, daß die Hauptage o gegen die Horis sontalebene (Gerabenbflache c: coa: coa) oben nach rechts und unten nach lints neigt, nur in ber Mitte fteht fie fentrecht. Gie bat baber langs ber Querage a von unten nach oben eine Schraubenbewegung gemacht, Die Ebene a: ga: a: ∞c (zweite fechsfeitige Gaule), worin fie liegt, blieb fich babei parallel. Ober ba bie Cache reciprot ift, fo tann man auch fagen, die Queragen naa bewegten fich lange o in einer Schraube, die bei einem Meter Lange reichlich einen Umgang machen wurde. Läßt man auf ben gefrummten Flächen einen horizontalen Fenfterrahmen fpiegeln, fo geht berfelbe ber Durchichnittelinie ber Trapeg- mit ber Saulenflache parallel. Da nun biese Bone auf ber einen Seite ber obern, auf ber andern ber untern medianen Endfante bes Diberaebers parallel geht. fo schneiben sich die Fensterrahmen unter 84° 34', also unter demielben Bintel, wie die in ben Diberaederecken fich gegenüberliegenden Endfauten. Mertwürdig ift auf ben frummen Schraubenflachen die unendliche Bahl paralleler Reflexbilber, bie einem Barquetboben gleichen.

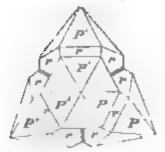
Zwillinge. Am hänfigsten die schon genannten Dauphinser, und das unvollzählige Auftreten der Rhomben- und Trapezslächen blos Folge von Zwillingsbildung ist, so gehört nur der geringste Theil der edlen Quarze zu den einfachen Arnstallen. Als Seltenheit kommen auch Durchkreuzungen vor. Schon Weiß (Abh. Berl. Atad. 1829. 21) beschrieb aus der Dauphins einen Zwilling, woran die Individuen das nächste stumpfere Dihexaeder f — 2a: a: 2a: c gemein hatten und umgekehrt lagen, es spiegelt also von den Säulenflächen r nur eine ein, und die Hauptsaxen e scheiden sich unter 84° 34'. Unerwartet häufig fand ihn Jenzsch (Zeitschr. beutsch. Geol. Ges. 1854 VI. 248) auf Arsenisties von Munzig (zwischtsche weich eine Kauft.

ichen Meißen und Siebenlehn), woran die Schärfe und Menge entschieden für das Gesetz spricht. Hr. D. Sella (Memor. Accad. Turino 1856. XVII) führt vortreffliche Beispiele aus den Magneteisenlagern von Traversella auf. Bemerkenswerth ist dabei, daß die

Rhomboeder P und z in den Zwillingsindividuen nicht immer miteinander correspondiren. Auch wird ein Dihezaederzwilling (1. c. tab. V. Rg. 48—50) abgebildet, welcher wie beim Kalkspath das nächste kumpfere

Rhamboeder a': a': 4c gemein hat. Wenn er als Krenzzwilling auftritt, so liegen jest statt der Säus lenstächen die Säusenkanten r/r und r'/r' im Niveau des Blattes, während die unten (z', z') und oben k(P, P') anstoßenden Flächen senkrecht gegen die Risveauedene stehen, und wie die Pfeile andeuten gehen die Rhomboederkanten P/P und P'/P' miteinander der gemeinsamen durch eine Doppellinie bezeichneten Zwilsingsebene parallel. G. Rose (Pogg. Ann. 83. 41) wurde durch eine unscheindare Quarzdruse aus dem Serpentin von Reichenstein in Schlessen überrascht, worauf sich Viers

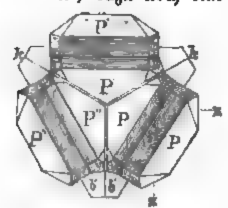




• linge fanden, an welchen die Diheraeberflächen PP, P'P' und P"P" einspiegelten, und zwar hatten sich in rhomboebrischer Ordnung drei Rebenindividuen PP'P" an ein viertes Centralindividuum gelegt, außer der Spiegelung einer Pwürde noch eine Fläche der zweiten sechsseitigen Säule einspiegeln,
wenn sie vorhanden wäre. Denn diese Zwillinge gehören auch zu der Abtheilung
mit den Ranten im Niveau, welche sich unter 103° 34' schneiben. Greisen wir

eins der Krenze herans, wie es Jenzsch (Jahrb. 1872. 200)
gethan, so ist das Verständniß sofort da: Stücke 1 und 2
(3 und 4) haben die senkrechten Dihexaederslächen gemein, welche die Pseile bezeichnen, und beide gehen der doppellinigen Zwillingsebene parallel; Stücke 2
und 3 (1 und 4) spiegeln mit ihren durch die Gegenspfeile bezeichneten Dihexaederslächen, und begrenzen sich mit der Ebene, welche auf die Zwillingsebene

senfrecht steht. Das Gesetz ist baber völlig analog bem Fünflinge beim Scharfmangan. Die Einwendungen von Hessenberg (Jahrbuch 1854. 2001) sind nichtig. Wohl aber machte Hr. Dr. Ed (Bische beutsch. geol. Ges. 1866. 400) bazu noch eine wesentliche Beobachtung: berselbe fand in den



drei Eden bei k das Flächenpaar des ersten stumpseren Kaltspathrhambacders b' = c: 2a': 2a': ∞a, worauf sich die Quarzindividuen mit ihrer unteren Rhomboedersläche symmetrisch dergestalt gelagert hatten, daß die drei Zwillinge P/P, P'/P', P''/P'' nicht alterirt waren, ihre Zwillingsebene lag in der horizontalen Diagonale der Flächen des Kaltspathrhomboeders. Dagegen bemerkte er über dem Kaltspathe, daß die

brei schmalen Säulenflächen in der Mitte geknickt einen stumpsen Winkel von 174° 46' mit einander machten: das mittlere Stück bestand aus drei Theilen, wie die Doppellinien zeigen. Es sind somit statt vier sechs Individuen, welche sich zu drei Zwillingen gruppiren, die der Kalkspath nach drei Richtungen unter 120° angezogen hat. Schon Breithaupt (Vouk. Hob. Miner. 1836 I. 200) hatte von Schweederg Stusen, woran zahllose kleine Quarzdisergeder mit Säule parallel einer Diheraederstäche symmetrisch vom Kalkspath angezogen waren (d. e. 1847 III. 21a Fig. 344), aber so fremdartig wie in Schlesien oder nun vollends von der Grube Wolfgang Maassen bei Schneederg (Rammelsberg, Wonatsb. Berl. Atab. 1874. 224 Fig. 1. 2.), woran blos das innere Stück vorhanden ein sörmliches Kalkspathrhomsboeder d' bildet, waren sie nicht. Endlich erwähnt Breithaupt (d. c. III. 200) auch noch Krenzzwillinge von 48° 54', welche mit einer Säulensläche im Nieden die Rhombensläche s = a: 4a: a gemein haben, und umgekehrt liegen.

Hier muß ich auch an Rhomboeber im blauen Chalcebon von Trefztyan in Siebenbürgen erinnern, die zuweilen längs ber Enbfanten Rerben zeisgen, so daß fie mit Doppelfanten endigen, wie es sich zu Lizzo (Jahrb. 1875. 1875. 1876.

Durchwachsung von zwei Dirhomboedern ansehen, die ihre Gegenrhomsboeder z nach außen kehren.

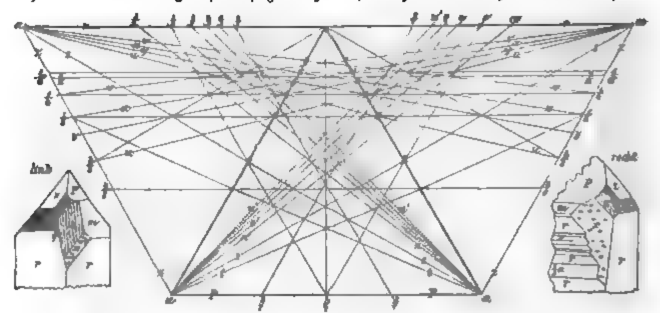
Dreiedige Vertiefungen finden sich auf allen Quarzen, besonders schön auf Amethysten. Gewöhnlich sind es kleine gleichschenklige Dreiecke

mit den Winkeln der Dihexaedersläche, die aber um=
gekehrt stehen: ihre Basis entspricht dem Durchschnitt der Säule mit dem Dihexaeder, die Schenkel
den Dihexaederkanten. Sind die Vertiefungen un=
gleichschenklich, so bleibt eine Seite immer noch der
Basis parallel, von den andern entspricht eine der

Dihexaeder-, die zweite der Rhomboederkante. Es kommen Formen vor, die mit solchen Eindrücken ganz überfät sind, zum Beweise, daß die Kry= stalle nicht aus einem Guß bestehen. Bei den sogenannten Kappquarzen sieht man junge in den alten mehrfach in einander geschachtelt, kein Wunder, daß beim Aegen mit verdünnter Flußsäure dann allerlei Zeichnungen hervortreten. Auch die Parallelität der Individuen im Schriftgranit muß hier in Erwägung gezogen werden: Breithaupt (Voust. Hob. Min. 1847 III pag. 501 Fig. 300) liefert ein schönes Bild, wo eine Diheraeberfläche mit T des Feldspaths spiegelt, und eine Durchschnittslinie der Quarz= mit der Feldspathsäule der Feldspathkante T/y parallel geht. Gern erinnere ich an die prachtvollen Bergkrystalle von Lomnit zwischen Hirschberg und Schmiedeberg im Riesengebirge, wo auf einer handgroßen Fläche des Feldspaths über hundert Individuen ihre Röpfe hervor strecken, alle pa-Rhomben und Trapezflächen weisen an unserm Stücke (Epochen pag. 115) zwar nur auf linke Windung, allein ich habe auch andere Exem= plare, worauf linke und rechte hervorschauen. In der Schweiz endigen dicke Säulen mit zahlreichen Diheraederspitzen wie gothische Kirchen. Schwierig sind die dreieckigen Linien zu erklären, welche sich auf den Dihexaederflächen in zarten Linien erheben (Lang Sitzungsber. Wien. Akab. XX. 802). Hr. Bergrath Jenzsch (zur Theorie des Quarzes 1861. Publication Königl. Preuß. Atab. Erfurt) hält es für Folge von ungleichen Neigungen ber Flächen P und z gegen Are c. Er knüpft ausführlich an die Breit= haupt'schen Ideen pag. 139 an, und erklärt daraus sogar die Circular-Die Literatur über die Quarzfrystallisation ist im letzten polarisation. Decennium so vermehrt, daß ich die Grenzen weit überschreiten müßte, sollte ich auch nur das Wichtigste davon anführen. Um ausführlichsten handelt darüber Hr. Dr. E. Weiß (Abh. Nat. Gesellich. Halle 1860. V. 58), derselbe bespricht 62 verschiedene Rhomboeder, 52 Trapeze 2c., zusammen 179 verschiedene Formen. Rechnet man ohne die Parallele nur jede mit 3 Flächen, so gibt das eine übermäßige Bahl, zu welcher besonders Hr. Descloizeaux pag. 225' (Naumann, Jahrb. 1856. 146) durch Herbeiziehung der complicirten Formen aus dem Marmor von Carrara, dem Magneteisen zu Traversella und den Achaten von Brasilien zc. das Material lieferte. Rehmen wir dazu den Quadro von Q. Sella (Accad. Scienze Turino Febr. 1856), und was sonst Rath, Websty zc. von einzelnen Flächen noch an=

geben, so haben wir eine ziemlich vollständige Liste. Mancher fühlt sich überwältigt, doch will ich an der Hand der Projection zeigen, wie leicht bei einiger Uebung Kritit zur Einsicht führt. Bur

Projection bedarf es nur eines halben Sechsecks, aber möglichstigroß, mit einer dicken P und zwei dinnen z: dann liegen links die linken Rhomben s und Haupttrapeze u y x v, rechts die rechten, wornach die



optischen Eigenschaften sich richten. Die linken und rechten Gegentrapeze wo'qu' fallen dazwischen neben P. Nur diese viererlei hat man je nach dem Bedürfniß einzutragen, dazu dann die zwei Ordnungen von Rhom-boebern, wo man sie brancht.

1. Linter Bergtruftall von Ballis. Die brei Flachen P, m und x glänzen ftart und geben P/m = 156° m/x = 169°, wornach sich m = ‡a ‡ erweist, und ba um z rechts eine Bone bilben, fo ift x = 1a ! abgeleitet. Es zeigt im Difroftop horizontal gestellte elliptifche Buntte, mabrend u = tat eigenthumlich facettirte Warzen bat, und überdies mit Saule r links und Diberaeber m rechts in eine Bone fallt. Unter m = tat fommen noch zwei mitroftopische Diheraeber por, icharfer und ftumpfer als 3 n in beffen Diagonalzone x fallen mußte. Unter z liegen zwei Rhomboeber, bas untere m' = 3a ? ertennt man icon burch feine zarte Horizontalftreifung, auch gab die Meffung m'z = 154° 254. Bemäß biefer Beftimmung muß bie garte Abstumpfung zwischen m'n ber rechten Gegentrapegflache q = 3a's angehören, ihre Streifung folgt ber Streifung von s, womit fie in eine Bone fallt. Daraus folgt mit Sicherheit, daß wir einen links gewundenen Rruftall vor uns haben, wie ich mich an andern Exemplaren überzeugte. Obgleich biefer Ausbrud von q - c: a': 3 a': ga' sich nicht burch Ginfachheit empfiehlt, fo ift er boch unter ben Gegentrapezen bei Schweizer Rruftallen ber gewöhnlichfte. Biel feltner tommt bie Abstumpfung von Rante x/m' welche fich burch ihren reichlichen Bonencompley jogleich als u' = fa's ergeben murbe. Bwifchen q und s liegt noch eine fleine rhombische Abstumpfung; ift bie schmale Rhomboeberfläche über m' a' g, wie es ben Unschein hat, fo ist bie Trapezfläche ω = 3a'3., Gewöhnlich laffen fich solche kleine Dinge nicht

ficher meffen, fie haben baber auch teinen besonbern wissenschaftlichen Werth.

2. Der rechte Bergtruftall von Wallis läßt sich nach Betrachtung bes linten schon mit einem Blick übersehen. Das Mikrostop ist für n und x sogleich entscheidend, facettirte Warzen (u) und horizontalelliptische Punkte (x) lassen gar keinen Zweisel, tropdem daß beide dem bloßen Auge sast gleich matt erscheinen. Lege ich die Säule mit voriger parallel, so spiegeln m = ½a½ und m' = ½a′¾ in beiden ein, so daß es mit Rücksicht auf ihr Ansehen keiner besondern Wessung bedarf. Das sinke Gegentrapez q = ½a′¾ zwischen m' und u ist damit gegeben. Jest bleibt nur noch das Rhomboeder ½a¼, welches die breite Säule r treppenförmig macht, zum Wessen sich schlecht eignet, aber mit x/r in eine Zone fällt.

3. Rauchtopas aus ber Schweiz mit rechten und scheinbar linken Haupttrapezen. Man bekommt bas, sobald eine Trapezfläche die gange

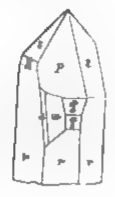
Breite der Seiten einnimmt, dann bleibt für die schärfern Dihexaeder, wie in diesem Falle für m = \{a\}, nur noch ein dreiseitiger Raum, der zwar Aehnlichkeit mit Trapezestächen hat, aber schon durch seine Streisung und Horiezontalkante P/m sich hinlänglich verräth. Das große Trapez x = \{a\} ist zwar fast eben so ranh als u = \{a\}, allein die Ranhigkeiten erscheinen wie verworrene Erhaebenheiten, ähnlich geschliffenen Schriftgranitplatten. Markirte Streisenstücke auf der Säule und dreieckige Vertiessungen auf P weisen auf verschiedene Individuen.



ihr Ansehen und y durch Parallellegen gleich erkennen; x/y maß 2°34', woraus sich y = \{a\}\ ergibt. Das obere Disberaeder in der Jone rum muß m = \{a\}\ sein, darunter aber sind viele Absähe, gegen welche y banchig abschneidet, nur einer davon liegt entschieden mit yr in einer Jone, woraus sich der für die Projection sehr gestigige Ausdruck \{a\}\ ergibt. Unter z liegen die horizontal gestreisten \(a\)\. Ein Strich über u deutet zwar noch eine höhere Trapezsläche an, aber sie läßt sich nicht messen, und dietet wenig Interesse.

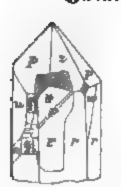
5. Gyroidflächen, die in teine der Endfantenzonen des Dihergeder fallen, waren früher nur wenig befannt. Erst Gr. Descloizeaux hat fie

nachgewiesen. Dahin gehört z. B. $\alpha = c : \frac{1}{4}a' : \frac{1}{\sqrt{3}}a'$, zwischen x und r gelegen : $\alpha/r = 176 \cdot 31$, $\alpha/x = 131 \cdot 53$. Wan kann eine solche Fläche kaum noch eintragen. Nach der Zeichnung fällt sie zugleich mit dem Rhomboeder $\frac{1}{4}a = \frac{1}{4}$ in eine Zone, wodurch wenigstens ein Zonenpunkt unmittelbar sestgestellt ist. Solcher »Faces isolées« werden eine ganze Wenge angeführt, um x allein 9, zwischen x/P, $x/\frac{n}{13}$, $x/\frac{n}{16}$ und $x/\frac{n}{48}$ gelegen. Wie unpassend ihre Ausbrücke werden können, zeigt die Brasilianische

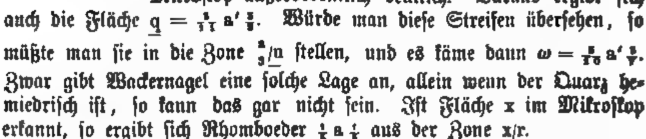


o = d1 d1 b1 = 150: ac: ac: 11ac: 11

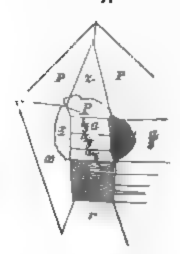
ste daher füglich übergehen. 6. Zwillings:Andeutungen findet man sehr oft, doch bleibt babei



meist einige Unsicherheit, die aber durch Aegen in Flußjäure völlig gehoben wird. Es gibt nur trigonoedrisch
geordnete Rhomben- mit links oder rechts zu geordneten Trapezstächen. Was sich mehr oder weniger zeigt, erklärt der Zwilling. Unser Exemplar aus dem Wallis
hat drei auf einander folgende linke Trapezstächen u. u.,
Die mittlere u mit den Nachbarstächen z Px r ift durch
Streisen und dunkele Stellen derartig abgegrenzt, als
wäre sie zwischen die beiden andern u aufgeklebt. Gerade
die kleine glänzende Rhomboederstäche ", die ich vergrößert darunter setze, ist sehr merkwürdig durch einen
matten Nebenstreif von za". Mit bloßen Angen nimmt
man den schmalen Streif kaum wahr, allein unter dem
Mikrostop außerordentlich dentlich. Darans ergibt sich



7. Rriftall abwechselnd mit brei rechten Trapegflächen x, brei matten



Rhomboebern \$a'\$, drei glanzenden Rhomboedern \fra \frac{1}{4}, und dreimal zwischen \frac{1}{4} a und \frac{2}{4} a' eine zarte Abstumpfung \omega = \frac{1}{16} a'\frac{3}{4}. Dabei herrscht P als Rhomboeder, kurz das Ganze zeigt dreigliedrige Ordnung, nur ein einziges mal unterhalb z, die sich durch die matte \frac{2}{4}a'\frac{2}{7} sicher bekundet, kommen drei glänzende Rhomboeder \frac{2}{7} a'\frac{2}{7}, \frac{1}{7} a'\frac{1}{7}, \frac{1}{7} a'\frac{1}{7}, \frac{1}{7} a'\frac{1}{7}, \frac{1}{7} a'\frac{1}{7}, \text{welche auf diese Seite nicht gehören. Zugleich liegt links neben \frac{2}{7}a' \text{ die schmale } \omega = \frac{1}{7}a'\frac{2}{7}, \text{ ebenso rechts zwischen \frac{1}{3} und \frac{2}{3}. Aber auch in letzterer bemerkt man mit der Lupe wieder ein Stücken der ge-

strichelten 3 a' 3, woraus bestimmt hervorgeht, daß das umtreiste Stücken unter z frembartig als Zwilling daran steht, und den Krystall aus seiner rhomboedrischen Ordnung brachte. Zwischen 3 und der darunter folgenden 4 a' ist daher auch ein einspringender Winkel.

Optisch einaxig, attractiv + b. h. ber orbentliche Strahl wird schwächer gebrochen als der anßerordentliche, o = 1,5484, e = 1,5582. Circularpolarisation pag. 132, nur dünne Platten zeigen in der Turmalinzange ein Kreuz, dickere bloß farbige Flächen. Auch im Polaris

sationsmikrostop bleibt innen ein farbiger Fleck, wo das schwarze Kreuz nicht hinreicht. Dreht man den Nicol rechts, so durchlaufen die rechts gewundenen blan roth gelb, die links gewundenen blau gelb roth. Dieß hängt, wie schon Herschel bemerkte, von der Lage der Haupttrapezflächen ux ab, welche mit der Streifung von s in engster Verbindung stehen. Die Gegentrapeze scheinen ohne Einfluß. Legt man zwei gleich dicke links und rechts brebende Platten übereinander, so sieht man im Polari= sationsmikroskop Airysche Spiralen. Nach Dorn (Pogg. Ann. 40. 614) aibt es auch an den Individuen mit linken und rechten Haupttrapezen Stellen, wo man Airy'sche Spiralen sieht, das würde dann der directeste Beweis für ihre Zwillingsnatur sein. Bei Brasilianischen Amethysten sieht man die Spiralen häufig. Auch die fortificationsartig gestreiften Quarze zeigen unregelmäßig concentrische Platten, welche abwechselnd zu den links und rechts drehenden gehören. Brewster Treatise on Optik pag. Rlare Bergfrystalle finden in der Optif mehrfache Unwendung. Ein= schlüsse von flüssiger Kohlensäure. Diamagnetisch (Monatsb. Berl. Atab. 1871. 148). Schwach thermoelectrische Nebenagen (Abh. k. Sächsischen Ges. Wiff. 1872 X 868).

Harheit zeichnen ihn aus. Reibt man Bergfrystalle leicht an einander, so geben sie in der Finsterniß seuchtende Funken. Blaselektricität.

Bor dem Löthrohr unschmelzbar, allein im Knallgebläse bekommt man amorphe Tropfen, die ins Wasser fallend nicht zerspringen, durch= fichtig bleiben, dem Hammer großen Widerstand leisten, und ihre optischen Eigenschaften verlieren. Man hat sie zu mikroskopischen Linsen vorge= schlagen (Gaudin Compt. rend. 1839. 711). Die Masse gepulvert löst sich im Aetfali. Mit Na C auf Kohle unter Brausen eine klare Glasperle, wenn man genug Quarz hinzusette (Ti gibt unklare Perlen). nicht genug hinzu, so wird die Kohlensäure nur unvollständig ausgetrieben und die Perle deßhalb nicht klar. Rieselerde im Ueberschuß wird dagegen gelöst, falls man die Masse nur noch schmelzen kann. Das Glas ist in Basser löslich, erst wenn man noch eine andere Basis Ca, Pb 2c. hinzusett, wird es unlöslich. Silicate geben trübes Glas, sie müßten denn sehr reich an Rieselerde sein. Von Phosphorsalz wird Kieselerde nicht angegriffen, diese schwimmt unverändert als Stelet in der Phosphorsalzperle. Flußsäure ätt Quarz.

Si = 46,6 Si + 53,4 O, oder Si : O = 21 : 24 = 7 : 8.

Bildung auf dreierlei Weise: 1) organisch. Die Asche von Fahnen der Vogelfedern besteht mehr als z aus Rieselerde (Pogg. Ann. 70. 806); in den Seeschwämmen findet man oft große Mengen eigenthüm= licher Kieselnadeln, die sich im Gebirge vortrefflich erhalten haben (Hand-

buch ber Petrefaktenk. pag. 1667). Equiseten und Gräser lagern Mengen ab, die sich in den Anoten einiger Bambusrohre in porösen krystallinischen Klumpen ansanmeln (Tabasheer Pogg. Ann. 13. 522). Auch die Oberhaut abdorrender Baumblätter, die Stacheln der Brennnesseln zc. enthalten ein zusammenhängendes Gewebe amorpher Rieselerde. Besondere Bedeutung haben jedoch die kleinen Kieselpanzer, welche Ehrenberg zu den Thieren, Andere aber zu den Diatomeen ins Pflanzenreich stellen. Wenn biese Dinge coaguliren, so könnten sie allerdings zu Rieselknollen Beranlassung 2) Auf nassem Wege haben sich nicht blos Rieselmassen angehäuft, sondern auch die schönsten Krystalle gebildet: dafür liefern z. B. die Bergkrystalle in den Kammern von Ammoniten des Lias den schönsten Man findet nicht selten Krystalle mitten im Knollen des Feuersteins, der in der weißen Kreide sein Lager hat, wo von Feuereinwirkung gewiß nicht die Rede sein kann. Zwar bekam Senarmont (Ann. Chim. 1851. XXXII. 142) in verschlossenen Glasröhren aus Wasser mit tieselsauren Alkalien, dem etwas Salzsäure zugesett war, beim Erhiten auf 200° bis 300° fleine Krystalle, allein dennoch bleibt noch Natur unsere Lehrmeisterin, denn es ist mehr als wahrscheinlich, daß jene prachtvollen zum Theil riesenhaften Kryftalle auf den Spalten der Hochalpen ein Niederschlag aus wässriger Lösung sind. 3) Auf trocknem Wege kann man zwar krystallinische Bildung nicht ganz läugnen, wie unter andern die Quarzpartikeln in den Graniten und Porphyren, wenn anders diefelben heiße Laven bildeten, nur Fenerprodukte sein können, indessen die Masse der Krystalle verdankt dem Feuer keineswegs ihr Dasein. Ohne Zweifel haben auch überheizte Wasserdämpfe beim Abjat in Spalten ber Bulkane eine Rolle gespielt, wie noch in unsern Hochöfen Rieselerde in mehlartigen Massen ober kleinen dendritischen Anflügen von 2,3 Gew., aber nicht in Krystallen vorkommt. Vergleiche den schneeweißen seidenglänzenden Gifenamianth (Bogg. Ann. 85. 462. Gurlt, Byrogennete kunftl. Mineral. 1857. 40). Bedenklich scheint mir das Krystallisiren von natürlicher Quarzmasse in Sammlungen (Leonhard's Jahrb. 1859. 446).

Die Verbreitung der Quarze von verschiedenstem Aussehen ist außersordentlich, namentlich im Urs und Flözgebirge. Da er unter den geswöhnlichen Gesteinen der härteste ist, und sich allen chemischen Zersetzungen auf das hartnäckigste widersetzt, so tritt er als Geschiede, Kies und Sand nicht selten massenhaft in den jüngern Formationen auf. Seiner großen Härte wegen wird er als Reids und Glättstein, Mühlstein, Polirmittel zc. gesucht. Das Sand-Blasversahren zum Schneiden und Graviren harter Körper entdeckten die Amerikaner (Jahrb. 1873. 117). Bei Schmelzprozessen bildet er mit ke und Ca eine Schlacke, die leicht vom Metall absließt. Porzellan und Steingut, Glas und Smalte hängen in ihrem Werth von der Beschaffenheit des Quarzes wesentlich ab, der Anwendung als Haldsedelsteine nicht zu gedenken.

Fuchs (Pogg. Ann. 31. 577) theilt die Quarze chemisch in drei Theile: In Kalilauge un lösliche, dahin gehört der krystallisirte, nebst Hornstein und Kieselschiefer, man hat diese beiden auch wohl für versteckt krysstallinisch (kryptokrystallinisch) gehalten; in Kalisauge löslicher, das ist der Opal; endlich die Mischung aus löslicher und unlöslicher Kieselerde, Chalcedon, Feuerstein. Nach Rammelsberg (Pogg. Ann. 112. 177) nicht ganz begründet.

A. Rryftallinijge Quarze.

Sie haben innerlich Glasglanz (Quarz hyalin) und einen glasartigen (muscheligen) Bruch, woran man sie auch verunreinigt leicht erkennt.

1. Bergfrystall, zovoraddos Eis, Seneca (Quest. nat. III. 28) und Plinius hist. nat. 37. 9 gelu vehementiore concreto; non alibi certe reperitur quam ubi maxume hibernae nives rigent; glaciemque esse certum est laudata in Europae alpium jugis . . . E caelesti humore puraque nive id fieri necesse est; ideo caloris inpatiens, nisi in frigido potu abdicatur. Quare sexangulis nascatur lateribus non facile ratio inveniri potest ita absolutus laterum laevor est ut nulla id arte possit aequari nos liquido adfirmare possumus in cautibus Alpium nasci adeo inviis plerumque ut fune pendentes eam extrahant (Scheuchzer Naturg. Schweizerland. III. 80; Philosoph. Transact. 1727. 200; Saussure Alpenreise III. 167). Diese und andere merkwürdige Worte des Plinius beweisen deutlich, daß die Römer mit dem Alpinischen Bortommen sehr bekannt waren, und großen Luzus damit trieben. Als Nero vom Berluste seiner Herrschaft hörte, zerbrach er im Zorn seine zwei Arystallbecher, "um sein Jahrhundert damit zu strafen, daß nicht ein anderer daraus trinken könnte." Die römischen Aerzte bedienten sich der Arystallfugeln (Kühlkugeln) nach Art der Brenngläser, um damit die Bunden auszubrennen, Orpheus pag. 1. Crystallus der Stain wirt aux eis Megenberg 441. Daher nach Linné »uatum ex aqua aetherea, Nitro fertili, in cryptis lapidosis diu retenta«. In den Alpen sind besonders zweierlei auszuzeichnen: wasserklare und schwarzbraune, durch flüchtige organische Substanz gefärbt (sogenannter Rauchtopas, Morion Plin. 37. 63), welche sich abdestiliren läßt (Bogg. Ann. 143. 178). Die gelben heißen schon beim Agricola (704) Citrin, sind aber nicht häufig (Cairngorm auf Arran). Im Handel kommen sie zwar viel von schönster weingelber Farbe unter dem falschen Namen Topas vor, doch find das gebrannte Amethyste von Brasilien oder Rauchtopase von Schlesien.

Man findet häusig Einschlüsse von Chlorit, Strahlstein, Turmalin, Asbest, Rutil 2c. Die grüne Farbe der Nadeln gleicht in Wasser einsgefrornem Grase (Scheuchzer Naturg. Schweizerlandes III. 60), was die Alten in ihrer Vorstellung vom Eise bestärken mußte; die von New-York entshalten sogar Stücke bituminöser Kohle. Noch auffallender als die sesten sind die flüssigen und gasförmigen Einschlüsse. Schon Claudian machte 7 Epigramme de crystallo, cui-aqua inerat. Die Flüssigkeit zuweilen mit Würfelkrystallen läßt sich an einer beweglichen Lustblase erkennen, und besteht aus Wasser oder ölartiger Substanz, 15 bis 20mal expans

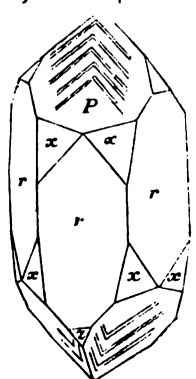
permuthete schon liquide Kohlensäure. Erwärmt man daher ein wenig, so verschwindet die Blase pag. 213. Auf Madagaskar (Romé Delisle, Cristallogr. 1772. 108) kommen Stücke vor, die auf einem Quadratzoll Fläche wohl an Tausend seiner Blasen zeigen, dieselben könnten den empyrenmatischen Geruch erklären, welchen man beim Aneinanderreiben wahrenimmt (Dufrénoy Trait. Minér. II. 98).

Die klaren werden zu Kronleuchtern, Ringsteinen (Maylander, Böhmische Steine), Brillengläsern zc. verschliffen, unter letztern im Handel vorkommenden sollen immer viel mehr links- als rechtsdrehende sein (Pogg. Durch gehörige Verbindung verschiedener Prismen tann Ann. 40. 619). man sogar Distanzen und Höhen messen (Rochon's Micrometer). mit eingeschlossenen grauen fasrigen Arystallen (Haarsteine) machen einen befonders ichonen Effett, und wenn auf den Sprüngen Regenbogenfarben vorkommen, so heißen sie irisirender Quarz, mährend Plinins 37. 52 unter dem Namen Iris Bergfrystallfäulen versteht, durch welche man wie durch ein Glasprisma ein Spectrum erzeugen könne. stand Bergfrystall in bedeutend höherem Werth als jest. Zunächst drückten die Bergfrystalle von Madagastar den Preis herab, wo man im Gebirge Bésoure wasserhelle Krystalle von 26 Fuß im Umfange findet (Annales des voyages 1809. II. pag. 38)! Auch in Oberstein trifft man davon bei den Händlern Fässer voll der flarsten Geschiebe, woraus sie unter andern auch Gewichte schleifen. Silliman (Amer. Journ. XV. 34) erwähnt bei 28aterbury 2 Fuß lange Säulen von 175 % Schwere. Da klingt es heute ganz fabelhaft, wenn im Jahre 1735 ein "Arystallkeller" am Zinkenstock im Berner Oberlande für 45,000 fl. nur 1000 Ctr. Kryftalle lieferte. Im Vispthal von Oberwallis fanden sich Prismen von 1400 % (Gruner Bersuch eines Berzeichniß ber Mineralien bes Schweizerlandes 1775. pag. 56) noch heute stellen die zahlreichen Händler im Chamouni am Mont Blauc die prachtvollsten Krystalle zum Verkauf aus, die aber immerhin zu hohen Preisen weggehen. Denn sie pflegen in den unwegsamsten Gegenden ber Hochgebirge vorzukommen, wo sie nur mit großer Mihe und Lebensgefahr von sogenannten Strahlern gewonnen werden (Saussure, Voy. Alp. III. 202). Riesige Rauchtopase mit damascirten Flächen kamen im Herbst 1868 am Tiefengletscher südwestlich vom Rhonestock vor (Pogg. Ann. 136. 2017): in einer linsenförmigen durch Sprengarbeit aufgeschlossenen Granithöhle von 6' Höhe, 15' Breite, 20' Tiefe mit Wandungen von derben rauchgrauen Quarzlagen, auf dem Boden in Gesellschaft von rothem Flußspath, Bleiglanz 2c., an 300 Ctr. Krystalle ohne Ansatzläche und meist bebeckt von Chloritsand. Der größte 0,69 m hoch und 1,22 m Umfang wiegt 267 A. Quarzgänge, wulstförmige Hervorragungen und hohler Rlang deuten die Keller im Innern an. Rleinere Krystalle bringen die Gletscher in großer Zahl herab. Erwähnung verdienen die klaren Drusen im schneeweißen Marmor von Carrara, und die losen "Marmaroscher Diamanten" im alttertiären Smilnoschiefer der Karpathen. Sie zeigen

durch Aehung an beiden Enden mit größter Sicherheit hervortritt. Außer dem Riesengebirge sind unsere niedern deutschen Urgebirge arm an solchen Bildungen, nur daß man sie hin und wieder selbst von großer Klarheit in den Kalksteinen und Mergeln der Flözgebirge findet, und zwar meist um und um krystallisirt. Kleine Dihexaeder liegen in unserm schwäbischen Steinsalz versteckt. Die Rheinkiesel, welche die Goldwäscher sammeln, werden in Waldtrich verschliffen.

2. Amethyst Plinius 37. 40, auégvoros nicht trunken, causam nominis afferunt, quod usque ad vini colorem accedens priusquam eum degustet in violam desinit fulgor Man muß bei dieser blauen Färbung aber an die rothen italienischen Weine denken. werden dann fünferlei aufgezählt, quintum ad viciniam crystalli des-Die schöne blaue Farbe des Amethystes muß man wohl als das wesentlichste Kennzeichen ansehen, man leitet sie von Un ab. was nebst etwas ke, Al 2c. ihn verunreinigt. Im Feuer verliert er seine schöne Farbe, geht durchs Gelbe und Grüne ins Farblose. merkwürdigen Eigenschaft machen die Steinschneider Gebrauch, so daß viele der geschliffenen "Aquamarine und Goldtopase" nichts weiter als entfärbte Amethyste sind, denn in Oberstein kann man große Fässer mit solchen bunt durcheinander geworfenen Bruchstücken gefüllt sehen, da sie in vielen Centnern aus Minas geraes in den Handel kommen. eisensaures Rali K Fe satt amethystblau gefärbt ist, und sich der Amethyst sehr leicht farblos brennt, so hat man auch wohl an Gisenfärbung ge= Indeg da Mangan nur in der äußern Flamme violblaue, in der innern dagegen farblose Gläser gibt, das Eisen aber außen gelbe, innen grüne, und da ferner die Farbe des Mangans schon verschwunden ist, wenn die gelbe Eisenfarbe sich noch zeigt, so ist obiger Farbenwechsel auch bei Manganfärbung chemisch leicht erklärlich. Freilich behauptet Beint (Pogg. Ann. 60. 525) in einem intensiv gefärbten Brasilianischen nur p. C. Mangan gefunden zu haben, was zur Färbung nicht hinreichen Vergleiche auch die Entfärbung des Glases durch Braunstein. fönnte.

Der Amethyst gehört seiner Klarheit nach noch zu den halbedeln Gemmen, auch sind die Säulen gewöhnslich kurz und ihr Ende einfache Dihexaederspitzen. Eigensthümliche fortisicationsartige Streisungen, die bei Brasislianischen besonders deutlich hervortreten, deuten nach Brewster wechselnde links und rechts drehende Platten an (Schweigger-Seidel Journ. Chem. 1831. LXI. 1), so daß derselbe optisch alle diesenigen Quarze zu den Amethysten stellen wollte, welche diese Eigenschaft haben, mögen sie gefärbt oder nicht gefärbt sein, was mineralogisch aber nicht angeht. Schon auf den Arystallslächen werden die Rapseln durch lichtere und dunklere Streisen angedeutet, die auf den Rhomboederslächen P den Endkanten P/P



parallel gehen. Außer dieser Oberflächenstreisung sieht man auch im Innern noch dunklere und lichtere Linien, welche alle dieser Richtung folgen. Das Dichrostop zerlegt zwar die Farben nach vielen Richtungen des Krystalls in Blau und Roth (Pogg. Ann. 70. so.), doch ist die Erscheinung nicht bei allen in gleicher Weise anffallend. Bemerkenswerth sind die linken und rechten Trapezflächen x, welche in Brasilien, am Weisselberge (Rath, Pogg. Ann. Jubelband), auf den Faröer Inseln sehr regelmäßig wie dei Dreikantnern auftreten. Sie zeigen daher stellenweis auch Airy'sche Spiralen, was sie optisch höchst interessant macht. Zwillinge mit einspringenden Winkeln in den Dirhomboederkanten von Idar. Wird im Feuer schon undurchsichtig (Tridymit), wenn Bergkrystalle noch ganz klar bleiben.

Früher standen Amethyste in bedeutendem Ansehen, allein in unserm Jahrhundert hat sie Brasilien in zu großer Menge geliefert, als daß sich die Preise hätten halten können, es mögen daher ihnen auch nur wenig Glaßsüsse untergeschoben werden. Hauptsundorte liesern in Achatkugeln: Oberstein, Theiß in Tyrol, der Schwarzwald bei Baden und Oppenau, auch die Brasilianischen gehören großen Achatkugeln an, und die von Nertschinsk sinden sich wenigstens mit Chalcedon. Sehr blaß sind die von Mursinsk aus Quarzgängen im Granit, bei Chemnitz in Ungarn kommen sie häusig auf Erzgängen vor. Am schönsten gefärdt sind die Geschiebe von Ceylon, sehr blaß dagegen die Haaramethyste von Botanybay in Neuholland. Ueberhaupt verbreitet sich die Farbe oft unregelmäßig in der Wasse, so daß dunkele Stellen an lichtern wolfig absehen.

3. Gemeiner Quarz. Halb durchsichtig, kurze Säulen, aber scharfe dihexaedrische Enden. Die ungefärbten schaaren sich zu prächtigen Drusen, welche auf Erzgängen ein gewöhnliches Gangmittel bilden. Besannt sind die schönen Gersdorfer die dortigen Flußspäthe überzuckernd, ähnlich kommen sie auf der Grube Clara bei Schappach auf Schwerspath vor, der Buntesandstein ist in manchen Gegenden des Schwarzwaldes (Bulach) von den Drusen ganz durchzogen, rein schneeweiß kommen sie in Chalcedonhöhlen des Mühlsteins von Waldshut am südlichen Schwarzwalde vor. Wie colossal die Vildungen auch hier noch werden, zeigen die Quarzgänge in der Grauwacke am Streitselde bei Eschach ohnweit Usingen in Nassau, die Köpfe der einzelnen Dihexaeder erreichen wohl einen Fuß Dicke, statt der Säule sind Absonderungen mit fortificationsartigen Streisen da, einzelne sehr unreine Lagen zeigen das allmählige Wachsen dentlich an. Gemeiner Quarz gefärbt bekam allerlei Namen:

Prasius. Werner glaubte ihn in einem durch Strahlstein gefärbten Quarz mit Fettglanz von Breitenbrunn zwischen Schwarzenberg und Johannsgeorgenstadt wieder zu erkennen. Splitter zeigen im Mikroskop zahllose seine Hornblende-Nadeln. Man findet ihn als Laubwerk am Mosaik.

Rother Eisenkiesel, besonders im Gyps von Südfrankreich und Spanien eingesprengt, daher um und um krystallisirt, außer Säule und

Diheraeder kommt gar keine Fläche vor, diese aber in außerordentlicher Regelmäßigkeit. Wegen ihrer durch Eisenoryd ziegelrothen Farbe von den ältern Mineralogen fälschlich Hyacinthen von Compostella genannt, weil sie zu St. Jago di Compostella in besonderer Schönheit vorkommen. Trotz ihrer Einsachheit zeigen sie nach Hr. Descloizeaux im polarisirten Lichte Zwillingsverwachsungen, wie der Amethyst (Ann. Chim. 1855. XLV. 20). Im Indischen Salz schöne sleischrothe um und um gesbildete Diheraeder mit Säule.

Gelber Eisentiesel, durch Eisenorydhydrat intensiv ochergelb, am schönsten in den Salbändern eines Kalkspathganges im Uebergangs= talt von Jerlohn, wo er dreifingerdicke Platten von beliebiger Größe bildet. Die derben und untrystallisirten können kaum noch wegen der Zufälligkeit ihrer Mischung Gegenstand mineralogischer Untersuchung sein.

Rauch quarz hat man wohl die rauchgrauen Krystalle aus dem mittlern Muschelkalt des Schwarzwaldrandes genannt, wo sie ringsum gebildet bei Oeschelbronn zwischen Baihingen und Pforzheim sparsam auf den Aeckern aufgelesen werden. Schon die Selecta Phys. oecon. 1754 III. 100 erwähnen sie, und nach Breithaupt (Paragenesis pag. 27) sollen sie etwas Schwefel enthalten. Ja bei Chanteloub (Haute Vienne) zeichnet

man sogar einen bituminösen "Stinkquarz" aus.

Derbe meist nicht auskrystallisirte aber doch noch krystallinische Quarze, gewöhnlich mit vielen Flüssigkeitsporen, finden sich besonders eingesprengt im Granit. Diese Körner können stellenweis sehr groß werben, namentlich wenn der (Gang=) Granit überhaupt sehr grobkörnig wird, wie z. B. zu Rabenstein bei Bodenmais im Baierschen Walde, wo sich der bekannte Rosenquarz (Rubinbalasse, Walch Raturf. 1775 VII. 201) von iconster rosenrother Farbe ausscheidet. Die Farbe soll nach Berthier vom Bitumen, nach Fuchs von 1,5 Ti herrühren. Ratharinenburg. Milchquarz hat viel Trübes und einen starken Stich ins Blau. Sap= phirquarz (Siderit) bildet im Gyps von Golling (Salzburg) mit Strahlstein und unreinem Kalkspath indigblaue Abern, und ist von einer matten, graublauen erdigfasrigen Substanz durchzogen, die man für Krotydolith hält. Häufig haben diese derben einen Fettglanz, und heißen dann Fettquarz, wie bei Bodenmais, wo er aber leicht mit Dichroit verwechselt werden kann. Lichtgrün in den Achaten von Brasilien. Lévy (Descr. miner. I. 259) erwähnt sogar aus Peru smaragdgrüne. Avanturin wird viel genannt, aber findet sich selten schön: es ist ein durch Sprünge zum Körnigen sich neigender Quarz, meist röthlich. Von den Sprüngen ber zeigen sich leuchtende Punkte. Geschiebe in Spanien, Puerto Cabello in Benezuela. Zu Katharinenburg werden Massen von Koliwanst im Altai zu Basen verschliffen. Der Name kommt aus dem Französischen aventure, weil man durch Zufall im 17ten Jahrhundert ähnliche Glas-Berühmt unter den künstlichen ist der röthliche von der flüsse erhielt. Insel Murano bei Benedig, der neuerlich wieder in den Handel kommt, dessen Darstellungsweise man anfangs nicht mehr kannte (Wöhler in Pogg. Ann. 58. 200), da er sich erst beim Wiederanwärmen des Glases bildet. Es slimmern daraus zahlreiche kleine Oktaeder von Kupser hervor, welche sich im Glasslusse gebildet haben. Mit der Lupe erkennt man sehr deut-lich gleichseitige Dreiecke an den kleinen Kryställchen. Wahrscheinlich durch Sisen reducirtes Kupserorydul (Dingler Polyt. Journ. 1846. 99. 401). Pelouze (Compt. rend. 1865. 610) macht einen smaragdgrünen Chromavanturin, worin die Chromorydblättchen sich gleich beim Saze bilden. Bestan (Jenssch Pogg. Ann. 105. 2027) soll ein eingliedriger Fettquarz aus dem Melaphyr von Zwickau sein.

Ratenauge hat man einen frystallinischen Quarz inwendig mit parallelen (Amianth?) Fasern durchzogen genannt. Diese Fasern zeigen einen schönen Seidenglanz, der aus dem Innern der frystallinischen Rasse ressectivt. Am liebsten gibt man dem Steine einen muggelichen Schliss von der Form einer Kasseedohne. Bei der Bewegung spielt das Licht nach Art des Lichts im Auge der Raten. Die Singalesen (Ceylon) sind auf ihre grünlichen sehr stolz, auch kommen allerlei trübe rothe, branne, gelbliche Farben vor. Es mag wohl sein, daß ihn Plinius 37. 47 schon unter Astoria (inclusam lucem pupilla quadam continet) begreist, Lehmann, Berliner Atad. Wiss. 1754. 67. Dem Indischen ähnliche schillernde Quarze werden aus dem Serpentin von Tresedurg im Bodethal und aus einem Hornblendegestein von Hof angesührt. Doch hat hier der Charatter schon sehr verloren, es ist nur gemeiner Quarz, worin etwas Usbest steett oder geradezu Asbest, den etwas Quarz durchzieht.

Faserquarz. Zu strahligen und fasrigen Bildungen zeigt zwar der Quarz gar keine besondere Reigung, doch kommen zu Issoir (Ansvergne) sasrige Amethyste vor. Die Steinkohle von Löbejün bei Halle durchziehen weiße Schnüre, die wie Fasergyps aussehen, aber aus Kieselserde bestehen. Aehnlich die Braunkohle von Teplitz. Am ausgezeichnetsten sind die lichtgelblichen Quarzschnüre im kieseligen Brauneisenstein von Latakov am Oranje River. Klaproth Beitr. VI. 285 fand darin 98,5 Si. Es sind singerbreite Schnüre, die Faser senkrecht gegen das Salband, wie der schönste Fasergyps. Nach Wibel (Jahrb. 1878. 201) sollen es Pseudosmorphosen nach Krokydolith sein. Werners Faserkiesel (Fibrolith) gehört hier nicht hin, denn er enthält wesentlich kieselsaure Thonerde.

B. Chalcedone (Glastopfquarze).

Chalcedonier Luther Off. Joh. 21, 19. Der Name stammt im Mitztelalter von Chalcedon in Kleinasien (Byzanz gegenüber), von wo er in den Handel kam, da er am Fuße des Olympus bei Brussa gefunden wird. Der Stein selbst schon den ältesten Völkern unter verschiedenen Namen bekannt.

Eine dichte matt durchscheinende Quarzmasse mit sein splittrigem Bruch, versteckter Faserung, und schönen wenn auch getrübten Farben. Verbindet Hornstein mit Opal, und soll daher nach Fuchs ein Gemisch aus beiden sein, indem sich mit Kalisauge Opalmasse ausscheiden lasse.

Dafür scheint auch die Art seiner Berwitterung zu sprechen, indem er Schichtenweis ganz matt wird, sogar an der Zunge klebt; das kann nur durch Berlust von Substanz geschehen. Aber gerade diese Stücke sind für die Steinschleifer am wichtigsten, denn sie können auf das schönste mit färbenden Mitteln getränkt werden, was ihren Werth erhöht, den Mineralogen aber auch täuscht. Die meisten Chalcedone in Vulkauen und Mandelsteinen mögen wohl nur ein Produkt des Wassers sein. Längs der Faser undurchsichtiger, als quer. Beim Schleifen herrlich phosphoreseirend.

Unge ftreifter Chalcebon bildet ausgezeichnete nieren-, traubenund zapfenförmige Gestalten, eine Reigung zur undeutlichen Faserstructur ist oft zu erkennen, mährend die concentrische Schichtung ganz zurücktritt. Bon besonders zartem etwas graulichweißem Ansehen sinden sie sich in Drusenräumen der Bulkanischen Gesteine auf Island und den Faröer Inseln, in Ungarischen Erzgängen übersintern sie die seinsten Nadeln von Grauspießglanz, dessen leichte Schmelzbarkeit an Bildung auf heißem Bege gar nicht denken läßt. Ausgezeichnet smalteblaue kennt man von

Tresthan in Siebenbürgen, dabei kommen auch jehr schöne scheinbar würfelförmige Krystalle vor, die man ziemlich allgemein für Afterkrystalle hält, obwohl sie ausgezeichneten Quarzsglanz haben, und gerade in Chalcedonkugeln der Amethyst sich gern rhomboedrisch ausbildet.

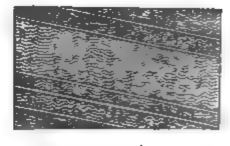


Die ausgehöhlten Kanten geben den Individuen das Anfehen, als wenn fie aus drei Rhomboedern Drillingsartig zusammengewachsen wären.

Sestreifter Chalcedon, der berühmte Achates, Plinius 37. 54, in magna suit auctoritate nunc in nulla. Reperta primum in Sicilia juxta summen ejusdem nominis postea plurumis in terris numerosa varietatibus; vocatur enim jaspachates, cerachates, zmaragdachates, haemachates, leucachates, dendrachates. Breynius epistola de melonibus montis Carmel 1722 sind Achatsugeln.

Große öfter mehrere Centner schwere Rugeln bestehen aus concenstrichen Schichten, die wie die Anwachöstreisen von Holz mit bloßem Auge leicht erfannt werden. Zwischen diesen Schichten gewahrt man bei danngeschliffenen Platten schon mit bloßem Auge äußerst gedrängte wellige Linien, die offenbar nichts als Niederschläge bedeuten. Daher verhält sich auch Achat nicht indifferent gegen das Licht (Philos. Transact. 1814. 1017). Befühlte Glasplatten im polarisirten Licht zeigen durch ihn gesehen ein

Rreuz. Nach Hrn. Prof. Reusch hat die zarte Streifung auch die Wirkung der Gitter. Brewfter zählte 17,000 Schichten auf 1 Zoll Dide (Bogg. Ann. 61. 100). Biele dieser Achatstageln führen nach Innen Anhäufungen von Amethyft, der aber mit blogem Ange niesmals in der Achatmasse seibst bemerkt wird.



Erst mit dem Mikroskop treten im polarisirten Licht grelle Farben in dünnen Schichten auf, wie sie krystallinische Quarze zu zeigen pflegen. Dazwischen folgen dann die zahllosen Wellen, welche einer gefräuselten Wassersläche gleichen. Die Rieselerde muß sich von Innen her allmählig niedergeschlagen haben, so daß die innern Schichten junger sind als die äußern. So lange die Rugelwand dunn war, kann man sich das Eindringen von Quarzsubstanz wohl erklären, allein je dicker die Bande, besto schwieriger die Sache, doch findet man häufig einen röhrenförmigen Zugang, der gewöhnlich zulett durch Amethyste als dem letten der Riederschläge verstopft wird. Große Kugeln haben viele solcher Zugänge (Einspritzlöcher). Sie waren ursprünglich (wahrscheinlich durch Gasblasen gebildete) hohle Räume, gern an einer Seite schneidig, ober zu zwei und mehreren zusammengeflossen. Solche Hohlkugeln mit einer papierdicen Achatwand und einer innern Amethystdruse finden wir bei Idar und Oberstein in ungeheurer Menge. Je nachdem die Ausfüllung nun vor sich ging, hat man den Abänderungen Namen gegeben, womit seit alter Zeit viel Spielerei getrieben ist. Die Phantasie erkannte darin allerlei Figuren: so spricht schon Plinius 37. s von einem im Alterthum hochberühmten Stein des Pyrrhus, in qua novem Musae et Apollo citharam tenens spectarentur. Im Mittelalter wurden es Heiligenbilder (Athan. Kircher Mundus subterraneus II. pag. 31) und heute beschäftigt uns wenigstens noch ihr feiner wunderbarer Bau: die prachtvollen Regenbogenachate vom Weisselberge bei Oberkirchen ohnweit St. Wendel zeigen in dünnen Platten gegen das Licht gesehen die schönsten Regenbogenfarben, indem jeder Anwachsstreisen besondere Farben durchläßt, darin schwimmen schichtenweis zahllose rothe Punkte von Eisenkiesel. Da eine durchgeschnittene Rugel gestreift erscheint, wie das Bild einer Bastion, so nannte Werner dieselben Fortificationsachat. Besonders grellfarbig mit Weiß und Roth setzen die Streifen auf jenem mächtigen sächsischen Achatgange bei Schlottwit ohnweit Glashütte ab, daher heißt derselbe Bandachat, zumal da in kleinen Stücken die Streifen wenig Rrummung zeigen. Wo dieser Gang zertrümmert wird, haben sich zahllose scharfectige Bruchstücke gebildet, die von schönem blauem trystallinischen Amethyst wieder zusammengekittet sind, Trümmerachat (Epochen ber Natur pag. 258). Gar lieblich ist das weißgestreifte Smalteblau der Indischen (Leonhard's Jahrb. 1858. 82:), welche man in Oberstein bekommt. Ueberhaupt zeigen die Steine bestimmter Fundorte gern einen gemeinsamen Farbencharakter. Die Muscheln des Quadersandsteins von Blackdown (Devonshire) sind oft in den feinsten, selbst gestreiften, Chalcedon verwandelt. Das würde grade nicht für Bildung durch Dampfdruck intermittirender Thermen sprechen (Pogg. Ann. 123. 108).

On yx (Onychel, över Nagel) heißen Theophrast und Plinius 37. 24 geschnittene Steine, die aus zwei bis drei Lagen bestehen, was die Bersgleichung mit dem Nagel auf dem Fleische veranlaßte. Die Schönheit ihrer Farbe ist jedoch lediglich Kunstprodukt. Daher sind gerade die

∢

matten und verwitterten Rugeln für die Steinschneider am werthvollsten. Arabischer Onnx Plinius 37. 24. Eine kohlschwarze Schicht wird von einer schneeweißen gedeckt. Sie dienen hauptsächlich zu Cameen ober Intaglien, d. h. aus der weißen Lage wird eine erhabene oder vertiefte Figur geschnitten, die sich prachtvoll auf der schwarzen Unterlage aus-Es sind uns viele von unvergleichlicher Schönheit aus dem nimmt. Alterthume überkommen, wie der Farnesische Onnx (Abh. Berl. Atab. 1835. Brasilien führt sie neuerlich in großer Menge aus, der Centner Cameenstein davon in Oberstein roh schon mit 2500 fl. bezahlt. Rugeichnittene Steine werden in mit Wasser verdünnten Honig gelegt, mehrere Bochen lang auf bem Ofen warm erhalten und dann in Schwefelfäure auf glühende Kohlen gestellt. Nach wenigen Stunden wird eine Lage die weichere schwarz, ohne Zweifel in Folge von Ausscheidung der Kohle bes Honigs, die andere härtere schneeweiß: ein schlagender Beweis von der innern Verschiedenheit der Schichten. Freilich ist in Beziehung auf Reinheit der Werth der einzelnen außerordentlich verschieden. Die schönsten macht man aus dem Brasilianischen.

Carneol (caro Fleisch) oder Cornelius (Herzstein) nach seiner gelblichrothen Farbe genannt, die durch Glühen bedeutend erhöht wird, weil sich das färbende Eisenorydhydrat in Eisenoryd verwandelt, zumal wenn sie zuvor mit eisernen Nägeln in Salpetersäure gelegt werden. Uebrigens gehören nicht alle Carneole zu den gestreiften (Carneol-Onyren). Der Name entstand im Mittelalter (Agricola 624), die Alten nannten ihn Sarda Plinius 37. s1: primum Sardibus reperta laudatissima circa Babyloniam, cum lapicidinae quaedam aperirentur, haerens in saxo cordis modo. Sie behandelten ihn schon mit Delen und Säuren. Sardonyx Plinius 37. 23 Romanis hanc gemmam fuisse celeberrimam veluti carne ungui hominis inposita, er bestand also aus einer rothen und weißen Lage. Der berühmte Ring des Polykrates war ein solcher, Plinius 37. 2, Augustus legte ihn in einem goldnen Horn auf dem Altar der Concordia nieder. Besonders schön sind die vom Weisselberge, welche aus drei Lagen bestehen: oben ziegelroth, in der Mitte schneeweiß, unten milchweiß mit feinen Punkten von Gisenkiesel. Die dritte Lage wurde häufig zum Haare der Camee verwendet. Zu Warwick in Queensland kommen Geschiebe von ausge= zeichneter Farbe vor. Die Inder machen ihn nach, indem sie mit Soda eine emailartige Schmelzrinde aufschmelzen. Gegenwärtig schleift man einfarbigen Carneol häufig zu Petschaften. Das Hebräische Odem roth 2 Mos. 28, 17 übersett Luther durch Sarder, so ausgezeichnet war der Stein im Alterthum! Auch Sard heißt hebräisch roth.

Zwischen gestreiften und ungestreiften Chalcedonen ist zwar kein scharfer Gegensat, doch nähern sich letztere durch die Feuersteine leichter dem Hornstein, und nehmen dabei allerlei bunte Farben an. Moch haste ine (nach dem Arabischen Hafen, von wo man sie früher bezog) oder Moosachate nennt man die Stücke mit schwarzen Dendriten, von einges

drungenem Manganoryd herrührend, diese sind aber Algen und Moosen oft so täuschend ähnlich, daß die Frage noch gar nicht entschieden ist, ob nicht organische Einschlüsse sich darunter befinden. Im Carneol hielt man sogar lange das Färbende für organische Substanz (Pogg. Ann. 26. so.). Heinz widerlegt das zwar, allein es finden sich doch viele Achate unter Verhältnissen im Gebirge, wo organische Einschlüsse leicht denkbar wären. Göppert (Karsten's Archiv 1850. XXIII. 101) fand bei Oberstein nichts Organisches.

Plasma nannte Werner nach Vorgang der Antiquare lauch- bis berggrüne Gemmen aus den Ruinen Roms. Solche Massen tommen heute noch aus Calcutta nach Oberstein, auch hat man mehrere grüne Chalcedone 3. B. die bekannten vom Hauskopf bei Oppenau im nördlichen Schwarzwalde so genannt. Klaproth (Beiträge IV. 200) fand in ben antiken von Brussa am Fuße des Kleinasiatischen Olymp 96,7 Si, 0,5 ke. Heliotrop, Sunnenwendel (Megenberg Buch der Rat. pag. 445) ist ein Plasma mit rothen Chalcedon=Punkten, die durchsichtiger sind als die grüne Masse, sie heißen daher bei den Händlern Blutjaspis. Die orientalischen, von Calcutta eingeführt, nehmen eine sehr schöne Politur an. Die Schottischen haben schon einen halbmatten Jaspisbruch. Heliotropum Plinius 37. 60 porraceo colore, sanguineis venis destincta fonnte freilich ein ganz anderer Stein sein. Achatjaspis (ober schlechthin schon Jaspis) nennen die Steinschneider die unreinern start gefärbten Achatmassen. Solcher (rother) Jaspis kommt unter andern ausgezeichnet in den grauen Dolomiten unter dem Buntensandstein des Schwarzwaldes vor (Schramberg, Alpirsbach), im Weißen Keupersandstein von Schmiedelfeld bei Sulzbach (Kocher). Cacholong (schöner Stein bedeutend soll mongolischer Abstammung sein, Cacholonius Wallerius Miner. 272) heißt der veränderte, welcher schichtenweis ganz matt wie Steinmark wird. Es ist Folge von Verwitterung, denn Juchs (Pogg. Ann. 31. 577) hat gezeigt, daß gestreifter Chalcedon durch Kalilauge ähnliche matte Schichten bekomme. Faröer Inseln, Hüttenberg auf verwittertem Spatheisenstein. Sie fleben an der Zunge (Schröter Einleitung Geschichte ber Steine I. 204).

Enhybros Plinius 37. 78 semper rotunditatis absolutae in candore est laevis, sed ad motum fluctuat intus in ea veluti in ovis liquor. Hier sind ohne Zweisel die kleinen nußgroßen grauweißen Chalcedonkugeln im verwitterten Mandelstein vom Monte Tondo in den Colli Berici südlich Vicenza verstanden, deren innere Höhle mit Flüssigkeit erstüllt ist, die durch die Wände durchscheint. Fortis fand sie wieder, aber schon Faujas St. Fond (Essai de Géologie 1809. 521) klagt, daß der Besitzer des Grundstückes nur äußerst schwierig Erlaubniß zum Nachgraben gebe. Solches Urwasser kommt zwar auch in den größern hohlen Achgraben tugeln vor, allein es kann wegen der Undurchsichtigkeit der Wände darin äußerlich nicht sichtbar gemacht werden.

Rünstliche Färbung der Chalcedone. Die Sache scheint uralt zu sein (Nöggerath, Leonhard's Jahrb. 1847. 178). Plinius 37. 54 sagt

von einem Achat in ollam plenam olei conjectu cum pigmentis intra duas horas subfervefacta unum colorem ex omnibus faciat minii. Roch auffallender lib. 37. 74 Cochlides (ohne Zweifel Achatkugeln).... fiunt verius quam nascuntur, in Arabia repertis ingentibus glaebis, quas melle excoqui tradunt septenis diebus noctibusque sine intermissione. Dabei fämen dann so viel Zufälligkeiten zum Vorschein, daß man sie Naturspiel (physes) hieße, weil man nicht allen Namen geben könne. In Italien mag sich diese Kunst durch Tradition forterhalten haben, denn früher kamen die sogenannten "Romaner" nach Oberstein und kauften die gestreiften ungefärbten aber zugeschnittenen Steine auf, um ihnen in Rom erst die gehörige Färbung zu geben, bis endlich ein Achathändler von Idar, man sagt im Schuldthurme von Paris (G. Lange, die Halbedelsteine 1868 pag. 63) durch einen Mitgefangenen Römer hinter das Geheimniß kam. Jedenfalls ward das Schwarzfärben 1819 in Oberstein bekannt. Die matten, welche zum Theil die Feuchtigkeit so stark aufsaugen, daß sie etwas an feuchter Lippe kleben, sollen am geeignetsten Wie der arabische Onnx durch Honig und Schwefelsäure schwarz und weiß wird, so kann man den ungestreiften durch bloße Salzsäure schön eitronengelb machen. Besonders gelingt das Blaufärben, vom reinsten Sapphirblau bis zu allen Schattirungen des Türkis hinab, durch Beizen mit Blutlaugensalz und Kochen in Gisenvitriol. Mit Chromsäure getränkt und erhitt kommt Grün. Dadurch haben die Schleifereien zu Oberstein und Idar im Oldenburgischen Fürstenthum Birkenfeld, wo längs des Flüßchens Idar mehr als 100 Achatmühlen stehen, jede mit 4—5 Räbern (Collini Journal d'une Voyage 1776), ein Rad schon eine Familie nährend, großen Aufschwung bekommen. Gine der merkwürdigsten In= dustrien Deutschlands, die sich gegenwärtig auch nach Pforzheim zc. fortgepflanzt hat. Alles was zur Familie des Quarzes gehört: Bergkryftall, Amethyst, Achat, Jaspis 2c., wird hier geschliffen, polirt, gefärbt, und durch Handelsleute über die ganze Erde verbreitet. Besonders bildet die Schweiz einen wichtigen Markt: in den ärmlichsten Sennhütten (Col de Balm 2c.) findet man davon reiche Niederlagen, die von leichtgläubigen Lustreisenden als Produkte des Chamounithales und Berner Oberlandes fleißig ausgekauft werden. Jene allein zu Cameen brauchbaren Onyze, womit das Alterthum so ungeheuren Luxus trieb, und wovon uns herr= liche Ueberbleibsel überliefert sind, wurden früher (schon 1497 im Gange) blos in den Mandelsteinen um Idar und einem pechsteinartigen Melaphyr des Weisselberges bei Oberkirchen gewonnen. Seit 1834 kommen sie aber aus Brasilien (Monte Videv) in solchen Mengen, daß 1846 allein für 200,000 fl. robe Steine in Oberstein versteigert sind, darunter Riesen= mandeln von 40 Ctr. Gewicht! Dort im Gebiete des Uruguay besonders um Porto Alegre bedecken die Mandelsteine ungeheure Strecken. Alten machten auch Gefässe daraus, wie die berühmte Mantuanische Base aus Onng. Schon Agricola (bei Lehmann III. so) war der Meinung, daß die Vasa murrhina des Plinius hist. nat. 37. 8 eher in diese Sipp=

schaft gehörten, als wo anders hin; besonders wenn man an die Regensbogenachate denkt, die in den schönsten Farben schillern. Properz sagt daher murreus onyx (Museum Alterth. Wiss. 1808 II. 557), aber die Fundstellen kennt man nicht mehr.

Jaspis ein uraltes Wort, benn 2 Mos. 28, 20 heißt ber 12te Stein im Amtsschildlein des Hohenpriesters Jaschphe, Wedel, excercitat. de Jaspide sacrae scripturae 1702. Plinius hist. nat. 37. 27 zählt eine ganze Menge schönfarbiger auf, darunter den Türkis (aeri similem), aber ohne Zweisel auch Quarze. Selbst Werner begriff darunter sehr versschiedene Dinge. Daher geht man am besten vom

Rugeljaspis Steffens aus, 2,6 Gew. Dieß sind offenbar feuersteinartige Kugelbildungen, aber durch Gisenoryd intensiv ziegelroth, durch Eisenorydhydrat ochergelb bis kastanienbraun gefärbt. Die Farben bilben Streifen und Flammen als Folge von Oberflächenzersetzung. kommen muschelige Bruch hat einen eigenthümlichen matten Schimmer (ächten Jaspisbruch), und die Analyse gibt außer Eisenoryd und Thonerde immerhin reichlich 95 Si an. Der braune Jaspis, Memphitis Megenberg 452, mit concentrisch lichtern und dunkeln Streifen, die ungefähr der Kugeloberfläche parallel gehen, findet sich in großer Menge als Geschiebe im Nil (Nilfiesel) und im Sande der Wüste. Bei Kairo bildet er ein Conglomerat, das wahrscheinlich der Kreibeformation angehört. Seine große Politurfähigkeit und Menge im Geburtslande des Moses mußte früh die Aufmerksamkeit auf sich ziehen, und daher könnten die Juden unter Jaschphe wohl diesen Stein verstanden haben, wenn es nicht etwa ebler Opal war. Der rothe Jaspis tam auf dem Aldinger Stollen zu Auggen bei Mühlheim im Breisgau in großer Menge vor, er lag in den dortigen Bohnerzen, und schon die eingesprengten Polythalamien deuten entschieden auf einen Ursprung wie Feuerstein hin. In einem "grünen Jaspis" von Oftindien sollen Algen mit erhaltenem Chlorophyll liegen (Schaffner Flora 1859).

Gemeiner Jaspis meist roth und braun, sindet sich auf Erz-, besonders aber auf Eisensteingängen. Man findet darunter zwar noch mit ächtem Jaspisbruch, doch kann man häusig die Grenze einerseits zu dem Hornstein andererseits zum ungestreiften Chalcedon nicht sicher ziehen. Achatjaspis und Opaljaspis unterscheiden sich dagegen durch ihr Vorkommen.

Bandjaspis entbehrt gänzlich des Glanzes im Bruch, und ist immer lagerhaft. Wenn er mit Porphyr vorkommt, wie bei Gnandstein in Sachsen, so besteht er aus kieselreichem Thonstein; wenn er bagegen zur obern Thonschiefers und Grauwackenformation gehört, wie am Uralund auf dem Oberharz, so nähert er sich den Kieselschiefern, die durch Berührung mit Hyperit entstanden. Auf Schichtung deutet schon die Streisung von Roth und Berggrün hin. Der Werner'sche Porzellans jaspis von lavendelblauer Farbe ist ein gebrannter Schieferthon im Steinkohlengebirge, oder ein gebrannter Thon in der Braunkohlensors mation. Die Wasse ist mehr gefrittet als geschmolzen.

Kenerkein (Flint) 2,6 Gewicht lagert in Knollen im Kalkgebirge. Sein sehr gleichartiger Bruch ist wie Jaspis, aber schimmert bei den guten etwas stärker. Die graue bis schwarze Farbe rührt in der Kreide blos von organischen Stoffen her, denn sie geben mit Kupferoryd geglüht Rohlensäure und Wasser, und sind nach dem Brennen vollkommen weiß. Ehrenberg will sie sogar für coagulirte Rieselpanzer von Infusionsthieren ansehen, und hat ihre Spuren auch darin nachgewiesen. Doch muß man dabei nicht vergessen, daß die Kieselerde überhaupt sich gern zu Kugeln zusammenzieht, und fremde Gegenstände durchdringt. Daher wickelt auch der Feuerstein allerlei Petrefakten ein, und wenn man erwägt, wie man= nigfaltig die Abänderungen der Rieselknollen in den verschiedenen Formationen sich zeigen, so hat im Allgemeinen die Concretion auf chemischem Bege größere Wahrscheinlichkeit. Verwitterung erzeugt auf der Oberfläche ein Rieselmehl, Passyit. Die weiße Kreide liefert die feinsten Feuersteine. So lange diese ihre Bergfeuchtigkeit haben, kann man sie durch geschickte Hammerschläge in beliebige Formen bringen, eine Kunft, die schon die alten Deutschen trefflich verstanden, da sie bei Unkenntniß passender Metalle ihre Pfeile und andere Waffen meist aus Feuerstein schlugen, die man in ihren Gräbern ("Stein- und Beinformation") bis zu Fußlänge und 4 & Schwere findet. Daraus läßt sich der niedrige Preis erklären, denn ein geschickter Arbeiter kann in drei Tagen 1000 Mintenfteine schlagen. 98 p. C. Kieselerbe enthaltend, wird er namentlich in England zu einem vortrefflichen Glase (Flintglas) und Steingut (Flintware) verwendet. Der englische Pudding-stone besteht aus schwarzen Feuersteingeschieben, die durch einen stark gefritteten Rieselsandstein mit einander verbunden sind (Alttertiär, Spochen ber Natur. 671). Das Gestein nimmt eine schöne Politur an und wird daher häufig geschliffen. Ein= zelne Geschiebe darunter gehen schon in den Kugeljaspis über. Dies zeigt sich noch mehr beim Feuerstein des obern weißen Jura. Rehlheimwinzer unterhalb der Einmündung der Altmühl in die Donau findet sich berselbe in den ausgezeichnetsten Kugeln von der Größe und Rundung einer Kanonentugel, außen schneeweiß, porös und mit Cement verwechselbar. Dabei finden sich Stücke mit sehr regelmäßig concentrischen grauen und weißen Streifen, namentlich schön in der Frankischen Schweiz bei Gailenreuth, die nur zu deutlich beweisen, wie nahe der Kugeljaspis mit Feuerstein verwandt sei. Im untern Muschelkalke gibt es oolithische Feuersteine; aus der Schweiz kamen nach Oberschwaben schwarze, welche Raltspath eingesprengt haben, und daher punktweis mit Salzsäure brausen. Sie wurden schon von dem Rennthiervolke bei Schussenrieth zu kleinen Messern benutt. Dr. Möhl (Württ. Jahresh. 1874. 268) hat sie "mikrostopisch durchforscht", aber den makrostopischen Kalkspath doch übersehen. Bei antiquarischen Untersuchungen ist die Kenntniß der Fundorte von Wichtigfeit geworden.

Chrhsopraß im Serpentin von Schlesien, wo er am schönsten bei Gläsendorf nördlich Frankenstein in der "großen Chrysoprasader" von

drei Meilen Länge (Meinede über den Chrysopras 1805. 14) vorkommt, apfelgrün durch 1 Proc. Nickeloryd. Sein splittriger Bruch namentlich ber weißen ungefärbten Masse hält die Mitte zwischen Chalcedon und Hornstein. Er nimmt eine schöne Politur an, die schlechten können nachgefärbt werden, doch leidet die Farbe wenn man ihn nicht in feuchter Baumwolle ausbewahrt. Auch darf er beim Schleifen nicht zu heiß werden. Uebrigens haben jetzt gefärbte Achate feurigere Farbe. Der Name kommt Offenb. Joh. 21, 20, auch bei Plinius 37. 78 nach einer Lesart vor. Lehmann (Mémoires Acad. Berlin 1755. 202) trug ihn auf diesen Stein über. Schon in der St. Wenzelskapelle (14. Jahrh.) von Prag findet man große geschliffene Platten, (Agricola, Lehmann IV. se heißt sie Smaragd, Gesner de fig. lapid 1565 pag. 97 Pseudosmaragd), 1740 wurde ein Preußischer Officier bei der Windmühle von Kosemus am Nordende der Aber wieder auf ihn aufmerksam, seinen Ruf bekant er durch Friedrich den Großen, welcher Sansouci damit schmückte. Da im Frankensteiner Serpentingebirge zugleich Chalcedon und Opal bricht, so wird auch dieser durch Nickel apfelgrün gefärbt. Die Steine liegen sehr oberflächlich, werden sogar durch den Pflug zu Tage gefördert, und verwittern hier zu einer steinmarkartigen Masse (Chrysopraserde, Pimelith), welche nach Klaproth 35 Si, 38 H, 5 Al, 15,6 Ni enthält. Fühlt sich etwas fettig an, und tann fast mit dem Nagel geritt werden. Die Zufälligkeit der Zersetzung nimmt den Analysen ihre Bedeutung. Noumeit von Noumea auf Neu-Caledonien (Ni, Mg) 10 Si8 + 3 H ist eine ähnliche Masse.

Der Uebergang vom Chalcedon durch den Feuerstein in den Hornstein läßt sich in ausgezeichneter Weise unter andern im Muschelkalt des südlichen Schwarzwaldes (Adelhausen) erkennen: es scheiden sich dort im Kalke mehr als Kopfdicke sehr regelmäßige Feuerstein-Knollen aus, dieselben gleichen stellenweis dem schönsten Chalcedon, innen aber einem musterhaften grauen

Hornstein (Chert). Gin alter bergmännischer Name Agricola pag. 701: longe durissimum est, quod ex cornu cujus colorem non raro referre videtur nominatum, Latini silicem appellant. Doch versteht Blinius 36. 49 unter silex die verschiedensten Quarze. Werner unterschied zweierlei: einen splittrigen Hornstein, 2,6 Gew., durch seine tobte einfache Farbe, den splittrigen Bruch und die Art der Durchscheinenheit dem Horn gleichend. So findet er sich auch zuweilen auf Erzgängen, hauptsächlich bildet er die Grundmasse gewisser Porphyre, Hornsteinporphyre, die freilich oft nicht frei vom Feldspath sind, und dann Betrofiler genannt wurden. Endlich rechnete Werner noch ausbrücklich die Feuersteine des obern Jura dahin, die in Franken und Schwaben sich in großer Menge finden, doch icheint es naturgemäßer, solche Kieselconcretionen beim Feuerstein zu lassen, die Gruppen werden dadurch natürlicher. muschelige Hornstein führt zum Jaspis, und läßt sich faum fest-Holzstein heißen die verkieselten Hölzer, welche nicht in Opal verwandelt sind. Sie liegen in den Sandsteinen aller Flötzgebirge, auch

hier ist die Holzstructur wichtiger als die Quarzsubstanz. Nach Fuchs enthält der Hornstein keine lösliche Kieselerde (Opal). Auch das hohe Gewicht deutet mehr auf krystallinische als auf amorphe Aggregate.

Afterkrystalle. Wie die Kieselerde Pflanzen und Thierreste durchdringt, so bildet sie auch ausgezeichnete Afterkrystalle, und darunter spielt Hornstein eine Rolle. Der Haytorit von Devonshire hat die Form des Datoliths, mit glänzenden Flächen und meßbaren Winkeln. Die Gppslinsen aus den tertiären Süßwassermergeln von Passy bei Paris haben sich zu großen Haufen in Quarz verwandelt, bricht man sie von einander, so sind sie innen zwar häufig hohl, aber die äußere Grenze hat sich voll= kommen erhalten. Im Rotheisenstein von Schwarzenberg in Sachsen sind ausgezeichnete Bürfel eingesprengt, sie bestehen durch und durch aus Quarz, der seine Form dem Flußspath dankt. Besonders war früher das Schneeberger Revier durch seine Hornsteinafterkrystalle von Kalkspath berühmt, worin Klaproth Beitr. VI. 232 durch Schmelzen mit Kali 98,25 Si nach-Manche darunter sind nur roh überrindet, innen hohl oder schlecht ausgebildet; bei andern aber steckt unter einer leicht wegnehmbaren Kruste cin so wohlgebildeter Arystall mit glänzenden Flächen, daß es uns recht flar wird, wie schwierig in einzelnen Fällen die Entscheidung werden kann, ob Afterkrystall oder nicht. Die Afterbildung beginnt bei den Quarzen meist mit Uebersinterung, welche der Berwitterung stärker wi= dersteht, als der eingehüllte Krystall. Wird letterer dann ganz oder theilweis weggeführt, so entstehen hohle Räume in der Quarzmutter, und diese geben die scharfe Form des Krystalls, während die Uebersinterung nur rohe Umrisse erzeugt, und eigentlich nicht als Afterkrystall angesehen werden sollte, wie so häufig geschieht. Freilich läßt sich nicht immer sicher unterscheiden, was der Uebersinterung und was der Aussüllung genau angehöre. Besonders sind die Erzgänge reich an Beispielen, doch treffen wir auch in den Rieselconcretionen an: so findet man in dem rothen Rugeljaspis von Auggen sehr deutliche hohle Bürfel (Bürfeleindrücke); im Feuerstein des Muschelkalkes auf dem Aischfelde zwischen Alpirsbach und Dornhan theils Eindrücke, theils wirkliche Würfel von Feuerstein im Fenerstein: war das Kalkspath?

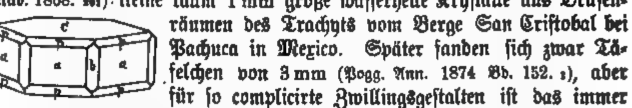
Rieselschie fer heißen die dichten gemeinen Quarze, welche ganze Lager im obern Thonschiefergebirge und untern Kohlenkalksteine machen. Der gemeine graue ist ganz hornsteinartig, aber plattet sich gut nach der Schichtung. Der edlere durch Kohle schwarz gefärbte, gern mit weißen Quarzadern durchzogene, soll der coticula (Probierstein), Lapis Lydius oder Heraclius Plin. hist. nat. 33. 43 sein, weil er nach Teophrast (Cap. 78—80) im Fluß Tmolus in Lydien als Geschiebe gefunden wurde. Palt wirkten sie besser als warm, und die "Sonnen- wurde der Erdseite" vorgezogen. Die Probiersteine waren früher wichtiger als heute, wo die chemische Kunst sie theilweis ersetzt sie müssen hart und so dunkelfarbig als möglich sein, durch den Schliff zubereitet sich sammtartig ansühlen, und von Säuren nicht angegriffen werden: his coticulis periti, cum e

vena ut lima rapuerunt experimentum, protinus dicunt quantum anri sit in ea, quantum argenti vel aeris, scripulari differentia mirabili ratione non fallente. Die Sache grenze ans Bunber! Freilich liefen dabei auch viele Berwechselungen unter, namentlich mit Basalt (Basavog), ben Agricola bei Stolpe in Sachsen wiederfand, und Rentmann duritie adamantina beschrieb! Die guten Probierfteine ber Barifer Juweliere follen nach Dumas (Ann. Chim. Phys. 1875. 183) Holzsteine mit 4,4 Rohle und 84,4 Si fein.

Mühlstein (Meulière) hat man vorzugsweise in Frankreich die unregelmößigen Quarglager im Gugwafferfalt bes Tertiargebirges bei Ferté-sous-Jouarre und Montmirail genannt, sie find poros, die Poren öfter mit Quarg erfüllt, und es foll feinen befferen Dinflftein als biefen geben, (Gpochen ber Ratur pag. 688). Sie werben aus Studen gufammen-

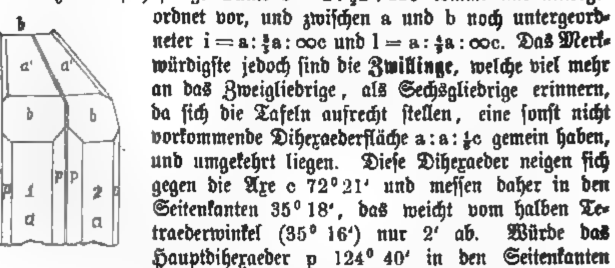
gefest und in eiferne Reife gefaßt.

Tribumit (roldvuog Drilling) nannte G. vom Rath (Monatsb. Berl-Atab. 1868. 201) fleine taum 1 mm große wafferhelle Kryftalle aus Drufen-



noch eine unbequeme Große. Die einfachen Arnftalle bilben biherne= drifc Platten mit einer ansgebehnten Geradenbstäche c = c:00a:00a und einer Saule a = a : a : coc. Die Ranten c/a find burch bas Dihexaeder p=a:a:c abgestumpft, woran die Seitenfanten 124° 42' und die Endfanten 127° 25' betragen, mas bas Arenverhaltniß a : c = 0,605 : 1 gibt.

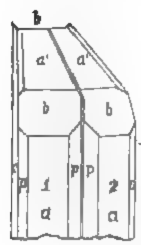
Die zweite sechsseitige Saule b = a : 4a : coc tommt nur unterge-

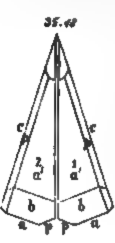


haben, alfo um 2' Meiner fein, fo hatten wir genau ben Das find jebenfalls intereffante Be-Tetraeberwinkel. giehungen. Die Zwillingsgrenze ift burch eine Doppellinie zwischen p/p angebeutet. Machen wir uns zum Ber-

ständniß einen

Querignitt, fo leuchtet ein, bag wenn fich c/c unter 35° 18' fcneiben, Die Saulenflachen ain bas Supplement von 144° 42' bazu bilden muffen, sobald fie fich

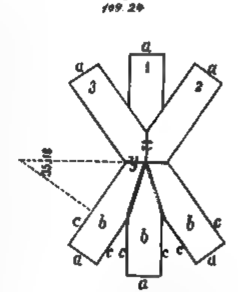




über ben einspringenden Winkel p/p ausdehnen. Bum Driftinge fort- schreitend muffen wir nicht etwa einen britten Zwickel an eines ber o

ansetzen, benn das sind ja keine Zwillingsflächen, sondern das Mittelstück (1), als den
eigentlichen Träger, symmetrisch vervollständigen, wodurch dann auf beiden Seiten Platz
für ein Zwillingsstück gewonnen wird. Selbstverständlich haben wir jetzt oben den Tetraederwinkel 70° 36', und unten, wenn wir uns
zwischen as und as das Trapez vervollständigen, das Supplement den Oftaederwinkel von
109° 24'.

Durchwachsen die Drillinge, wie die drei Oblongen 1·2·3 zeigen, so stehen die Flächen aund e senkrecht gegen b. In den Winkeln kann sich natürlich nichts ändern: die großen bleiben 109·24, die kleinen 35·18; die Dopspellinien links und rechts von 1 die wahren Zwillingsgrenzen. Würde jedoch der mittlere Träger verkümmern oder gar verschwinden, so könnte man zwischen 2 und 3 die Fläche x, welche der ei parallel geht, als neue Zwillingsgrenze ansehen, allein das wäre kein neues Gesey, sondern im ersten involvirt. Gingen wir dann zum stumpfen Winkel, so müßte die



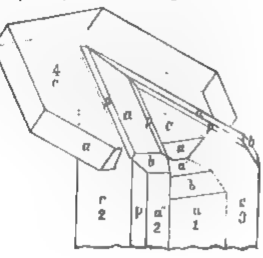
1

a'

jentrecht auf x stehende y die Begrenzung übernehmen. Aber diese Fläche hat keinen scharsen krystallonomischen Ausdruck. Denn da am Dihegaeder p gegen Age c 27°39' neigt, so gibt tg 27·39: tg 35·18 = 0,725. Die Reigung von Fläche y gegen Fläche a entspricht der Reigung der zu suchenden Dihegaedersläche gegen die Hauptage c. Wäre diese 34°22', so gäbe tg ·27 ·39: tg ·34 ·22 = 0,75 = ½ d. h. ein Dihegaeder y = a: a: ½c = ½a: ½a: c wäre die Zwillingsgrenze im stumpsen Winkel zwischen den Individuen 2 und 3, die sich unter 111°16' schneiden müßten. Hr. vom Rath meinte 110°6' gesunden zu haben, und darsnach ein zweites Zwillingsgeses annehmen zu sollen, wobei die Individuen

ein ebenfalls nicht vorkommendes Dihegaeder ta: ta gemein hätten, und umgekehrt lägen. Doch mag das auf sich beruhen. Bu den allermerkvürdigsten Thatsachen gehört

Die Onerfrenzung: an den Drilling (123) gewöhnlicher Form setzt sich eine Tafel 4 an, deren Säulenfläche a sammt e mit der Säulenzone a'd a" des mittlern Individuums 1 in eine Zone fällt, und daher auch gegen die Seitenindividuen 2



und 3 symmetrisch liegen muß. Die Sache ist zwar nicht völlig klar, aber Hr. vom Rath knüpft hier in geistreicher Weise an den Tetraederwinkel der Flächen c/c von 2 und 3 an. Da c an Tasel 4 diese etwa unter 70° schneidet, so bilden die drei Geradendslächen ccc der Individuen 234 eine tetraedrische Ecke. Käme dazu noch eine fünste von unten dagegen, so hätten wir den merkwürdigen Fall, daß vier Krystalle 2345 mit ihren cals Kern ein Tetraeder einschlößen. Fläche c auf 1 würde dazu eine Granatoedersläche liesern. Vielleicht bildet das den Schlüssel zum Verständniß dieser merkwürdigen Erscheinung. Da die Krystalle meist zu dünnen Platten zusammenschrumpsen, so könnte man sie Reductionsebenen vergleichen, die sich im Gesetz regulärer Körper zu durchschneiden strebten.

Quarzhärte 7, Gew. 2,31. Mit 96 Si, die in gesättigter Natron-lauge löslich ist. Blättchen in Drusenräumen des Trachyt des Drachensfelses bei Bonn und am Mont Dore. Am Besuv in den Auswürslingen von 1822 kleine Täfelchen zu Kugeln auf Sanidin gruppirt. Am 7. September 1873 sogar als schneeweiße Asche vom thätigen Krater der Insel Vulcano in Menge ausgeworfen (Jahrb. 1875. 216). G. Rose (Sith. Berl. Akad. 1869. 440) glaubte ihn durch Schmelzen mit Phosphorsalz ershalten zu haben, und die sechsseitigen und runden matten Täfelchen, welche das Mikroskop in vielen Opalen nachweist, scheinen ebenfalls Trisdymit zu sein, der bei Behandlung mit Kalisange ungelöst zurückleidt.

Asmanit (Asman Donnerkeil Indras) wurde von Maskelyne am Britischen Museum im Meteoreisen von Breitenbach auf dem Erzgebirge bei Johann Georgenstadt entdeckt, welches wahrscheinlich demselben Falle wie Rittersgrün und Steinbach angehört (Klar und Nahr pag. 292). Im Eisengeslecht steckt lichtgrüner Broncit und dieses farblose Fossil, welches jedoch erst zum Vorschein kommt, wenn man die Masse mit verdünnter Salzsäure wäscht. Dann zeigen sich Kügelchen, ähnlich dem Pallassischen Olivin, in seltenen Flächen mit Facetten bedeckt, welche auf 2gliedrige Säulen von 120° 20° deuten, deren ausgebildete Kante durch b: ∞a: ∞c abgestumpst würde. Die Geradendssäche c: ∞a: ∞b soll blättrig sein. Ein auf die scharfe Kante ausgesetzes Paar b: c: ∞a würde in c 63° 53′ machen (Weisbach, Berg. Hüttenz. 1873. 246). Optisch zweiazig, Apatithärte, Fettglanz, Gew. 2,24, 96 bis 99 Si. Es scheint demnach ein geschmolzener Quarz zu sein, der beim Erkalten krystallinisch erstarrte, was künstelich noch nicht gelang.

C. Opale (von öy Auge).

Amorphe Kieselerde. Der vollkommen muschelige Bruch glänzt wie Gallerte oder Harz (Quarz résinite). Spröde, trübe Farben, und alle Grade der Durchscheinenheit, mit einem zwischen 3—12 pC. schwankenden Wassergehalt. Ein wenig weicher (Feldspathhärte) und leichter (2,1 Gew.) als Quarz, weil er, wie die geschniolzene und organisch ausgeschiedene

Rieselerbe, zu der amorphen gehört, daher in Kalilange löslich. Besonders in Bulkanischen Gesteinen zu finden. Man sieht sie als eine eingetrocknete Rieselgallerte an, die zufällig mehr oder weniger Wasser zurückhielt. Schließt oft Tridymit und Chalcedon ein. Behrens Mikrostopische Unstersuchung der Opale (Sist. Wien. Akab. Bb. 64) und über ihr Spectrum (Jahrb. 1873. 220).

1) Ebler Opal Plinius 37. 21 India sola et horum mater... est enim in his carbunculi tenuior ignis, est amethysti fulgens purpura, est zmaragdi virens mare, cuncta pariter incredibili mixtura lucentia. Agricola vergleicht ihn schön mit dem Farbenglanz der Halssfedern erzürnter Truthähne. Möglich daß auch der Name Jaspis Off. 30spann. 4, auf diesen man möchte sagen schönsten aller Steine zu deuten sei.

Farbe milchblau, aber aus der trüb durchscheinenden Masse leuchten im auffallenden Lichte die brennendsten Regenbogenfarben, worunter sich besonders Grün, Roth und Blau auszeichnen, die im burchfallenden matter und complementär werden. Nach Klaproth 10 H. Die milchige Trübe und das Farbenspiel ist offenbar erst Folge von Beränderung, denn es gibt Stücke von großer Klarheit, die sich allmählig trüben und zulett undurchsichtig (gemeiner Opal) werden. Haun suchte den Farbenreflex durch kleine Sprünge, Brewster durch Zwischenräume von regelmäßigerer Gestalt zu erklären. Nach Behrens der einzige Körper, der durch Re= flexion homogenes Licht gibt, daher die unvergleichliche Reinheit der Farbe. Der Werth hängt von der Schönheit des Farbenspieles ab. Plinius erzählt uns von dem im Alterthum so hochgeschätzten Opal des Nonius, der zwar nur von der Größe einer Haselnuß dennoch nach einer Lesart auf 800,000 Rthlr. geschätzt wurde. Hasselquist (Resa til Levanten, deutsch. uebers. 1762. pag. 546) meinte, er sei in ben Ruinen von Alexandrien wiedergefunden. Daher führte ihn Cronstedt (Werner's Uebers. 126) als Ronius. Opal besonders auf. Im Kaiserlichen Schape zu Wien findet sich ein ganz reiner von der Größe einer Mannesfauft (34 Loth), man sagt 2 Mill. Gulden Werth. Die Napoleoniden hatten für Opal eine ganz besondere Borliebe, Murat's Gemahlin besaß den schönsten Opal= schmuck der Welt. Aber Eugenie hielt ihn für Unglückbringend. Man schleift ihn mit gerundeter Oberfläche. Die berühmtesten Opalbrüche finden sich beim Dorfe Czerweniga zwischen Kaschau und Eperies, wo fie in Schnüren und Nestern auf einem grauen sehr unansehnlichen Trachyt-Tuff (Opalmutter genaunt) vorkommen. Nach Beubant soll sich sogar die Rieselfeuchtigkeit zuweilen noch weich finden, auch Zeuschner sprach vom "flüssigen Opal" (Bronn's Jahrb. 1833. 217). Sie werden bort bergmännisch gewonnen, in den Orient ausgeführt, von wo sie unter dem Ramen "Drientalischer Opal" wieder zu uns gelangen. Nach Haidinger (Berichte III. 212) waren die Gruben um 10,650 fl. verpachtet, und 100—150 Arbeiter thätig. Neuerlich kommen sie auch aus Guatemala von Gracias a Dios in Handel. Auch Mexico (Jahrb. 1874. 568) und Queensland haben herrliche Abänderungen. Zu Hubertsburg in Sachsen findet er sich in

einem schieferigen Thongestein, berselbe ist aber durch starten Wasserverlust matt und undurchsichtig, klebt an der Zunge, hat starten Thongeruch und zeigt nur geringes Farbenspiel. Legt man ihn aber ins Wasser, so wird er nicht blos vollkommen durchscheinend, sondern gewinnt auch an Farbenspiel. Daher nannten ihn die ältern Mineralogen Lapis mutabilis oder oculus mundi (Weltauge), die ohne Farbenspiel Hydrophan. Das eingesogene Wasser verdunstet aber bald, und dann nehmen sie sofort ihre matte Undurchsichtigkeit wieder an. In Del gekocht sollen sie jahrelang das Farbenspiel zeigen, und mit Wachs oder Wallrath getränkt, werden sie im Feuer durchsichtig (Phrophan), weil dann das Wachsschmilzt. Zum Theil sind solche Dinge schwimmend leicht wie Tabasheer. Beim Schleifen entwickeln sie Bitumengeruch, schwärzen sich auch beim leichten Brennen. In Alkohol und dann in Wasser gelegt zeigen sie vorübergehend zierliche Dendriten. Wegen ihrer Porosität eignen sie sich vorzitzlich zu Difusionsversuchen (Reusch, Bogg. Ann. 124. 431).

2) Gemeiner Opal durch alle Uebergangsstufen auf das Engste mit dem Edlen verbunden, nimmt außer der Milchbläue allerlei andere trübe Farben an, und besitzt in vielen Abanderungen noch bedeutende Durchscheinenheit. Das Farbenspiel verschwindet ganglich. Bu ben befannteren Vorkommnissen gehören Feueropal in Porphyrgangen eines schwarzen Kalksteins von Zimapan in Mexico mit blaßtrüber hyacinthrother Farbe, die bei durchscheinenden Stücken stark in das Feuergelbe Rlaproth (Beiträge IV. 150) fand 7,7 H, und 2,12 Gew. machsgelbe Opal aus den verlassenen Goldgruben von Telfebanya (Raschau) läßt in zolldicken Stücken noch viel Licht durch, ein Muster für Opal. Wie der Feuerstein überzieht er sich an der Oberfläche in Folge von Verwitterung mit einer dicken weißen Rinde, dieselbe klebt stark an der Zunge und nimmt mit Zischen Wasser auf, wird aber nicht durchsichtig, verhält sich also ganz anders als Hydrophan. Solche matten Rinden finden sich noch bei andern gemeinen- und Halb-Opalen, man nennt sie auch wohl Cacholong pag. 246. Prachtvoll ist zuweilen die apfelgrüne Farbe des Prasopal von Kosomüt und Pernstein in Mähren, er verdankt seine Farbe wie der mitvorkommende Chrysopras dem Nickel. Ueberhaupt ist das Serpentingebirge von Frankenstein in Schlesien reich an schönen Opalen, worunter der bläulich bis grünlich weiße

Milchopal von Kosemütz hervorsticht. Häusig findet sich darin Tridymit, der nach G. Rose beim Auslösen in Kali zurückleibt. Abgeschlagene Splitter lassen die sechsseitigen trüben Flecke im Mitrostop erkennen. Ein rosenrother Opal im Süßwassertalk von Mehun und Quincy soll seine Farbe organischer Substanz verdanken. Die bittererdehaltigen heißen Quincy t.

3) Halbopal nannte Werner die zwischen Kugeljaspis und gesmeinem Opal mitten inne stehenden Abänderungen, nur an den Kanten durchscheinend, wenig Glanz und trübe Farbe meist von weiß, grau und braun. Schon 1803 wurde durch Jordan der weiß= und braungestreiste

Hafter dienen und doch geht er öfter in einem einzigen Handftück in Chalcedon und Hornftein über, Beweis genug, wie unsicher die Untersicheidung werden muß. Im Klingsteintuff von Hohentwiel am Bodensee tommen Blöcke von leberbrauner Farbe vor, die an Holzstructur erinsern. Bor allem reich sind jedoch die Trachyts und Porphyrtuffe von Ungarn, namentlich in der Gegend von Tokan und Telkebanya, an Farbe intensiv grün, wachsgelb, braun 2c. Namentlich geben diese Opale auch des Mittel zu den versteinerten Hölzern, welche Werner

Holzopal nannte, in demselben findet sich meist ein Gemisch von gemeinem und Halb-Opal, und die Holzstructur hat nicht selten auf die ungleiche Vertheilung der Masse wesentlich eingewirkt. Besonders interessant durch das intensive Braun ihrer Farbe sind die Hölzer im Bimsteinstuff von Schaiba: die Masse gleicht im Aussehen der erstarrten Brühe von stark gebratenem Kalbsleisch. Jaspopal heißen die von unorganischem Gesüge.

Wenn Halbopale stark durch Eisen gefärbt sind und dabei zum Matten neigen, so nannte sie Werner Opaljaspis. Auch der zeisiggrüne Chlorsopal von Unghwar (Unghwarit) mit serpentinartigem Ansehen gehört zu den unreinen Opalen, die durch Verwitterung leicht leiden, wie Haussmann (Leonh. Jahrb. 1858. 560) im Basalt am Meenser Steinberge zwischen Göttingen und Münden nachgewiesen hat. Analysen haben da nur einen localen Werth. Die Farbe erinnert auffallend an den ochrigen Hyposchlorit (Grüneisenerde) von Schneeberg, der aber 13 Wismuthoryd und 9,6 Phosphorsäure enthält. Frenzel (Jahrb. 1872. 220) gibt sogar 43 Bi an. Bei Bräunsdorf sind sie Antimonhaltig 2c. Wie Opale zum Feuersstein überspielen, zeigt

4. Menilit Wr. vom Ménilmontant bei Paris, wo er Knollen (Anollenstein) im Klebschiefer bildet. Es find offenbar allerlei unförm= liche Rieselconcretionen, die sich nach Art des Feuerstein gebildet haben. Sie neigen etwas zur Schieferung, haben aber im Querbruch ganz den Glanz eines ausgezeichneten Halbopals, von welchen sie sich jedoch durch ihr geognostisches Borkommen leicht unterscheiben. Am schönsten sind die leberbraunen der Pariser Gegend, namentlich auch ausgezeichnet durch ihre sonderbar verworrene Knotung. Rlaproth gab darin 85,5 Si, 11 # 2c. an. Zu Argenteuil sind die Knollen grau, brausen aber nicht mit Säure. Bei Paris liegen dagegen Süßwassermuscheln darin, diese werden dann nicht blos matt, sondern brausen auch, es sind Rieselmergel. tannte und früher so berühmte Schwimmstein von St. Duen ist nichts weiter als das Rieselskelet dieser Muschelmenilite, denn Bulimus pusillus fist noch unverändert darin. Wirft man ihn auf das Wasser, so zischt er stark und sinkt nach wenigen Minuten unter. Es gibt zwar auch nichtzischende, die gar nicht untersinken, diese scheinen aber fünstlich mit einem fetten Thon überschmiert zu sein, der die Oberfläche der Poren verstopft hat. Rieselmergelknollen bilden die Vermittelungsstuse zwischen ächtem Feuerstein und Menilit. Auch die Quarzconcretionen im Süßwasserfalk zeigen eine entschiedene Annäherung zum opalartigen Glanz,
und doch sind sie oft ganz von Planorbis und Paludinenspecies durchwoben. Von höchst regelmäßiger Runzelung und auffallender Formenbildung sind die Rieselmergel aus dem Muschelkalk von Leufelsingen in
der Schweiz, die dann weiter sich an die Wergelknollen anschließen, worin
die Rieselsäure schon stärker zurückritt. Wer hier blos nach mineralogischen Kennzeichen scheidet, geht in der Irre.

Ehrenberg (Pogg. Ann. 38. 456) sucht den Beweis zu führen, daß alle diese Kiesel (er nennt sie Halbopale) aus dem Polirschiefer, namentlich die von Bilin und Luschiz in Böhmen, "durch formlose Kieselmasse cimentirte Insusvicularienschalen" seien. Kieselpanzer von Gaillonella varians, Navicula viridis etc. kommen wenigstens in großer Wenge im Tripel und Polirschiefer vor, so daß diese Kieselerde förmliche Insusviculager (Handbuch der Petresattent. pag. 691) bildet. Tripel (terra Tripolitans), eine gelbe magere Erde mit 90 Si, kommt über Tripoli aus Nordafrika in den Handel.

Polirschiefer lagern besonders ausgezeichnet im Tertiärgebirge bei Paris, in der Nachbarschaft der Basalte bei Bilin in Böhmen, am Habichtswalde bei Cassel 2c. Sie haben einen thonigen Geruch, man könnte sie ihrem Aussehen nach für graue Mergel halten, allein mit Saure brausen sie nicht. Die compacten kleben so stark an der Zunge (Richschiefer von Paris), daß sie beim Wegreißen schmerzen, Klaproth (Beitr. IV. 110) wies darin 62,5 Si nach. Unsere deutschen zerfallen leicht zu Mehl, nur lagern rauhe Platten dazwischen (Saugschiefer), die zulett zu Menilitartigen Opalen werden. Der mehlige Schiefer fühlt sich sehr sanft Bei Randanne am Puy de Dôme wird in alten Torfmooren zwis schen Bulkanen eine gelbliche Erde (Randanit) abgebaut, die sich in Aetkali löst, sie hat ungefähr die Consistenz der Kreide, läßt sich aber mit dem Finger zu einem unaussprechlich feinen Mehl zerdrücken, welches bei der geringften Bewegung die Luft mit feinen Staubwolken erfüllt: bas sind Panzer von Infusionsthieren, wie sie sich an vielen Hundert Orten bis in die jüngsten Formationen herauf gefunden haben. Mit 4 Thon gemischt und gebrannt geben sie die bei den Alten so berühmten schwimmenden Ziegeln, die 1791 Fabroni aus dem Bergmehl von Santa Fiora in Toscana wieder herstellte (Pogg. Ann. 26. 505). Sie schwimmen wie Kork auf Wasser! Nach Klaproth (Beitr. VI. 261) enthalten sie 79 Si. Die Tiza in Mexico 240' mächtig enthält Süßwasser-Diatomeen, die Braunkohle bazwischen Spongiaceen. Die Infusorienerde in der Lüneburger Haide bei Oberohe von 40' Dicke ist ein wichtiger Handelsartikel geworden, woven der Centner 1—10 Mark werth ist: als schlechter Wärmeleiter dient er zu feuerfesten Schränken; mit Nitroglycerin gemischt gibt er Dynamit, mit Harz Cement; mit Siegellack hindert er das Abtröpfeln; er liefert Formsand, Steinkitt, Wasserglas, Ziegeln 2c.

5. Spalith Wer. wurde von Müller in den Höhlen basaltischer Gesteine der Umgegend von Frankfurt a. M. gefunden (Erlenbach) und daher lange wegen seines Aussehens Müller'sches Glas genannt. bildet kleintraubige Ueberzüge, die man wegen ihrer Klarheit nicht zum Opal stellen würde, wenn Buchholz nicht 6,3 H darin gefunden hätte, und ihr Gennicht (2,1) so leicht wäre. Mikroskopische Schliffe zeigen sehr vollkommen concentrische Schichtung, womit auch seine negative doppelte Strahlenbrechung zusammenhängt, Schulze (Jahrb. 1861. 400). Im Bafalt von Walsch in Böhmen, im Serpeutin von Schlesien (Zobten, Jordansmühle), auch in den Laven von Sichia 2c. findet er sich. Nach Hum= boldt tragen die Ameisen von Santjago in Nenspanien Steinchen der Art mit ganz besonderer Auswahl in Haufen zusammen. Er hat einen ähnlichen Ursprung wie Rieselsinter an den heißen Quellen Islands, deffen perlartige Oberfläche bald schimmernd bald mattweiß aussieht. Besonders lieblich ahmt der Perlsinter von St. Fiora in Toscana auf traubiger Oberfläche den Schein der Perlen nach. Rieselguhr nennt man die weißen oder die Eisenorydrothgefärbten Massen von Reikianes in Südistand, welche noch Wellenschläge zeigen, gleich dem Karlsbader Sprudelstein. Rieseltuff (Genferit) heißen dagegen die unregelmäßigen Rieselmassen, welche sich um die Mündung des Genser, der ein 1850tel Rieselerde gelöst enthält, abgelagert haben, Moos, Blätter, Thierreste 2c. einwickelnd. Rach Klaproth (Beitr. II. 112) enthalten sie 98 Si. Auch die ichneeweißen Rückstände (Bianchetto) der Fumarolen entstehen nach Rammelsberg (Zeitschr. beutsch. geol. Gesellsch. XI. 440) aus reiner amorpher Riesel= erbe mit Wasser. Großartig sind die Ablagerungen im Pellostone Ra= tionalpart, wo an den Genserbecken sich milchweiße Halbopale bilden, mit Spuren von Lithium und Strontian bei 96 Si, Dr. Endlich's Pea= Bleibt doch selbst in der Ackerkrume auf kieselhaltigen Kalkböben nur Rieselerde als Verwitterungsproduct zurück.

Gefritteter Quarz kommt auf mannigsache Weise vor. Tertiärgebirge von Paris, im Braunkohlengebirge Nordbeutschlands 2c. nehmen die Sandsteine oft ein Aussehen an, als wären die Quarzkörner msammengeschmolzen. Bo der Basalt glühend heiß den Buntensandstein in Hessen (Wildenstein) durchbrach, hat er denselben nicht blos entfärbt und zu Säulen abgesondert, sondern förmlich angeschmolzen, wie die Gestellsteine im Hochofen. Das merkwürdigste jedoch sind die Bligröhren, die sich im Quadersandstein auf Sandwehen der Sennerhaide bei Defter= holz im Fürstenthum Lippe, bei Dresden, Blankenburg am Harz 2c. finden, und neuerlich auch aus der Wüste zwischen der Dase Farfarah und Siwa von Zittel mitgebracht wurden. Der einschlagende Blitz hat lange verzweigte Röhren gebildet, die außen rauh von anbackenden Sandförnern, innen aber einen spiegelnden Glanz von einer ausgezeichneten Quarzfritte Man kennt sie schon seit 1761 von Massel bei Breslau, Dr. Fiedler hat sie über 16 Fuß tief in die Erde verfolgt (Gilbert's Ann. 1822. 25. 61. soi), und Wicke (Pogg. Ann. 106. 158) sabe sie in Oldenburg unmit=

telbar nach dem Einschlagen des Blizes. Hartig, Notice sur un cas de formation de Fulgurites. 1874.

II. Reldspäthe.

Feldspath gehört zwar zu den verbreitetsten Mineralen im Urgebirge, dennoch finden wir im Alterthum keinen Namen dafür. Bermannus pag. 701) scheint ihn unter Saxum Spatum zu begreifen, Rlaproth (Beiträge VI. 242) wollte daher wieder Felsspath einführen, da Feldspath (Spathum campestre), der erst seit Denso 1750 in der Uebersekung von Wallerius Mineralog. pag. 87 gebräuchlich ward, blos burch Migverständniß aufgekommen sei. Auch Haup (Lehrb. Mineral. 1804. II. ...) war mit der Benennung nicht zufrieden, doch wagte er es kaum, bafür "Orthose" in Borschlag zu bringen, woraus später der Breithaupt'sche Orthollas (de 96s grad) hervorging, ber auf die Rechtwinklichkeit der Blatterbrüche P/M anspielen soll, gegenüber den schiefwinklichen Plagieklasen (nlayeos schief, xlaw brechen). Unter den Späthen der härteste, daher Spatum scintillans, die Härte leitete Linné von ein wenig Gisenbeimischung her. Während die andern Späthe auf Gängen im Gebirge versteckt liegen, findet sich dieser in allen Urgebirgsgegenden auf Feldern. Seine Krystallisation hat zwar Haup schon richtig erkannt, doch verdanken mir Weiß (Abh. der Berl. Aad. 1816, 1820, 1835 und 1838) eine Reihe von Abhandlungen, die uns mit den Fundamentalverhältnissen der Zonenlehre bekannt machten und die ganze Sache in dieser Beziehung zum Abschluß Nur rücksichtlich ber Winkel und Zusammensetzung fand G. Rose 1823 (Gilb. Ann. 73. 178) Abweichungen, und Kupfer bewies 1828, daß auch der Adular schiefe Aren habe (Pogg. Ann. 13. 200).

1. Feldspath.

Refer i. A. P 101, M 010, T 110, x 1'01, y 3'01, q 1'03, t 501, r 3'05, l 4'03, 9'04, k 100, o 1'21, n 141, z 130, g 011, m 321, u 3'41, v 3'81, h 343, s 1'61, d 581, i 1'12'1, μ 1'11, f 16''3'12, 11'0'1, δ 13''01, f 4'33, π 47''01. T/T 118°48', T/x 140°40', T/y 134°19', P/T 112°16', P/k 116°7', P/x 129°40', P/y 99°38', P/q 145°47', P/t 139°, P/n 135°3', P/o 134°42', M/z 150°35', o/o 126°14', n/n 90°7', n/o 136°15', x/o 153°7', P/g 150°52', M/u 123°, k/y 144°15'.

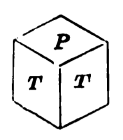
a:b:k = 2,1276:3,5977:0,043; A/c 91°10′.

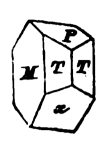
Unter Feldspath schlechthin wird vorzugsweise Kalifeldspath verstanden, ein ausgezeichnetes 2+1gliebriges Krystallsystem, aber

PM

mit manchen Eigenthümlichkeiten. Der erste Blätterbruch $P = a : c : \infty b$ macht mit dem etwas weniger deutlichen $2 ten M = b : \infty a : \infty c 90^{\circ}$ (Orthoklas), das ist das wessentlichste Kennzeichen; P gibt sich häusig durch Sprünge und Neutonianische Farben zu erkennen. P gegen Are $c = 63^{\circ} 53'$. Die geschobene Säule $T = a : b : \infty c$ macht

118° 48', M stumpst nicht blos ihre scharfe Kante gerade ab, sondern P ist auch gerade auf die stumpse Kante ausgesetzt, deun P/T beträgt vorn links und rechts 112° 16'. Und doch hatte der scharssinnige Haup schon richtig erkannt, daß von den beiden Säulenslächen T die eine blättriger sei als die andere, man sieht es bei dem Amazonenstein vom Ural sehr deutlich, deßhalb nannte er die blättrigste von beiden T, die andere weniger blättrige l, wodurch jene einundeinkantige Primitivsorm PMT pag. 104 entstand. Es verräth das noch eine Verwandtschaft mit den eingliedrigen Plagioklasen. Doch da man sich nicht bei allen Feldspäthen von diesem Unter-



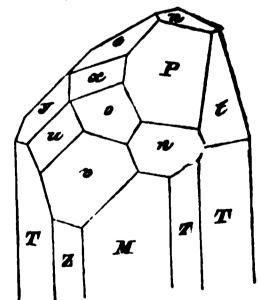


schiede überzeugen kann, so muß man wohl bei dem Weiß'schen Symmetriebilde stehen bleiben, was auch die strengsten Messungen fordern. Die hintere Gegenfläche $\mathbf{x} = \mathbf{a}' : \mathbf{c} : \infty$ b dehnt sich zwar gern aus, ist aber gänzlich unblättrig, und macht die Winkel \mathbf{x} zur Aze $\mathbf{c} = 65^{\circ}$ 47', worans nach pag. 66 folgt:

a: b: $x = \sqrt{4,529}$: $\sqrt{12,949}$: $\sqrt{0,001878}$, $\alpha = 1^{\circ}10'$. Beiß nahm x = 0 (bann fällt A mit a zu rechtwinkligen Aren zusammen), $T/T = 120^{\circ}$ und $P/T = P/x = 112^{\circ}$, woraus sich das schöne Arenverhältniß a: b: $c = \sqrt{13}$: $\sqrt{3 \cdot 13}$: $\sqrt{3}$

fand, das zu so vielen interessanten Betrachtungen ihm Veranlassung gab. Ans den 5 Flächen PMTTx (Projectionssigur pag. 46) wurden sodann alle deducirt: das hintere Augitpaar o = a': \pm b: c fällt in die Diagonalzone von x, d. h. in Kante M/x und in die erste Kantenzone P/T.
Das vordere Augitpaar n = a:c:\pm b liegt in der Diagonalzone von P
und der Zone T/o. Diese für das System so wichtigen Flächen stumpsen
uach Weiß'scher Annahme die rechtwintlige Kante P/M gerade ab, machen
also unter sich eine wirkliche quadratische Säule n/n. Nach den Kupfer'schen

Messungen würde n/n über P 90°6' und P/n 135°3' betragen, eine höchst unbedeutende Absweichung. Die dreisach schärfere y = \frac{1}{2}a':c:\infty bill treuzweis in die Zone T/0 und bildet gewöhnslich ein sast rechtwinkliges Dreieck (89°18'). Sehr häusig ist die Säule zehnseitig durch z=a:\frac{1}{2}b:\infty c, die Kante M/T und n/o abstumpfend, und zwar diesenigen n und 0, welche der Kante M/T oben und unten anliegen. Diese so häusig erscheinende z ist immer matt und daran leicht zu erkennen.



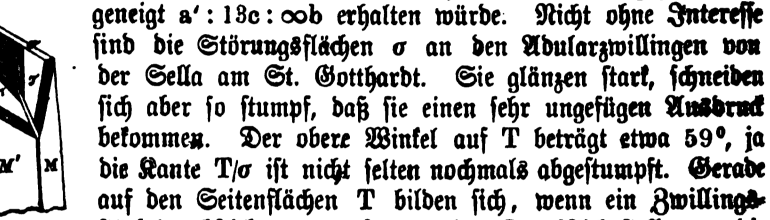
Biel seltener findet sich $k = a : \infty b : \infty c$, welche die stumpse Säulenkante grade abstumpst, und die zehnseitige Säule zwölsseitig macht. Beim Abular kommt sie schön vor. Hinten $q = 3a' : c : \infty b$ sindet man oft beim Abular, selten vorn $t = \frac{1}{2}a : c : \infty b$, hinten $r = \frac{1}{4}a' : c : \infty b$. Ein zu PxTT zugehöriges Paar $g = b : c : \infty a$ kommt zuweilen beim Abular vor, $u = \frac{1}{4}a' : \frac{1}{4}b : c$ siegt in der Diagonalzone von y, darunter $v = \frac{1}{4}a' : \frac{1}{4}b : c$ stumpst die vordere Kante P/T ab. Große Sels

tenheit ist $s = a' : \frac{1}{6}b : c$ hinten, sie soll sogar nur beim Anorthit vortommen. Vorn $i = a : \frac{1}{12}b : c$, $h = a : \frac{1}{4}b : c$ und $d = \frac{1}{4}a : \frac{1}{6}b : c$. Beim Adular vom St. Gotthardt erwähnt v. d. Borne eines Flächenpaaves a' : b : c, das wie das 2gliedrige Oktaeder hinten auf die Säule T gerade aufgesett sein würde. Hessenberg fand vorn eine Schiefenbsläche $a : 11c : \infty b$, 127^o gegen P geneigt. Noch häufiger sindet man hinten unter x eine rauhe

T A

übermäßig steile π, die man auf a': 47c: ∞b schätzen derf, da sie nur reichlich 2½° gegen Aze c geneigt ist. Undentsich sindet sich am Schwarzenstein im Zillerthal selbst noch die Kante T/π abgestumpst. Lévy maß beim farbenspielenden Murchisonit, in Geschieben des Conglomerats von Exeter

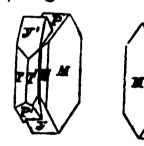
(Oldred), hinten einen versteckten Blätterbruch d, der 9° 17' gegen Are e



stück durchsticht, gar oft von der Durchstichsstelle aus die glänzendsten Knickslächen. Man könnte solche Zufälligkeiten ganz übergehen, wenn nicht die Sache in Rücksicht auf die complicirten Ausdrücke des Bergkrystalls einiges Interesse erweckte.

Der Feldspath kommt übrigens häufiger in Zwillingsform als einsfach vor, und zwar nach folgenden zwei Gesetzen.

1. Karlsbader Zwillinge: zwei Individuen haben die sechsseitige Säule TTM gemein und liegen mit ihren Endflächen P und x (y)



umgekehrt, so daß das x des einen mit P im andern Individuum fast spiegelt pag. 100. Es ist dadurch eine völlige zweigliedrige Ordnung in den Flächen einsgetreten. Gewöhnlich legen sie sich mit dem 2ten Blätterbruch M an einander, und nach ihm werden auch die

Säulen taselartig zusammengedrückt. Da am Ende P/y = 99° 38' zu herrschen pflegt, so dringt der Kopf des einen durch den Blätterbruch des andern durch, doch so, daß entweder auf der linken (linke Zwillinge) oder auf der rechten Seite (rechte) das P spiegelt. Die Sache wird besonders klar, wenn man die Stücke parallel von P quer durchschlägt. Solche Zwillinge sind in den porphyrischen Graniten aller Gegenden in Menge eingesprengt und kommen sast nie in Drusen vor. Wenn die Grundmasse verwittert, so sallen die Krystalle heraus, und man kann sie in großer Menge auf den Feldern zusammenlesen. Schon Valerius Cordus sprach von Saxum durum candidis veluti tesselis dei Carlsbad und Elnbogen (Gesner de sig. lapid. 1565. 16). Alehneln die Granite dem Porphyr, wie bei Neubau und Fichtelberg an der Südostseite des Ochsenkopfes im Fichtelgebirge, oder am Berge Four-Labrour in der Auvergne,

jo tann man sie nicht blos herausschlagen, sondern sie sind auch noch viel schärfer und schöner als im Granit. Auch der Trachyt, besonders vom Drachenfels am Rhein, Bonn gegenüber, liefert treffliche von glassigem Feldspath. Aftertrystalle mit Glimmer, sogar mit seinkörnigem Zinnstein und Quarz erfüllt kommen zu St. Agnes 2c. in Cornwall vor, die sahlsardigen im verwitterten Porphyr von Ilmenau im Thüringer Wald haben sast genau die Hälfte Ca C, so daß von Feldspathmasse wenig zurücklieb. Wenn P gegen Are c 63° 53', und x gegen c 65° 47'

machen würde, so könnte x des einen mit P' im audern Individuum nicht einspiegeln, sondern beide müßten sich unter einem augenfälligen Winkel von 178° 6' schneiden. Run kommen freilich bei St. Pietrs auf Elba sehr glänzende schneeweiße Zwillinge mit TMPxy vor, an denen x mit P' vollständig einzuspiegeln scheint, allein genaue Wessungen haben doch das Gegentheil be-

wiesen. Sehr schöne Kruftalle bilbet A. d'Achiardi (Bollettino Com. geol. Bulia 1871. 214) ab, die nach bem Abular hinüber schweifen (Semi-adularia).

Ganz besonders prächtig kommen sie im Ural zu Alabaschka bei Murfinst vor (Roticarow, Mater. Miner. Rußl. 1867. V. 188). Es werden von

sort sogenannte Driffinge abgebilbet, die eigentlich keine sind, denn wenn auch das mittlere P als Träger erscheinen mag, an welchen sich links x" und rechts x' höchst regelmäßig angelagert haben, so liegen doch x" mit x' und P" mit P' vollständig parallel, bilden also ein Individuum. Solche Zufälligkeiten der Erscheinungen dürsen nicht als Gesetze ausgesprochen werden.

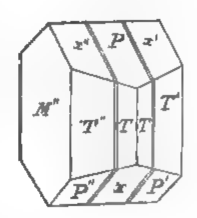
Wenn an ben einfachen Rryftallen P und M zu einer langen Oblongfaule fich ausbehnen,

so pflegen sie einfach zu sein, obgleich sie in benfelben Felsen sowohl im **Borphyr als** anch Granit und Trachyt neben obigen Zwillingen sich eins gesprengt finden. Das ist eine sehr auffallende Thatsache. Stehen das gegen diese Oblongsäulen in Drusenräumen, so bilden sie

2. Bavenoer Zwillinge, besonders schön zu Baveno schon vom Pater Bini 1779 am Gubenbe des Lago Maggiore gesunden, Warm-

brunn im Riesengebirge, Alabaschka am Ural, Abular der Alpen zc. Diese Zwillinge haben n gemein und liegen umgekehrt, d. h. es spiegelt die fast quabratische Säule n/n bei beiden ein, nur legt der eine seine P hin, wo der andere sein M hat. Die Individuen 1 und 2 sind dann im Azimuth der Geradendsläche von der quadratischen Säule n/n um 90° gegen einander verdreht. Sie fordern zu

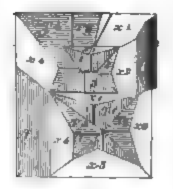
ihrer Bollständigkeit noch zwei andere 3 und 4, welche ben ganzen Kreis zu einer vollkommen viergliedrigen Ordnung schließen (Weiß Abhandt.



x 5

Berl. Atab. 1885). Ganz besonders regelmäßig zu Stohnsdorf öftlich Warmbrunn und Schildau. Bon diesem Bierlinge stehen immer je zwei anliegende in Zwillingsstellung, Folge davon ist, daß je zwei gegenüberstehende (1 und 3, 2 und 4) den ersten Blätterbruch P gemein haben und umgekehrt liegen. Einige nehmen dieß als ein drittes Zwillingsgesetz. Im Vierlinge legen daher immer je zwei Individuen ihr M wie die andern zwei ihr P haben, und wenn das erste seine Säulenkante

T/T nach Sub richtet, so bas 2te nach West, bas 3te nach Rorb, und bas 4te nach Oft. Man kann biese Individuen nun durcheinander schieben, wie



M

man will, wenn sie nur mit sich parallel bewegt wetben, so bleibt ce ber unveränderte Vierling. Ja unter den Abularvierlingen am St. Gotthardt kommt nicht selten ein ganzes Gewirr von Individuen vor, aber man darf nur eines davon nach der Himmelsgegend orientiren, so ergeben sich die andern sogleich von selbst: mehr als ein Vierling kann es unmöglich werden. Im Grunde ist es nichts weiter als das Zwillingsgeset

bes 2gl. Syftems, wenn man nin als rhombische Saule bentt.

Daß die Ordnung viergliedrig sei, sieht man leicht ein. Denn nin geben die erfte, und P mit M die 2te quadratische Säule, alle übrigen im 2+1gliedrigen System ein Mal auftretenden Flächen (y, x, k 2c.) bilden ein Quadratoftaeber, und alle Paare (T, 0, m 2c.) Vierundwierstantner.

Die Ausbehnung ber Flächen ift freilich fo verschiedenartig, bag ber

Felbspath dadurch zu einem der lehrreichsten Systeme wird. So zeigt z. B. beistehender Adular in seinem Hauptumriß das Individuum 3 mit PTMxz, allein an allen Seiten und in unserer Figur auch auf P brechen die grau gestreisten M des 2ten und 4ten-Individuums heraus, die vollkommen mit P einspiegeln und sich unter einander mit ihrem P begrenzen, das senkrecht gegen P des Individuums 3 steht. Das 1ste Individuum pflegt man auf der Fläche der quadratischen Säule nicht wahrzunehmen. Wenn blos zwei Individuen zum Zwilling an einander treten, wie das bei Baveno, Warm-

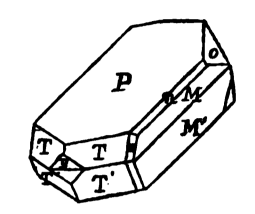
Individuen zum Zwilling an einander treten, wie das bei Baveno, Warmbrunn und in den Alpen so häufig der Fall ist, so pflegt eine der n sich stark auszudehnen: man stellt die Sache so dar, als wenn ein Arts-

stall diagonal der Oblongsäule PM durchgeschnitten und beide Hälften um 180° gegen einander verdreht wären, obgleich auch hier die Natur freier und erfinderischer in ihren Formen sich zeigt als die Kunst. Bei Bavens erscheint P wie gewaschen, M dagegen mit Chlorit beschmutt. Wit Chlorit bedeckt sind ferner T, z, o, die hintere Gegensläche x uicht. Häusig orientirt der Albit, der sich nur auf die Flächen z T M lagert, und zwar

immer parallel den Säulenkanten. Afterkrystalle mit seinkörnigem Glimmer erfüllt sinden sich im grünen Busch des Hirschberger Thals (Pogg. Ann. 80. 120), der Glimmer soll sich hier auf nassem Wege gesbildet haben.

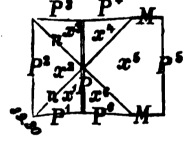
Ein drittes Geset, wornach die Individuen P gemein haben und umgekehrt liegen ist nur eine Folge vom Vierling, da sich 1 und 3, wie 2 und 4 in dieser Stellung sinden, wenn man von dem error insensibilis absieht, der durch den Winkel von $n/n = 90^{\circ}$ 6' hereinkommt. Run fand aber Prof. Blum (Jahrb. 1863. 343) in den zersetzten Porphyren

von Manebach im Thüringer Walde um und umsgebildete Krystalle, wo sonst das Bavenoer Gesetz ganz ungewöhnlich ist. Bald darauf fand sie Dr. Cohen in den Porphyren des Ränberschlößchens bei Weinheim, und man warf sich nun bei der scheinbaren Selbstständigkeit dieses "Manebacher" Gesetzes die Frage auf, ob die Vierlinge nicht lieber als Durchkreuzungen zweier Manebacher



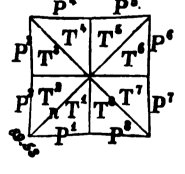
angesehen werden sollten. In den meisten Fällen läßt sich zwar die Sache nicht ausmachen, allein Scacchi (Pogg. Ann. 138. 538) fand am Besuv einen Sanidinkrystall, der nach den schärfsten Messungen aus zwei Drillingen

PiP² P³ und P⁴ P⁵ P⁶ bestand, die sich in der Doppelslinie P zusammengesetzt hatten und umgekehrt lagen. Oben und unten sanden sich zwischen P'/P⁶ = P³/P⁴ einspringende Winkel von ungefähr 179°. Daraus würde solgen, daß die Drillingsebene n mit den anliegenden



P einen scharfen Winkel 44° 45' d. h. das stumpse Supplement 135° 15' machte, was in der Säule n'n über P 90° 30' gäbe. Denn man sieht leicht ein, daß dann $n/P^{1} + n/P^{2} = 89^{\circ}$ 30' in der Zwillingsgrenze $P/P' = 90^{\circ}$ 30' würde, woraus sich zwischen P^{1} und P^{6} eine Knickung von $360^{\circ}-2 \cdot 90^{\circ}$ 30' $= 179^{\circ}$ ergäbe. Freilich weichen andere Feldsspathmessungen davon wieder wesentlich ab. Als das Maximum der Zahl

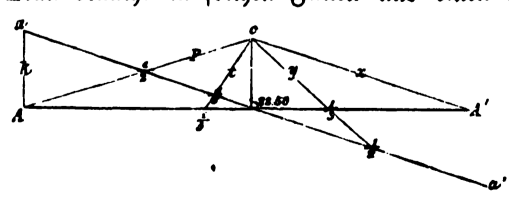
den alpinischen Adularen (Itschen, welche nicht blos bei den alpinischen Adularen (Itschen, beutsch. geol. Ges. 1862 pag. 440 Fig. 5), bei Baveno (Abh. Sendenb. Ges. 1863 IV Fig. 9) und Striegau in Schlesien (Dr. Beder, Mineralvor: prommen 2c. Dissert. 1868 pag. 19), sondern auch von ganz vorzüglicher Regelmäßigkeit bei den künstlichen Feldspäthen



von Sangerhausen (Pogg. Ann. 138. 500) beobachtet wurden. Wie die Ho=
rizontalprojection zeigt, so bestehen sie aus vier Bavenoer Zwillingen
(P¹/P², P³/P⁴, P⁵/P⁶, P²/P³), die alle ihren scharsen Wintel nach außen
tehren. Freilich nehmen die besten Messungen von Kotscharow (Materia:
lien 1867 V. 120) für n/n über P nur 90° 7′ an, wornach die Zwillings:
ebene n mit P¹ und P² einen Wintel 44° 56′ 30′ machte, der nur 3½
Winute vom rechten abweichen würde, was sür P¹/P² = 89° 53′ und
den einspringenden Wintel auf den vier Seiten 179° 46′ geben würde.

Denn man muß wohl dem Symmetriegesetz zufolge annehmen, daß der Achtling eine quadratische Ordnung eingesetzt habe. Die acht T erzeugen im Centrum eine starke Vertiesung, worin nach Hessender bei Baveno die langen außspringenden Kanten $T^1/T^2 = 169^{\circ}\ 27'\ 30''$, und die kurzen einspringenden $T^2/T^3 = 118^{\circ}\ 49'\ 26''$ sind. Das parallele entgegengesetzte Ende müßte sich natürlich umgekehrt verhalten und statt der Einsenkung eine Außstülpung zeigen. Näher darüber nachgedacht, ist es wahrscheinslich doch nichts weiter, als der einsache Vierling; denn wie schon die Richtung der P nach den vier Weltgegenden beweist, bilden die kreuzweis gegenüberliegenden Zwillinge einen Vierling: nähmen wir beispielsweise P^1P^2P^5 P^6 als solchen Vierling, so hätte sich P^1 in P^8, P^2 in P^8, P^5 in P^4 und P^6 in P^7 sortgesetzt. Ein Knick auf den vier Seiten ist die jetzt nur hypothetisch. Mögen die kleinen Winkeldissferenzen immerhin zum weitern Wessen anreizen, für die Betrachtung im Ganzen behalten sie doch nur einen untergeordneten Werth.

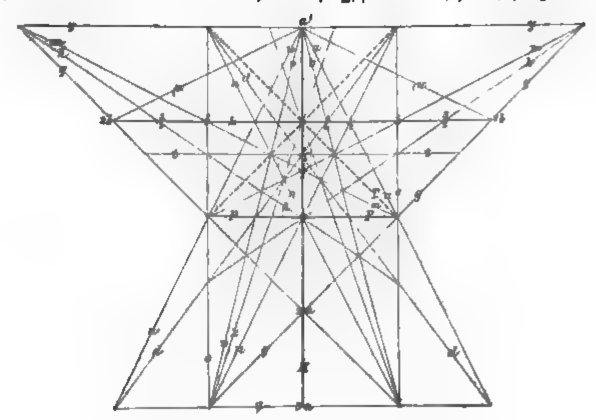
Bemerkung zum Feldspathspftem. Leiber weichen seit Mohs die meisten frystallographischen Schriftsteller von unserer Weiß'schen Stellung ab, und meinen damit die Sache verbessert zu haben, während sie in der That nur gründlich verschlechtert ist. Wer einen Krystall gut entwickeln will, muß von gewöhnlich vorhandenen Flächen ausgehen, und das sind beim Feldspath PMTTxy, aber nicht o geschweige m, welches man fast nie beobachtet. Ist o = a': b: c und m = a: b: c, so kommen zwar eins fachere Zahlenausdrücke pag. 102, wie Kupfer (Pogg. Ann. 1828. XIII. 288) nachwies, nemlich: P001, M010, k100, T110, x1'01, y2'01, t201, n 021, q 2'03, r 4'03, z 130, h 023, i 061, u 2'21, v 2'41, g 1'12, s 1'31, d 241, μ 4'12, allein ich habe keinen solchen Ausgangspunkt, wie beim Oktaide PxTT, das fast stets vorhanden ist, und woran mittelst der Medianebene M sofort alle Verhältnisse flar deducirt werden können. Namentlich sieht man aus der kleinen Abweichung Aa = 1° 10' sogleich ein, daß schiefe Aren stattfinden mussen, während bei der größern von 26° 7' erst durch Rechnung festzustellen ist, daß keine Substitution rechtwinkliger Agen möglich sei. Wollte von der alten Stellung durchaus abgewichen werden, so lägen die Flächen P und y, welche bei den Rarlsbader Zwillingen eine so bevorzugte Endigung machen, jedenfalls näher. Man braucht in solchen Fällen nur einen Aufriß in der Medianebene



M zu machen, und die Durchschnitte der Schiefen einzutragen, dann wird x=c:∞a:∞b zur Basis, y = \frac{1}{2}A':c = \frac{1}{2}a':c, t = \frac{1}{4}A:c = \frac{1}{2}A':c = \fra

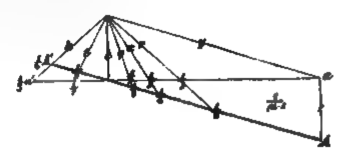
 $\frac{1}{5+1}$ a:c. Alles kann sofort hingeschrieben werden: $P = \frac{1}{2}a$:c: ∞b , $o = \infty a$: $\frac{1}{2}b$:c, $n = \frac{1}{2}a$: $\frac{1}{4}b$:c, $m = \frac{1}{4}a$: $\frac{1}{4}b$:c 2c. Dann leuchtet weiter

ein, daß die Azen a und b hälftig genommen die Ansdrücke an Einsachheit gewinnen, wie nachstehende Projection zeigt: x001, M010, k100;
P101, y1'01, T110, o011; n121, m211, g112, u1'21; z130, q103,
t301; s031; v1'41, \mu2'12, i161, h323, d341. Wir haben hier ein
zweites System von Bezeichnungen mindestens so einsach, als die Mohs'schen,
aber naturgemäßer, weil ihnen eine "Grundsorm" TTPy unterliegt, die
an allen Arystallen sich darbietet. Andererseits sabet der Bavenoer Zwisling zu einer nach der Oblongsäuse P/M aufrechten Stellung ein. Weiß
(Neb. Berl. Alab. Wissensch. 1835) hat dieses Problem schon sehr gründlich

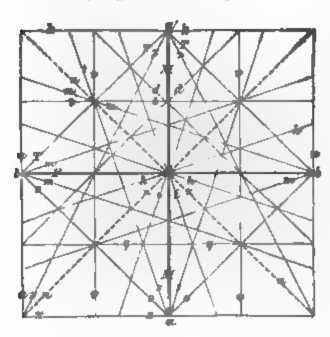


abgehandelt. Da n/n eine quadratische Säule bildet, so haben wir nicht nur den Bortheil gleicher Nebenagen, sondern es fällt auch die optische Mittellinie sast genau mit der aufrechten Aze o zusammen. Bliden wir nun auf die zahllosen einsachen Oblongsäulen im Trachyt des Drachenselsens, und in den porphyrischen Graniten des Fichtelgebirges (Neudau), so hat eine solche Deutung allerdings vieles für sich. Weiß nahm in diesem Falle a: b: c = $\sqrt{39}$: $\sqrt{39}$: 1, dann ist P 100, M 010, n 110, y 101, k 3'01, x 501, r 301, q 901, t 7'01, T 3'41, o 541, z 3' · 12 · 1, a 141, v 181, m 11' · 4 · 1, s 5 · 12 · 1, d 7'81, g 13 · 4 · 1. Die Symbole erschenen zwar verwickelt, allein wenn man projicirt, so ergeben sie sich mit wunderbarer Einsachseit und Eleganz, so daß man sie so lieb gewinnt, wie nachstehende einsachsten. Diese lassen sich sosze den An-

blick nebenstehenden Aufrisses nies berschreiben, woran y als Basis, x und k als gleichlautende Schiefsendssten vorn und hinten geswählt sind: $k = \frac{1}{4}A': c: \infty b$, $x = \frac{1}{4}A: c: \infty b$, $x = \frac{1}{4}A: c: \infty b$, $x = \frac{1}{4}A: c: \infty b$, $x = \frac{1}{4}A: c: \infty b$, $x = \frac{1}{4}A: c: \infty b$, $x = \frac{1}{4}A: c: \infty b$, $x = \frac{1}{4}A: c: \infty b$, $x = \frac{1}{4}A: c: \infty b$,



 $T = \frac{1}{4}A': \frac{1}{4}b:c$, $o = \frac{1}{4}A: \frac{1}{4}b:c$, $z = \frac{1}{4}A': \frac{1}{12}b:c$, $u = c: \frac{1}{4}b:cA$, $v = c: \frac{1}{4}b:cA$, $m = \frac{1}{12}A': \frac{1}{4}b:c$, $s = \frac{1}{4}A: \frac{1}{12}b:c$, $d = \frac{1}{4}A': \frac{1}{4}b:c$, $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{4}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{12}b:c$ and $g = \frac{1}{12}A: \frac{1}{12}b$



k 1'01, n 110, n 011; q 201, t 2'01 v 021, r 102; s 131, x 1'31, g 311, m 3'11; d 2'21; h 310, i 130; s 041 zc. entwerfen zu können. Ein kleines Quabrat reicht hin, um alle diese schönen Verhältnisse vor Augen zu legen. Keine andere Arenwahl kann sich in Beziehung auf Einfachheit (Hexaid, Oktaid, Dodekaid, Phramidenhexaid, Leucitotd zc.) damit messen. Dabei haben wir als Säule, Schiesenbstächen, Oktaide grade die handgreislichsten Flächen, welche bei jeglicher Demonstration uns stets

entgegen treten: und doch durfen wir fie nicht mablen, weil die Beif iche

ursprünglich und unzweibeutiger als alle ift.

Bur optischen Untersuchung barf man bie Bruchftude nur fentrecht gegen die Oblongfaule P/M ichleifen, benn die Ebene der optischen Aren entfpricht ungefahr ber Schiefenbflache P, beren ichiefe Diagonale a:c Die Mittellinie (m) bilbet , welcher ju beiben Seiten Die optischen Aren symmetrifch anliegen, Wintel von 57° bis 70° umschließenb. ftumpfe ebene Wintel auf P 113° 16' beträgt, fo wurbe bas Berpenbitel bom Mittelpuntte auf bie Ranten P/T gefällt ungefähr ihre Lage bezeichnen. Wir hatten alfo - m, me' 63° 53'. Descloizeaur gibt beim Adular die Ebene noch 5° unter P an, alfo me' 58° 53'. Auffallender Beise fand Heußer (Bogg. Ann. 91. 114) den Arenwinkel am glafigen Felbfpath ber Gifel viel fleiner, und Descloizeaux (Manuel de Mineralogie 1862. I. soo) zeigte, daß burch Erwarmen bie Aren in ber Schiefenbflache fich nahern, ja zusammenfallen, und in ber Medianebene M fogar auseinandergeben. Steigt bie Barme nicht über 5000, fo febren fie beim Ertalten wieder in ihre ursprüngliche Stellung gurud, bei boberer Sige bleibt die Stellung, um so ausgeprägter, je ftärker das Feuer war. Rofe (Btichr. beutich. geol. Gef. 1865, XVII. 406) nennt bie Krnftalle antilea. wenn die Agenebene in P liegt, und ber Bintel beim Ermarmen fleiner, analog, wenn die Arenebene in M liegt, und der Winkel beim Ermarmen größer wird. Der fünftliche Felbspath von Sangerhausen bestätigt bas Befet, er ift ftart analog, und zeigt in M einen großen Agenwintel. Auch manche glafige Felbspathe zeigen folde Gluthfpuren, aber bei weitem die wenigsten. Sonderbarer Beije find im Abular bes Daberanenthales am St. Gotthard die klaren Stellen antilog, die trübern analog,

als wenn diese Hitze erlitten hätten, und jene nicht. Orthoklase gehören zum negativen, Plagioklase zum positiven Systeme, mit Ausnahme des irregulären Anorthits.

Ein merkwürdiger Lichtschein won bläulicher Farbe zeigt sich ausgezeichnet beim Adular vom Zillerthal auf k und y. Beim Mondstein
von Ceylon ist es mehr ein silberglänzender, perlmutterartiger Schimmer,
und beim labradorisirenden Feldspath von Friedrichswärn spielen die
schönsten Farben pag. 144.

Härte 6, Gew. 2,58, aber durch Verwitterung leichter werdend, weil sie Stoffe verlieren und statt dessen Wasser aufnehmen. Trübe Farben bis farblos. Glasglanz, auf dem ersten Blätterbruch aber Perlmutter-

glanz und viele Newtonianische Farben.

 $RRSi_4O_{16} = KSi + AlSi^3$ mit 16,6 K; 18,1 Al; 65,2 Si, doch ist ein Theil des Kali durch Natron oder Kalkerde ersetzt. Alex. Mitscherlich (Erdmann's Journ. 1860. 81. 114) fand 0,45 Baryterde im St. Gotthardter Adular und 2,33 Ba im glasigen Feldspath von Rieden bei Bonn. Vor dem Löthrohr schmilzt er schwer zu einem blasigen Glase, und gibt mit Kobaldsolution blaue Kanten an den Proben. lösen die gebildeten Silicate den Ueberschuß der Thonerde. Das Kali färbt die innere Löthrohrflamme violet, in Folge einer Reduction und Bieberopydation des gebildeten Kaliums; Natron bedt zwar die Farbe mit Gelb, allein durch ein blaues Robaldglas betrachtet, hebt sich das Biolet wieder gut heraus. Löst man im Borarglase Nickelopyd und setzt Ralifeldspath zu, so wird die Perle bläulich, bei Natronfeldspath behält sie ihre braune Farbe. Man schließt ihn mit K C ober Ba C auf. Der Fluß löst sich in Salzsäure, indem sich die Rieselerde in Gallertform ausscheidet. Aus der abfiltrirten Flüssigkeit fällt Ammoniak Thonerdehybrat, das bei Gegenwart von Kali- und Natronsalzen im Fällungsmittel ganz unlöslich ist. Etwas Rieselerde fällt zugleich mit der Thon-Die Flüssigkeit mit oxalsaurem Ammoniak behandelt gibt häufig etwas Ca E. Das Uebrige ist Rali- und Natronsalz. Die alten Chemiker waren über die Schmelzbarkeit höchlich verwundert, da sie neben der Si nur Thon-, Talk-, Baryt-, Kalkerde finden konnten, bis endlich Bauquelin (Journal des mines 1799 Nr. XLIX. 20) am grünen Feldspath von Sibirien einen Verlust von 16 p. C. nachwies, der in Kali bestand. Es war nach Leucit und Lepidolith das dritte Kalihaltige Mineral. Nun tam auch Balentin Rose (Scherer, Aug. Journ. ber Chemie 1802. VII. 244) mit dem gemeinen fleischrothen Feldspath von Lomnitz, der 12 p. C. Kali enthielt, jetzt giengen den Leuten die Augen auf, und man sieng sogar an, das Kali technisch auszubeuten, indem man Feldspath mit Fluß- und Kalkspath zusammenschmolz, und mit heißem Wasser auslaugte (Bolyt. Journ. 150. 217).

Rünstlicher Feldspath. Einfache Ca Si oder Fe Si krystallissen leicht, setzt man aber Kalisilikat hinzu, so verlieren sie die Eigenschaft zu krystallisiren gänzlich, Thonerdesilicat vermindert diese noch mehr,

man bekommt nur ein Glas, das Fäden zieht und andere Silicate im Ueberschuß löst. Ja Silicate von Kali und Thonerde sind so zähflüffig, daß selbst beim langsamsten Erkalten weber die Masse noch ber barin gelöste Körper frystallisirt. Daher glaubte auch Werner, Feldspath könne nur auf nassem Wege entstanden sein. Doch hatte schon Reaumur 1739 gefunden, daß Glas langsam erfaltet tryftallinisch werbe (entglase) und steinartige Eigenschaften bekomme: es wird nämlich 1) schwerer schwelzbar; 2) härter; 3) schwerer; 4) Leiter der Elektricität; 5) bildet es mit Säure eine Gallerte. Hall hat dargethan, daß alle Silicate geschmolzen Gläser geben, langsam erkaltet aber wieder Minerale, die zum Theil mit Quarz und Feldspath übereinstimmen (Jahrb. 1872. 200). Die Berschiedenheit des Gewichtes ist so groß, daß ein Feldspathkrystall von 2,55 Gew. als Glas nur 1,92, also 0,63 Differenz gab, &. Rose fand jedoch dieselbe beim Abular nur 0,188. Demungeachtet wollte es Mitscherlich nach den umfassendsten Bersuchen (Pogg. Ann. 33. 240) nicht gelingen, Arystalle aus dem Feldspathglase zu bekommen. Endlich fand Heine 1834 (Pogg. Ann. 34. 161) beim Ausblasen eines Rupferrohofens zu Sangerhausen auf Ofenbruch von schwarzer Blende kleine glafige farblefe bis amethystblaue Krystalle von mehreren Linien Größe. sehr deutliche sechsseitige Säulen TTM, an welchen ber erste Blätterbruch P allein herrscht. Beide Blätterbrüche P und M lassen sich erkennen, auch sind jett beiderlei Zwillinge bekannt. Die Analyse wies Kieselerbe, Thonerde und Kali nach. Hausmann (Hob. Min. ee1) führt ein zweites Vorkommen aus dem Gisenhochofen zu Josephshütte bei Stolberg auf dem Unterharz an, Prechtl fand einige große Kryftalle bei Glassätzen, und Hr. Daubrée stellt ihn sogar willführlich mittelst Chlorkiesel oder burch Uebergießen bes Raolin mit Alfalisilicatlösung von 400° bar, so baß an einer Bilbung auf heißem Wege kaum gezweifelt werden kann. Auf Erzgängen fehlt er daher. Obgleich bei Baveno, wo er mit Quarz, Glimmer, und Feldspath bricht, die Quarze auf einer Seite mit einer dünnen Feldspathmasse überzuckert sind, wie wenn es aus Wasser niedergeschlagen wäre, so ist die Sache doch nicht beutlich. Dagegen werben im Todtliegenden und Porphyrconglomerate von Ober-Wiesa an ber Straße von Chemnit nach Freiberg Adulare mit Bergkrystall und Flußspath aufgeführt, die Knop und Bolger (Leonhard's Jahrb. 1859. see und 1861. v) als Bildungen auf nassem Wege ansehen. Auch kommt nach Whitney (Erbmann's Journ. prakt. Chem. 1860. 79. 504) in den Geoden mit Zeolithen auf den Aupfergruben von Keweenam Point Orthoklas vor. poren mit beweglichen Bläschen in Feldspath des Basaltes von Lichtenberg in Franken (Jahrb. 1867. 701) beweisen nur, daß auch im Feuer unter Druck Fluffigteiten nicht fehlen.

Verwitterung findet beim Feldspath oft statt, er entfärbt sich, wird matt, weich, leicht, und zerfällt endlich zu Porzellanerde, die in ihrem reinsten Zustande ein schneeweißes mehlartiges Pulver bildet Als Si4 H6. Würde man statt des Wassers K8 Si8 sepen, so hätte man

wieder 3 k + 3 l + 12 l = 3 Feldspath, daher scheint Wasser blos das lösliche Kalifilicat (k i = 3 Wasserglas in fünf Theilen Wasser löslich) anszulaugen: Seilitz bei Meissen, Aue bei Schneeberg, Morl und Trotha bei Halle, St. Prieux bei Limoges.

A. Frischer Feldspath, hat nicht das Rauhe des Sanidin, trübe Farben, ein frischfeuchtes Aussehen. Bildet im Urgebirge die Hauptmasse der Granite, Gneise und Porphyre. Auf Klüften und Ganggraniten

schießt er nicht selten zu riesigen Krystallen an.

- 1. Abular. Pater Pini in Mailand entbeckte ihn auf bem Berge Sella zwischen Val Canaria und Hospiz am St. Gotthardt (Bergm. Journ. 1790. III. 1 pag. 269), den er fälschlich für den Mons Adula hielt. Selten auf Erzgängen, eingesprengt in Kalkspath zu Orawicza. Es ist der klarste unter allen, ber in prachtvollen Zwillingen, Drillingen und Bierlingen in Begleitung von Bergfrystallen bricht, namentlich ausgezeichnet auch im Flächen z und M mit Chlorit bedeckt, matt ist z immer. Zillerthal. Mare und megbare Kryftalle felten, Rupfer benütte zu feinen Meffungen die kleinen vom Schwarzenstein im Zillerthal. Jener innere bläuliche Lichtschein pag. 144 öfter bemerkbar; solche Stücke rundlich geschliffen tommen im Handel als Mondstein vor. Sie sollen von Ceylon in Beschieben schon den Alten bekannt gewesen sein, doch zeigt sich bei diesen innen nicht das bläuliche Licht, sondern überhaupt ein Silberschein wie bei der Perlmutter. Auf M entdeckte Reusch zarte Streifen, welche Are c unter 10° schneiben, und & correspondiren. Der Sonnenstein zeigt ein Farbenspiel zwischen gelb und roth. Lettern glaubt Dr. Fiedler an ber Selenga in Sibirien (Pogg. Ann. 46. 160) wieder entdeckt zu haben, Scheerer (Pogg. Ann. 64. 188) beschreibt darunter einen Oligoklas von Tvede= Der ächte, welchen Romé de l'Isle von der Insel Zedlowatoi bei Archangel befam, ift ein röthlicher Feldspath. Jedenfalls ist das blane Licht der alpinischen Adulare (Schweiz und Tyrol) eine prachtvolle Erscheinung, die uns aber nur bei zwei Richtungen überrascht, sonst kaum bemerkt wird. Hyalophan aus dem Dolomit des Binnenthals im Oberwallis, 2,8 Gew., gleicht dem Adular vollkommen, enthält aber 15 Ba und blos 52 Rieselerbe (Sartorius v. Waltershausen Pogg. Ann. 1855. 94. 115, Renngott Jahrb. 1870. 100). Breithaupt's Loxoflas (Bogg. Ann. 1846. 67. 410) in Kalkspath von Hammond (New-York) mit Graphit gleicht dem Abular mit geflossener Oberfläche, hat aber 7,5 Na, das sich in Albitmeilchen zwischen Kalifeldspath klemmt (Tschermat, Jahrb. 1870. 240).
- 2. Labradorisirender Feldspath kommt in ausgezeichneter Weise im Zirkon-Spenit von Friedrichswärn im südlichen Norwegen vor. Erst Klaproth (Beiträge 1815 VI. 241) unterschied ihn vom Labrador, und beschränkte darauf die alte Benennung "opalisirender" Feldspath. G. Rose (Gilbert's Ann. 1825 Bb. 73. 101) erkannte die Rechtwinklichkeit der Blätterbrüche. Er ist graulich, röthlich 2c., sein innerer Farbenschein brennend grün und blau, ähnlich dem Labrador, mit dem er daher auch noch von Werner (Hossmann, Handb. Miner. 1812 II. 201) verwechselt wurde.

Allein das Lichtspiel liegt auf k und y und nicht auf M. Der Murschisonit von Exeter soll auf & schillern, und nach ihr deutlich blättrig sein (Descloizeaux, Mém. Inst. imper. XVIII. 186). Ein eigenthümlicher Seisenglanz auf T kommt bei Zinnwald vor (Leonhard's Jahrb. 1856. 40).

- 3. Amazonensten, soll dort aber grüner Nephrit sein (Jahrb. 1875. ...). Dann lernte man ihn an der Ostseite des Ilmensees bei Miast in ausgezeichneten Feldspathkrystallen kennen. Dieser hat eine schöne spangrüne Farbe, die von einer zufälligen Spur von Aupferoryd herrührt, was sich beim Schmelzen mit Soda auf Kohle reducirt. Pulverisirt man die Perle, so sindet sich nach Plattner im Pulver eine kleine Kupferplatte. Der schönen Farbe wegen wird er in Katharinenburg vielsach verschliffen. Auffallend ist an ihm, daß eines der T entschieden blättriger ist, als das andere. Es sollen übrigens unter ihnen Klinoklase mit verborgen sein, die 10' bis 20' vom rechten Winkel abweichen (Des Cloizeaux Manuel Min. 1874 II pag. XXXVI). Schließt zuweilen Albitkrystalle in nicht unbeträchtlicher Menge ein, woraus ein ansehnlicher Natrongehalt leicht zu erklären wäre.
- 4. Gemeiner Feldspath mit allerlei trüben Farben, worunter Fleischroth vorherrscht, selbst bei diesen gewahrt man zuweilen einen Lichtschein, sofern sie nur einigermaßen Durchscheinenheit befigen. Als Gemengtheil des Granites außerordentlich verbreitet, von besonderer Heiterkeit im Norden. "Das Roth geht zwar durch schwaches Glühen verloren, erscheint aber beim Erkalten wieder". Wird der Granit in Gängen oder andern Ausscheidungen grobkörnig, so wachsen die Feldspäthe nicht selten zu riefiger Größe an, so zu Rabenstein bei Bodenmais; die wohlausgebildeten Arystalle von Alabaschka bei Mursinsk erreichen über 1 Fuß im Durchmesser; bei Miast sett die Flucht der Blätterbrüche P und M so regelmäßig und weit fort, daß ein ganzer Steinbruch in einem einzigen Krystall steht. Die mitbrechenden Quarzkrystalle erzeugen gewöhnlich Schriftgranit, worin die Diheraeber alle einspiegeln, wenn sie, wie bei Hirschberg und Alabaschka, mit ihren Köpfen aus dem Feldspath hervorragen. Zwillinge, welche die Säule MMT gemein haben, finden sich im Granit vom mittlern Korn häufig eingesprengt, dagegen die mit gemeinsamer Säule n/n meist nur auf Drusenräumen. Breithaupt's Mikroklin von Baveno und dem Krötenloch bei Schwarzbach im Hirschberger Thal des Riesengebirges zeigt auf den Säulenflächen glastlare Albitkrystalle, die wie aus der Feldspathmasse herausgeschwitzt erscheinen, und doch hatte der Hirschberger noch 5, der Bavenoer 1,25 Na (G. Rose Pogg. Ann. 80. 124). Letterem sieht man namentlich die Verwitterung an, er ist matt und leichter (Gew. 2,39) geworden. Gar lieblich brechen die milchweißen Krystalle mit Turmalin auf Elba ein, zuweilen auf einer Druse mit einfachen Individuen und dreierlei Zwillingen: Rarlsbader, Bavenoer und Manebacher. Der reine gemeine Feldspath, wo er in größern Mengen vorkommt, bildet einen Gegenstand des Bergbaues, besonders für die Glasur des Porzellans wichtig. Bei Siebenlehn in Sachsen

sehr schön blumigblättrig. Der graue im Kalkspath von Arendal hat ein geflossenes Ansehen, ganz wie Pargasit, und doch sitzt er satt im Kalke.

B. Glafiger Feldspath, Nose's Sanidin (vark Tafel, Rlaproth Beiträge V. 14; VI. 245), besonders schön auch im Peperino von Rom, ist spröder und meist ungefärbt, man findet ihn nur in vulfanischen Gesteinen, und seine Uebereinstimmung mit dem fünstlichen in Hochöfen gebildeten fällt auf. Der reinste möchte Werner's Eisspath sein, der sich besonders icon mit tohlschwarzen Hornblend-Nadeln in körnigen Blöcken an der Somma des Besuvs findet. Wie wohl darunter auch andere farblose Dinge verwechselt wurden, woran jene Laven so reich sind. Einzelne Arpftalle in kleinen Drusenräumen haben mahrhafte Ebelsteinklarheit, daher sieht die Masse auch schneeweiß aus. Am Lacher See sind die "Sanidinbomben" zwar sehr deutlich, aber grauer. Ihre Zusammen= setzung stimmt mit den reinsten fast gänzlich natronfreien Adularabändes rungen (G. Rose Pogg. Ann. 28. 147). Dagegen enthalten die großen im Trachyt vom Drachenfels am Rhein bei Bonn eingesprengten Krystalle 8 K und 4 Na, und tropbem ist der Winkel der beiden Blätterbrüche ein rechter. G. Rose 1. c. 151 hat sogar bei Eisspathen vom Besuv, die mit dwarzem Augit und Glimmer nebst derbem Nephelin brachen, 10,5 Na auf 5,9 K gefunden, und schlug dafür den Namen Rhyacolith (boaf Lavastrom) vor, weil der Säulenwinkel T/T 119° 21', also 32' größer war als beim Adular, doch stehen die Blätterbrüche P und M noch auf einander senkrecht, und das scheint das entscheidende Moment zu sein. Zwar gaben die Analysen weniger Kieselerde, doch zweifelte Rose (Krystallodem. Minerals. pag. 88) später selbst an der Richtigkeit dieser Angabe. Bei Wehr im Brohlthal kommen in den Tuffen späthige Stude von vielen Bfund Schwere vor, solche könnte man leicht mit Adular verwechseln, doch zeigen sie niemals chloritischen Anflug. Nach Descloizeaux liegen die optischen Aren in der Medianebene, und entfernen sich von einander schon bei mäßigem Erwärmen. Forchhammer's Baulit (Krablit) vom Baulaberge am Krabla mit 80 Si ein mit Quarz gemengter Feldspath (Bunsen).

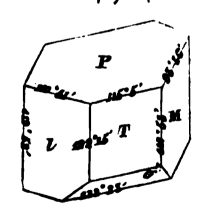
Dicker Feldspath (Feldstein Petrosilex). Hat den splittrigen Bruch und das Aussehen eines ächten Hornsteins, allein er schmilzt an den Kanten, was der reine Quarz nicht thut. Durch Verwitterung erzeugt sich matter Thonstein. Die Analysen geben 70—80 und noch mehr Keieselerde an. Daher hat man vielleicht mit Recht den Feldstein nicht sowohl für einen dichten Feldspath, als vielmehr für einen dicht en Gran it gehalten, worin der freie Quarz den höhern Gehalt an Kieselerde erklären würde. Da nun Feldstein häusig die Grundmasse der rothen Porphyre bildet, so würden Feldstein, rothe Porphyre und Granit aus gleicher chemischer Substanz bestehen und nur durch ihre Structur sich von einander unterscheiden. In Schweden ist er unter dem Namen Hälleslinta (Felsensteuerstein) besannt, so kommt er ausgezeichnet neben den Magneteisensteins

lagern von Dannemora 2c. vor, besonders lieblich sind die dortigen fleischrothen. Sbenso gleicht Obsidian einem geschmolzenen und schnell erkalteten Trachyt.

2. Natronfeldspath.

Steht an der Spite der Plagioklase. Lange war nur ein solcher bekannt, den G. Rose nach der weißen Farbe Albit (Cleavelandit Brooke) nannte (Gilbert's Ann. 1823. 73. 186). Er hat ganz die Feldspathformel, nur Statt K enthält er Na. 1824 machte Breithaupt den Beriklin von Böblit bekannt, in welchem Ch. Gmelin 10 Na und 2,4 Ka fand, und da er bald darauf auch so vortrefflich krystallisirt in den Alpen vorkam (Pogg. Ann. 8. se), so war man über diese Mittelspecies zwischen Albit und Feldspath sehr erfreut. Mochten auch spätere Analysen das Kali für unwesentlich halten, so verdient er doch wegen seines so verschiedenen Aussehens immerhin neben dem Albit genannt zu werden. 1826 gesellte Breithaupt (Pogg. Ann. 8. 200) Dligotlas von Arendal hinzu, den Berzelius schon vorher aus bem Granit von Stockholm als Natronspodumen untersucht hatte, und der einige Procent Rieselerde weniger gab als Albit. Uebergehen wir außerdem die vielen kleinlichen Unterscheidungen, welche man versucht hat, so ift vielleicht noch Abich's Andefin (Pogg. Ann. 51. 126) zu erwähnen, der in den Trachyten (Buch's Andesiten) der Anden eine Rolle spielt, und zu ber glasigen Abanderung gehört. Merkwürdig, daß alle diese theilweis schon von ältern Mineralogen ausgezeichneten Dinerale bem

Eingliedrigen System angehören, aber mit ihrer Form entschieden dem Feldspath analog bleiben (Neumann, Abh. Berl. Atab. 1830. 1880. 1880). Der gut meßbare Albit hat eine rhomboidische Säule $T/l = 122^{\circ}$ 15', $T = a : b : \infty$ e ist nach dem Perlmutterglanz zu schließen mindestens so blättrig als $M = b : \infty a : \infty c$, während $l = a : b' : \infty c$ blos Glasglanz zeigt. Dieser Ungleichheit der Säulenflächen entsprechend stumpst nun M die scharse Säulenkante ungleich ab, indem $M/T = 117^{\circ}$ 53', und



 $M/l = 119^{\circ} 52'$ beträgt. Der erste Blätterbruch $P = a:c:\infty$ b ist doppelt schief, $P/T = 115^{\circ} 5'$ und $P/l = 110^{\circ} 51'$, folglich stehen auch die beiden Blättersbrüche $P/M = 93^{\circ} 36'$ nicht mehr auf einander sentrecht, worin das Wesen beruht. Will man diese Winkel auf ein Modell eintragen, so muß man sie so schreiben, daß die stumpfere Endfante P/T an die

stumpse Kante P/M stößt, wie in nebenstehender Figur. Schon Breitshaupt wies einen 4ten Blätterbruch o' = a': ½b': c nach, o/P 122° 23' o/M 112° 11', und gründete darauf seinen Tetartin (PMTo' sind blättrig). Allerdings läßt sich das bei etwas größern Krystallen von Schmirn im Zillerthal, wo o' mindestens so blättrig ist als T, erkennen. Es liegen PTo' in einer Zone, so daß T den scharsen Winkel von P/o' = 57° 37' abstumpst. Hiermit ist auch die Streisung auf P erklärt, die schief dar-

über hingeht, stets der Kante P/T und nie der P/l parallel, da in letzterer keine blättrige o' liegt. Wohl kommen öfter P/l parallel sehr eigen= thumlich feine schwarze Furchen vor, die man aber nicht mit der Streis fung verwechseln darf. Häufig stumpft g' = b': c: ∞a die Kante P/o' ab; $x = a' : c : \infty b$, $y = \frac{1}{5}a' : c : \infty b$, vorn $n' = a : \frac{1}{4}b' : c$, und von der zehnseitigen ist sowohl $z = a : b : \infty c$ als $z' = a : b' : \infty c$ vorhanden. Rurz wer die Flächen des Feldspaths kennt, kann auch diese eingliedrigen Arnstalle entziffern. Was die Rechnung betrifft, so verfährt man am besten nach der sphärischen Trigonometrie, nur findet hier der Uebelstand statt, daß man schrittweiß trianguliren muß, und nicht jeden beliebigen Binkel sogleich finden kann. Wer dieß will, muß den Weg einschlagen, welchen ich (Beiträge zur rechnenden Arhftallogr., Tübingen 1848. Universitätsprogramm pag. 21) ausgeführt habe. Man kann da ganz allgemein nach den Gesetzen der Zonenlehre sämmtliche Flächen auf rechtwinklige Aren (A = B = C = 1), aber mit irrationalen Ausbrücken beziehen. Stricheln wir wie oben die Axe A hinten und die B links, so ist

$$P = \frac{A}{0,5} : \frac{B}{0,07}; T = \frac{A}{0,992} : \frac{B}{0,525} : \infty C : 1 = \frac{A}{0,992} : \frac{B'}{0,569} : \infty C;$$

$$x = \frac{A'}{0,491} : \frac{B}{0,093}; y = \frac{A'}{1,483} : \frac{B}{0,115}; o = \frac{A'}{0,491} : \frac{B}{0,64};$$

$$o' = \frac{A'}{0,491} : \frac{B'}{0,454}; n = \frac{A}{0,5} : \frac{B}{1,165}; n' = \frac{A}{0,5} : \frac{B'}{1,023};$$

$$g' = \frac{A}{0,004} : \frac{B'}{0,191}; g = \frac{A}{0,004} : \frac{B}{0,37}; z' = \frac{A}{0,992} : \frac{B'}{1,663};$$

$$z = \frac{A}{0,992} : \frac{B}{1,619}.$$

We follow the fact that the state of the

Wir haben die Buchstaben ABC blos gesetzt um zu orientiren. Das Rechnen geschieht nun mit der Winkelformel des regulären Systems pag. 59. Einfache Arystalle sind selten, die meisten bilden Zwillinge. Wir danken darüber Hrn. Dr. Kayser (Pogg. Ann. 34. 100) eine scharfsinnige Auseinandersetzung. Man spricht dabei viel, von den Diagonalen der Schiesendsläche P im Henhenoeder PT1: die lange entspricht der Aze b,

die kurze dagegen der Naumann'schen Klinodiagonale, die wir a oder kurzweg schiefe Diagonale nennen wollen, sie geht der Kante P/M parallel.

1. Albitzwilling. Zwei Individuen haben M (c und a) gemein und liegen umgekehrt. Zu dem Ende mache man sich zwei gleiche Modelle PTIM aus holz. Daran bildet M ein Parallelogramm. Beider M decken sich dann auf zweierlei Weise: ein Mal spiegeln alle Parallelräume ein, die Individuen liegen also parallel; das andere Mal spiegelt blos M ein und P/P' machen einen aus oder einspringenden Winkel von 172° 48' = 2 • 86° 24'. Eine Folge davon ist, daß in den Zwillingsindividuen die

M

send.

Axe c und schiefe Diagonale a einander parallel gehen. Derselbe Zweck wird erreicht, wenn man ein Individuum in der Mitte parallel M durchsägt, und die Hälften um 180° gegen einander verdreht. Durch solche Zwillinge ist eine höhere 2 + lgliedrige Ordnung hingestellt. Oligotlas und Labrador setzen sich ganze Reihen von Individuen (8)

aneinander, woran je die P aller geraden und aller ungeraden mit einander einspiegeln. Es wird das durch Streifungen auf P angebeutet, die der schiefen Diagonale a parallel gehen, aber oft so fein sind, daß sie nur der höchsten Aufmerksamkeit nicht entgehen. Diese "Viellinge" zu nennen scheint nicht ganz pas-Beim Zählen der Lamellen muß man übrigens sehr vorsichtig sein: denn häufig spiegeln z. B. 1 - 2 mit ihrem P ein, dann muß der Strich dazwischen, so zart er auch sein mag, einer dritten Lamelle angehören, die sowohl zu 1 als zu 2 in Zwillingsstellung sich findet. Statt 1-2 ift dann 1 · 3 zu zählen, da 2 in den Strich fallen muß. Durchtreu=

zungen dürfen nicht irre leiten. So kommen in einem dolomitischen Kalke des Col de Bonhomme südwestlich vom Mt. Blanc kleine ringsum gebildete Krystalle vor, die Hessenberg (Sendenbergische Nat. Gesellsch. 1858. II. pag. 163) beschrieb: auf P gewahrt man vor der Querlinie MM einen einspringenden, und dahinter einen ausspringenden Winkel, während 1 mit 1' und 2 mit 2' einspiegelt. Mit

vier Holzmodellen macht man sich leicht klar, daß es nur zwei Individuen nach dem gewöhnlichen Zwillingsgesetz sein können.

2. Albitzwilling analog den Karlsbadern: die Individuen haben die Säule MTl gemein, und liegen umgekehrt, d. h. der eine hat seinen Blätterbruch P hinten, der andere vorn. Lagern die Individuen wie gewöhnlich mit M aneinander, so freuzen sich entweder die stumpfen Winkel P/M (rechte, weil der Blätterbruch P rechts liegt), ober die scharfen, linke. Also ganz die Abtheilungen wie beim Feld= spath. Man kommt zu ber Stellung, wenn man den einen um die Are o (Säulenkante) 180° dreht.

Rayser macht noch auf einen zweiten Fall aufmerksam: sie breben sich 180° um eine Linie, die im M senkrecht auf Are c steht, bann hätten die Individuen nur M aus der Säule gemein (c parallel und a gekreuzt), die andern Säulenflächen T und 1 würden widersinnig liegen und nicht einspiegeln, auch würden sich die ungleichnamigen Kanten P/M in M Die Streifung P/T scheint zu beweisen, daß dieß beim einfachen Awilling nicht vorkommt.

> Vierling. Oft sind solche Zwillingsindividuen schon Zwillinge nach dem ersten Gesetz. Man kann die Sache einfach so ansehen, daß sich an den Karlsbader Albitzwilling (2 und 3) jederseits noch ein Individuum (1 und 4) nach dem gewöhnlichen Albitgesetz anlagerte. Statt P haben wir dann an einem Ende einspringende, am andern aus

ipringende Winkel. Wie die Individuen 2 und 3, so haben auch 1 und 4 die Sänle MTl gemein, und nur die Enden liegen umgekehrt. Folge bavon ist, daß Individuum 1·3 und 2·4 ihre Säulen widersinnig legen, wenn dann aber z. B. zwischen 1 und 3 das zwischenliegende 2 versichwindend klein werden würde, welche Art Drillinge allerdings vorkommen, so würde das obigen 2ten Fall Kapser's vom Karlsbader Albit-Bwillingsgeset geben.

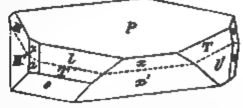
Individuen 1 · 3 und 2 · 4 ihre Säulen gemein haben, bann liegen in den Säulen vorn alle T und hinten alle 1, und die beiden Individuen 1 und 2 haben oben vorn ihren anstpringenden Wintel PP 3 und 4 aber hinten ihren

ausspringenden Winkel P/P, 3 und 4 aber hinten ihren einspringenden. Auf diese Weise ist die zweigliedrige Ordnung am volkommensten erreicht, indem auch beide Enden des Bierlings gleich sind, und sich nicht ein Mal durch

Ansspringen und Einspringen mehr unterscheiden. Wie sehr übrigens solche Vierlinge an den Karlsbader Zwilling sich anlehnen, das zeigen die schönen Stücke vom grünen Busche bei Hirschberg: dort überzieht Albit die ganze Vorder- und Hinterseite der Zwillingssäule von Kaliseldspath, so daß am Kaliseldspath die einfache P und x stets analogen Zwillingsslächen am Albit entsprechen. Weitere Auseinandersetzungen im Grundriß der Arnstallographie 419.

3. Perikling willinge (Oligotlas, Labrador): die Individuen legen sich mit P so aneinander, daß die schiefe Diagonale a beiden gemein ist, und auf M aus- und einspringende Winkel entstehen. Die Sau-

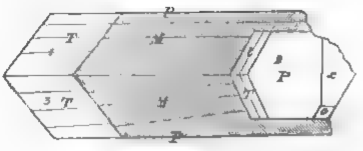
lenflächen Tl liegen dabei widersinnig. Masthematisch gelangt man dazu, wenn sich ein Judividuum 180° um eine Linie dreht, die in P sentrecht auf $\alpha = P/M$ steht. Der Perillin kommt dem Albit entgegen immer in



schiefendflächen P/x in einer scharfen horizontalen Kante schneiben. Das ber könnte man auch die einsachen Arystalle vom Schneeberge in Passeyr eber Peristin als Albit nennen (Tschermat, Winer. Witth. 1874. 187

T sehr blättrig ist, Perlmutterglanz und Neutonianische Farben zeigt.

4. Peritl in (Albit) anas log dem Bavenoer Zwillingsgejete. Im Pfunders-Thal (zwis



schen Sterzing und Brunnecken) kommen weiße Krystalle von 4 Fuß Länge mit Chlorit bedeckt vor, dieselben zeigen viele Knicke und Streifen auf M, was auf Zwillingsbildung deutet. Solche legen sich nun zu zwei mit ihrem P nach dem Mancbacher Gesetz so gegenüber, wie die Individuen 1 und 3 von der Seite zeigen. Es scheint P beiden so gemein zu sein, daß sowohl b als a aufeinander fallen, es müssen daher in ihrer umgekehrten Lage T und 1 beide mit einander correspondiren. entsteht auf M hüben ein ausspringender und drüben ein einspringender Winkel. Man drehe also blos ein Individuum auf P um 180°. Würden T und l nicht correspondiren, d. h. würde man ein Individuum 180° um a drehen, so gabe es auf M weder aus- noch einspringende Winkel, was nicht der Fall. Nun legt sich dagegen ein dritter Zwilling (2), welcher seinen ersten Blätterbruch ungefähr so legt, wie die beiden ersten (1 und 3) ihren 2ten hatten. Wenn dazu nun ein 4tes kame, so ware der Achtling geschlossen. Die Krystalle sind durch den Chlorit zu unbeutlich, als daß man ihre Lage genau ermitteln könnte. Auch sind im Ganzen derartige Untersuchungen so minutiös, daß von einer mathematischen Sicherheit überhaupt nicht die Rede sein kann. Aber aus der Gruppirung geht hervor, daß durch den Achtling eine viergliedrige Ordnung gleichsam angestrebt wird. Da auf ben Säulen der Bavenoer Zwillinge häufig Albit ausschwitzt, so stehen auch diese (natürlich ungefähr) nach dem gleichen Zwillingsgesetze. Uebrigens kommt der Albit von Schmirn, obgleich selten, so doch ganz vortrefflich wie Feldspath von Baveno nach n verwachsen vor (Grundr. Kryft. 427), und Neumann fand, daß dabei n/n' von beiden Zwillingsstücken sich genau unter 90° schneiden.

a) Albit mit obigen Winkeln, Härte 6, Gew. 2,63. Spaltet man die Krystalle von Schmirn parallel M, so kommt im Polarisationsmifrostop das Bild einer Are zum Vorschein. Nach Senarmont liegt bie optische Axenebene ähnlich wie beim Kalifelbspath, aber b ist die + Mittellinie. Von großer Rlarheit bricht er mit Bergkrystall am St. Gotthardt, zu Bourg d'Oisans, mit Mesitinspath am Hainzenberg im Zillerthal, und besonders schön im Schmirner Thal (östlich des Brenner Paß) mit Kaltspath in Klüften eines grauen Dolomites, die er hauptsächlich liebt (Jahrb. 1862. 265). Zuweilen auch glasig in Trachyten. Schon L. v. Buch brachte das Ausschwißen an Säulen der Bavenoer Zwillinge zur Sprache (Haibinger, Pogg. Ann. 68. 471), was sich bann bei Hirschberg, Saar in Mähren zc. ausgezeichnet wiederholte, und zwar stehen die klaren Individuen auf beiden Seiten der eisenschüssigen Säulenflächen Zwillings= artig gegen einander gekehrt (Epochen ber Natur pag. 87). In Canada (Township) soll er nach Hunt regelmäßig (sogar lamellenweis) mit Abular verwachsen, zu Perth lagert sich zwischen fleischrothen Avanturinfeldspath weißer Albit (Perthit, Itschr. deutsch. geol. G. 1862. 151). Ganz besonders merkwürdig sind die sattelförmig gekrümmten Drusen des Schriftgranits von Lomniß. Man weiß da gar nicht mehr, was man Feldspath und was Albit nennen soll, ja die krummen Flächen des Feldspaths ließen sich taum richtig beuten, wenn nicht vorn an der Stirn die kleinen Albitssaulen die Anschauung leiteten. Aechter Albit lagert mehr auf Gängen. Bas man früher im Granit und Spenit so nannte, ist Oligoklas. Na Si + Al Si³ mit 69,3 Si, 19,1 Al, 11,6 Na, Na Al Si4 O16, schwer schwelzbar wie Feldspath, färbt aber die Flamme gelb, das Gelb eines ruhig brennenden Kerzenlichtes. Kali wird öfter durch Natron verdrängt, es entstehen dann Afterkrystalle des Albits nach Feldspath (Bischof, Geol. II. 41), besonders in Contactgesteinen.

b) Periklin (negunduris abschüssig Breith. Boust. Charact. 1823. 278), in den Alpen leicht durch seine trübe Farbe und seine niedrigen Säulen vom Albit zu unterscheiden, wenn man auch auf die kleinen Winkelunterschiede (T/l = 120° 37′, P/M = 86° 41′) kein Gewicht legen will. Der Kalizgehalt von 2,5 p. C. kann freilich nichts beweisen, da man heute weiß, wie leicht sich Natron und Kali austauschen. Vorzüglich gern mit Chlorit

bebeckt im Tyroler Hochgebirge.

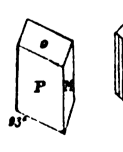
- c) Oligsklaß (odiyos wenig), weil Breithaupt T und o weniger blättrig als beim Albit fand, Natronspodumen Berz., denn bei Stockholm tommt er in weißen großblättrigen Parthien vor, welche auf P eine Menge Zwillingsstreifen zeigen. Er steht übrigens dem Albit so nahe, daß man ihn mineralogisch faum trennen fann, daher wurde er auch lange nach Breithaupt's Bestimmung immer noch für Albit angesprochen. Doch ist er etwas kieselerdeärmer und kalkreicher als Albit, vielleicht auch etwas schwerer 2,68 Gew., und jedenfalls etwas schmelzbarer. Scheerer fand im Sonnenstein von Tvedestrand 61,3 Si, 23,8 Al, 4,8 Ca, 8,5 Na, 1,3 Ka, darnach (Na, Ca) Si + Al Si2, so daß die Formel im 2ten Gliede abweicht. Im Granite vom Riesengebirge, Schwarzwald 2c. ganz gewöhnlich klein beigemengt (Pogg. Ann. 56. 617); in dem zum Bauen viel verwendeten Granit von Finnland (Rapativi, Trebernstein) umgibt er die großen Feldspathfrystalle mit einer grünen Hülle; der bekannte grüne antike Porphyr (Lapis Lacedaemonius) enthält ihn. Jedenfalls begeht man keinen bedeutenden Fehler, wenn man solche Minerale noch zum Albit stellt. Ja den ursprünglich sogenannten Oligoklas im Kalkspath von Arendal einer trüben Masse von seisenartigem Ansehen gleichend mochte Hessenberg ausdrücklich wieder zum Albit gestellt wissen. Der. Sonnenstein von Tvedestrand und Kragerögleicht einem "Avanturinfeldspath" mit rothen Eisenorydblättchen. Er ist durchsichtig und mit zahllosen Zwillingsstreifen bedeckt. Sein prächtiger rother Schiller erscheint auf dem Iten Blätterbruch P, wenn man die Zwillingsstreifen median und das Auge senkrecht darüber stellt; 180° im Azimuth gedreht verschwindet er, und tritt erst bei einer starken Reigung wieder hervor. welche den Schiller bedingen, freuzen und accommodiren sich der ersten Rantenzone P/T.
- d) Andesin nannte Abich den glasigen "Albit" aus den Trachyten der Anden, die L. v. Buch mit so vielem Nachdruck als ein besonderes Gestein (Andesit) von unsern europäischen Trachyten, die nur glasigen

Feldspath enthielten, geschieden wissen wollte (Pogg. Ann. 37. 100). Allein auch dieser Albit wurde heutiges Tages ein Pseudo-Albit von der Formel (Na, Ca)³ Si² + 3 Al Si² mit 59,6 Si, 24,3 Al, 1,6 ke, 5,8 Ca, 1,1 Mg, 1,1 K, 6,5 Na. Wineralogisch hielt man ihn früher allgemein für ächten Albit. Andere Chemiter haben darüber wieder anders geurtheilt, und allerdings kann bei so verwandten Dingen die Analyse allein kaum entscheiden. Hunt (Jahrb. 1858. 506) stellt sie zum Oligotlas, der in Canada sogar schön blau vorkommt. Da die glasigen Oligotlase in vielen Trachyten eine Rolle spielen, so hat sie Tschermak dem Sanidin gegenüber wegen ihrer Kleinheit Mierotin genannt.

3. Kaltfeldspäthe.

Die Rieselerdeärmsten kommen meist mit Augit zusammen in glasigen wie frischen Gesteinen vor. Zwar sind sie nicht ganz frei von Natron und Kali, wie umgekehrt auch die Kali= Natronfeldspäthe nicht ganz der Kalkerde entbehren, allein die Kalkerde herrscht entschieden vor. Können durch bloße Säuren aufgeschlossen werden. Denkt man sie sich mit Wasser verbunden, so entstehen die Formeln einiger ausgezeichneten Zeolithe, was zu manchen Wechselwirkungen dieser beiden Mineralabtheilungen führte.

a) Labrador. Wegen seines schönen Farbenspiels wurden die Missionäre der deutschen Brüdergemeinde auf der St. Paulsinsel an der Labradorfüste schon im vorigen Jahrhundert (1775) auf ihn aufmerksam. Er findet sich daselbst in Geschieben, wie am Finnischen Meerbusen, wo er bei Petersburg zu Pflastersteinen dient. In Norwegen steigen öftlich Bergen über den Gneusen des Närödal Felsen von 3000' Höhe empor, die fast gänzlich aus diesem herrlichen Mineral bestehen (Pogg. Ann. 136. 400). Obgleich schon Klaproth (Beitr. VI. 255) darin 11 Ca nachwies, so verwechselte ihn Werner doch noch mit dem labradorisirenden Feldspath von Norwegen, erst seit G. Rose (Gilbert's Ann. 1823. 73. 104) wird diese Berwechselung allgemein vermieden. Krystallisirt wie Albit und fast mit den gleichen Winkeln P/M 86° 30', P/T 115°, M/T 119°. (Taschenbuch Miner. 1826. 298) meinte man, der dritte Blätterbruch T liege nicht wie beim Albit an der stumpfen, sondern an der scharfen Kante PM, so daß sich Albit und Labrador wie links und rechts verhielten. Allein der blättrige Säulenbruch T ist beim Labrador kaum zu erkennen. Der dritte Blätterbruch fällt vielmehr mit der 2ten Schillerfläche :



Albit. Labrador.

ſ

pag. 144 zusammen, M/x 134°, P/x 108°. Fläche teht dem 4ten Blätterbruch o beim Albit analog: stellt man nach diesen parallel, so liegt allerdings der scharse Winkel P/M beim Albit rechts, beim Labrador links. Das schöne Farbenspiel von Blau, Grün und Koth sindet vorzugsweis auf M und x Statt, wosdurch sich die Stücke leicht vom labradorisirenden Felds

spath unterscheiden. P hat meist zahllose zarte Zwillingsstreifen nach der Klinodiagonale a: c gemäß dem Albitgesetz, und kann darnach leicht mit

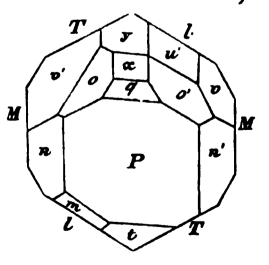
Oligotlas verwechselt werden. M seltener gebänderte Streisen gemäß dem Periklingesetz: stellt man die Bänder ungefähr median, so tritt bei horizontalem M und senkrechtem Auge das Farbenspiel der einen (1) hervor; kehrt man dann M gegen das Licht, so schwinden sie und die andern (2) werfen ihren Glanz. Dreht man das horizontale M 180° im Azi=



muth, so tritt nun umgekehrt die Farbe auf 2 heraus 2c. Es ist das eine ber interessantesten Vermischungen von zweierlei Zwillingsgesetzen. Bessel nannte sie uneigentlich Drillinge. Macht man Querschnitte gegen Rante P/M, so mussen sich darin natürlich Säulen von 93° 30' finden. Dünne Blätter scheinen stark durch, Farbe gewöhnlich schwarzgrau. Gew. 2,7 und Feldspathhärte. Er schmilzt etwas leichter als Feldspath zu blasigem Glase, und besteht aus (Ca, Na) Si + Al Si, etwa 54,6 Si, 27,9 Al, 12 Ca, 5,4 Na. Der frische durch HCl nur unvollkommen zersetbar, dagegen scheidet sich S Kieselpulver aus. Nordenstjöld (Pogg. Ann. 1830. 19. 170) machte seine Betrachtungen über bas Farbenspiel an sehr klaren Stücken aus den Eisengruben von Djamo bei Lojo in Finnland. Die meisten andern zeigen fein Farbenspiel: so der wesent= liche Gemengtheil augitischer Gebirgsarten, frisch in ber Gabbro von Le Prese im Beltlin mit vielen Streifen auf P und Zwillingen analog dem Rarlsbadergeset; glasig in den Augitlaven, von besonderer Schönheit im Bal del Bove am Aetna. Der Stapolithähnliche Ersbyit von Ersby in Finnland (Jahrb. 1858. 212) foll nach Nordenstjöld ein reiner Ralklabrador Ca Al Si2 sein. Doch ist Rath dagegen (Pogg. Ann. 144. 207).

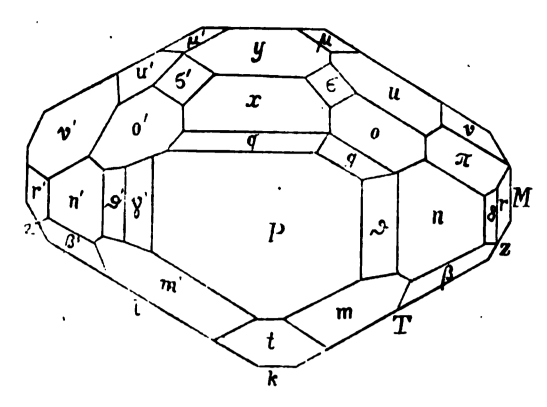
b) Ansthit (ävoq Jos nicht rechtwinklig) G. Rose Gilbert's Ann. 73. 197, aus den Kalkblöcken oder den ihnen anhängenden Glimmerfelsen mit grünem Augit, welche zerstreut an den Abhängen der Somma liegen (Jahrb. 1853. 257). Kleine aber wohl gebildete glasige Krystalle mit großem Glanz und vielen Flächen. P/M 85° 48', T/l 120° 30', M/T 117° 28', P/T 110° 57, P/l = 114° 22'. Die Flächen der P sind blättrig, dazgegen ist T glänzender als l, obgleich über die Blättrigkeit derselben nicht entschieden werden kann. Da der Winkel P/T kleiner ist als P/l, so läge T, umgekehrt wie beim Albit, der scharfen Kante der Blätterbrüche

P/M an. Das scheint unwahrscheinlich, daher wäre es passender gewesen, G. Rose hätte die Buchstaben T und l vertauscht, und nicht gegenssinnig mit den Albitwinkeln genommen. Mit der Abornkenntniß des Feldspaths sind diese überaus zierlichen Krystalle oft leichter als die Natronsfeldspäthe zu entziffern. Außer PMTlk kommen die Schiesendslächen xyq und vorn die beim Feldspath so seltene $t = \frac{1}{8}a : c : \infty b$ vor; ferner



analoge Augitpaare 00', nn' uu', vv' und die Säule zz'. Vorn sieht man auch öfter $mm' = \frac{1}{3}a : \frac{1}{2}b : c$, kurz alles ahmt Feldspath nach.

H. v. Kokscharow (Material. Min. Rußl. 1862. IV. 200) hat die Ura=



lischen von Bogoslowst und den Lepolith von Finnland wieder genau gemessen, und darin eine ganze Reihe neuer Flächen gefunden, wie nebenstehende Horizontalprojection zeigt, mit den Ausdrücken in Naumann'scher Stellung: P 001, M 010, k 100; x 1'01, y 2'01, q 2'03, t 201; T 110, l 11'0, z 130, z' 13'0;

n 021, n' 02'1, 9 023, 9' 02'3, r 061, r' 06'1, γ 01'3, δ 041; m 111, m' 11'1, 0 1'11, 0' 1'1'1, u 2'21, u' 2'2'1, g 1'12, π 1'31, β 241, β' 24'1, ν 2'41, ν' 2'4'1, μ 4'21, μ' 4'2'1, σ 4'23, σ' 4'2'3. Er fand P/M 85° 50', P/T 110° 38' 50", P/l 114° 6' 10", n/n' 90° 35' 47" über P. H. Kath (Pogg. Ann. 138. 440) wies außer den gewöhnlichen Albitzwillingen mit einspringendem Winkel von 171° 36' auf P in den Sommaauswürflingen noch einen Periklinartigen nach, woran aber nicht die kurzen Diagonalen a sondern die langen b zusammenfielen.

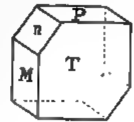
Gew. 2,76. Auf der Säulenfläche tritt im Polarisationsmitrostop ein sehr deutlicher Farbenkreis auf. Die chemische Formel Ca. Si + 3 Al Si = Ca Si + Al Si weicht freilich von den gewöhnlichen Feldspathformeln wesentlich ab, was bei seiner Formenähnlichkeit unangenehm auffällt, doch fand Abich (Pogg. Ann. 51. 522) 44 Si, 35 Al, 19 Ca, aber bemerkt auch ausdrücklich, wie schwer es halte, reine Substanz zu bekommen. alb Monosilicat wird er mit HCl ohne oder mit Gallerte vollkommen aufgeschlossen. Shepard in Südcarolina (Silliman's Americ. Journ. 2. ser. IL. **1) bewies, daß das weiße Mineral mit Feldspathform und einspringenden Winkeln auf P im Meteorstein von Juvinas Anorthit sei. Lang (Pogg. Ann. 133. 188) fand P/M 93°. Bournon's Indianit (Phil. Transact. 1802. 202) nach Brooke eine blättrige Säule von 95° 15'., in Indien das Muttergestein des Korunds bildend, scheint auch nach der Analyse hierhin zu gehören. Latrobit (Chr. Gmelin, chem. Unters. Diploits 1825) von der Insel Amitok bei Labrador bildet blagrosenrothe 1gl. blättrige Heraide mit Winkeln von 93.30, 101.45, 109°. Gew. 2,7, Härte 5-6. Der grünliche Bytownit aus Geschieben mit Hornblende und Quarz von Bytown in Obercanada soll hieher gehören, hat aber noch etwas Na.

Tankit aus den Eisensteingruben des Hrn. Tank von Arendal bildet große mit dem Anlegegoniometer meßbare flächenreiche Arystalle, welche durch Aufnahme von Wasser verwitterten, Descloizeaux Manuel Min. II. pag. XXVI. Lepolith (lénos Rinde) ist zwar innen farblos und durchsichtig, hat aber außen eine dunkele Rinde, die, wenn sie tiefer eins

bringt auf der Lind-sangrube bei Orrijärwi in Finnland den Lindsanit bildet. Er ift noch Flächenreicher als voriger. Daran schließen sich dann die Arnstalle des röthlichen Amphobelit von Pargas, und der Sundstit aus dem Kaltbruch von Nordsundsvik dei Kimito. Auch der Rossit (Rosellan) mit rosenrother Farbe im Fettquarz von Tunaberg gehört unzweifelhaft zu den Plagioklasen. Der blaßgelbe großblättrige

Danburit Shebarb (Billiman Amer. Journ. 1839. XXXV. 101) aus bem

Dolomit von Danbury in Connecticut scheint seinem ganzen Wesen nach ein eingliedriger Anorthit, denn annähernd schneiden sich die Blätterbrüche P/M unter 93°,
P/n 135°, P/T 126°, H = 7, G = 2,95. Aber er hat
48 Si, 22 Ca und Statt der Thonerde 27,7 Borsäure,
im Verhältniß Ca Si + B Si, was man mit Tschermat
für Anorthitsormel ansehen könnte.

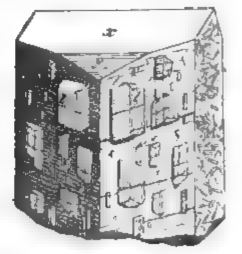


Sauffurit wurde von dem berühmten Alpenreisenden in Geschieben am Genfersee, bei Turin zc. Jade genannt, die sich leicht an dem grünen mitvorkommenden Diallag erlennen läßt. Eine graue, sehr zähe, hornsteinartige Substanz, 3,2 Gew. und Feldspathhärte. Schmilzt schwer an feinen Kanten. Klaproth (Beitr. IV. 200) gab darin 49 Si, 24 Al, 5,5 Na, 10,5 Ca zc. an. Gewöhnlich belegt man die dichte Feldspathmasse in den Gabbrogesteinen mit diesem Ramen, vielleicht verhält sie sich zum Labrador, wie der Feldstein zum Feldspath. Zur Zeit ist es nicht möglich, alle ähnlichen dichten Gesteine zu sortiren.

Feldipaththeorie.

Die oben erwähnte sonderbare Berwachsung von Albit mit Orthoflas

fährte auf die Bermuthung, daß Kalis, Nastrons und Kalkfeldspäthe durch regelmäßige Bermischung mit einander alle übrigen erzeugt haben könnten. Faßt man nebenstehenden Krystall († nat. Größe), den ich schon in den "Epochen der Natur" 1861 pag. 87 abbildete, näher ins Auge, so sinden wir an den ziemlich großen Albiten genau dieselben Flächen, wie an dem Feldspathe, dem sie aussigen, nemlich T, 1, x, y, o, n, alle spieseln nicht bloß vollkommen ein, so weit es



sich an diesen rohen Riesengebirgern beurtheilen läßt, sonbern die Albitindividuen der linken und rechten auf T und I kehren sich auch ihre außerordentlich deutlichen Blätterbrüche mit Neutonianischen Farben einander zu, sie finden sich, obgleich durch den Kaliseldspath gehalten , dennoch in her gewöhnlichen Zwillingsstellung. Eine innige Beziehung der verichiedenen Rassen zu einander, steht daher über allem Zweifel. Als nun bem Perthit pag. 278 der Lamellenwechsel bis ins Innerste mit dem Auge verfolgt, und auch durch chemische Analyse bestätigt werden konnte, so war an der Thatsache nicht zu zweiseln: Kali= und Natronfeldspath verwachsen mit einander, ohne dabei ihre Selbstständigkeit aufzugeben. Das Natron im Kaliseldspath und umgekehrt macht uns geneigt, es nicht als Jsomorphismus, sondern für Wischung und Durchdringung gesonderter Wineralspecies zu halten. Tschermat (Sixungsber. Wien. Atab. 1864. L. 1 pag. 566) suchte das nun auch auf die Natron= und Kalkseldspäthe überzutragen, und damit namentlich die Streifung der "Viellinge" auf P und M zu erklären: es gibt nur Natron= und Kalkplagioklase, lautete sein Ausspruch, alle zwischenliegenden sind Wischungen derselben. Um dies klar zu machen, setzen wir die Formeln kurz nach der neuen Mesthode hin:

Al Sis O16, Oligoklas R Al Sis O14 Andesin R Al Sis O12, Labrador R Al Sis O10 Barytfeldspath Ba Al Sis O8, Anorthit Ca Al Sis O8.

Denken wir uns jett zwei gleichgroße Arystalle von Natron= und Kalkseldspath nach M in zahllose Platten gespalten, und wechselsweise zwischen einander gelegt, so haben wir die Figur eines "Viellings", wie am Oligoklas und Labrador auf P voll zahlloser Zwillingsstreisen, mit dem chemischen Gehalt

Albit + Anorthit = Na Ca Als Sis Os4 = R Al Si4 O12 = Andesin.

3 Albit + Anorthit = Nas Ca Al4 Si20O56 = R Al Si5 O14 = Oligotias.

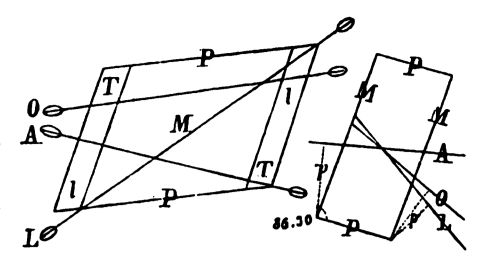
Albit + 3Anorthit = Na Cas Al4 Si12O40 = R Al Sis O10 = Labrador.

Ist die Ansicht richtig, so müssen im Radicale R des Andesin gleiche Aequivalente von Na und Ca sein, und in den andern mit den Molecülen die zugehörigen einsäurigen Basen steigen und fallen d. h. viel Natron sett weniger Kalkerde und umgekehrt voraus. Rammelsberg (Pogg. Ann. 126. 45) glaubte das durch Vergleichung zahlreicher Analysen bis zur Evidenz nachweisen zu können. Am Adularähnlichen Halophan mit 10 Alkalien, 15 Ba, 22 Al, 52 Si, gibt die Rechnung K Ba Al² Si² = K Al Si² + Ba Al Si², wovon das eine Glied gewöhnlichen Abular, das andere einen supponirten Barytseldspath gibt. Die frühere Ansicht vom Vicariren der Bestandtheile ist damit verlassen, und viele gehen mit Vergnügen dieser neuen Ansicht nach, drücken es sogar gleich in der Formel aus. So schreibt z. B. Herr Prof. Weisbach (Synopsis mineralogica 1875. 10):

Mikroklin K N Äl² Ši¹² b. h. K Äl Ši⁶ + Na Äl Ši⁶. Tschermakit Na³ Mg Äl⁴ Ši²⁰ b. h. 3(Na Äl Ši⁶) + Mg Äl Ši², worin zum Albit ein Magnesiaanorthit treten würde.

Da Anorthit sich in concentrirter Salzsäure "leicht und vollständig zerlegt, Oligoklas davon so gut wie gar nicht angegriffen wird", so muß das auffallen, denn man sollte erwarten, wenn eine natürliche Scheidung stattfände, sie auch chemisch sich bethätigen müßte. Ja Herr Prof. Sandberger (Sixb. Münch. Akab. 1873. 145) konnte sogar aus dem Andesin nicht blos Kalk, sondern ebensogut Natron ausziehen. Dazu kommt nun noch der eptische Einwand: Herr Descloizeaux (Ann. de Chim. 5 ser. 1875 86. 4)

zeigte, wie Albit A, Oligotlas O und Labrador L ganz bestimmt sich nach der Lage ihrer optischen Aren unterscheiden lassen. Die Mittellinie (Bissectrix) tritt nicht, wie beim Orthoflas nach vorn, sondern nach der Seite heraus, und trifft im senkrechten Ouerschnitte der Blätterbrüche



PM die Fläche M beim Albit A unter 75°, Oligoklas O 108° 10′, Las brador L 120° 40′. Doch sind die Winkel der optischen Agen wenig vom Rechten unterschieden. Um die Lemniscaten im Oel zu bekommen, darf man nur ein Perpendikel p von den Ecken aus auf die Mittellinien sällen, so sehen wir, daß beim Albit A die scharfen, beim Oligoklas O und Labrador L die stumpfen Kanten der Blätterbrüche abgestumpft werden müssen, um die gehörigen Platten zu erhalten, dann liegt die Sebene der optischen Agen, wie es die Linien AOL auf M andeuten, und zwar dergeskalt, daß wenn beim Albit l rechts und T links liegt, beim Oligoklas und Babrador dieselben entgegengesetzt sallen, wie die doppelten Buchstaben Tl andeuten sollen. Dagegen dietet der Anorthit ganz irreguläre Beziehungen zu den Flächen, und ist dabei nicht positiv, wie genannte drei, sondern stoujours négative«.

4. Lithionminerale.

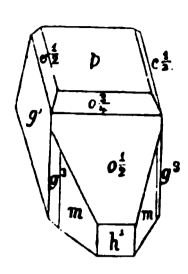
Das Lithion findet sich in nicht sonderlicher Menge, und wird häufig schon durch purpurrothe Färbung der Flamme erkannt, besonders "wenn man an glühende Splitter in der Pincette saures schwefelsaures Kali ansschwilzt und weiter darauf bläst." Auch scheint es keine eigentlichen Lithionfeldspäthe zu geben. Doch nennen wir hier vor allem den

Petalit (nérador Blatt). Andrada (Scheerer's Journ. Chem. IV. 26) bes**ichreibt ihn** schon 1800 von der Insel Utö südlich Stockholm, aber man blieb darüber lange ungewiß, bis endlich wieder gefunden Arfedson darin 1818 das Lithium (LeGelor steinern), ein dem Steinreich ausschließlich angehöriges Alkali, entdeckte.

Zwei ungleiche Blätterbrüche bilden einen Winkel von 141° 30', der erste davon ist deutlich, der zweite kann im dunkeln Zimmer noch zum ungefähren Messen benützt werden. Wenn Endslächen vorkommen, so stimmen sie mit Castor, und erweisen sich dadurch als gewendet 2 + 1= gliedrig. Der Querbruch eigenthümlich matt erinnert an den Querbruch vom Diallag. Mischweiß, öfter ein Stich ins röthliche durch Mangan, wie der mitvorkommende Lithionglimmer. Feldspathhärte. Gewicht aber mr 2,43.

Vor dem Löthrohr schmilzt er leichter als Feldspath und färbt dabei die innere Flamme schön purpurroth. Von Säuren wird er nicht ansgegriffen. Li³ Äl³ Si²⁰ = Li Äl Si¹⁰ mit etwa 77 Si, 18 Äl, ältere

Analysen gaben reichlich 5 Li an, allein Hagen (Pogg. Ann. 48. 201) hat bewiesen, daß dasselbe aus 2,7 Li und 2,2 Na bestehe. Das Mineral kommt in großen körnigen Massen mit Spodumen und Lithionglimmer



in Granitgängen vor, welche bie Magneteisen-Lagerstätten von Uto burchseten. Breithaupt's Rafter auf Elba, von quarzartigem Aussehen, ist nach G. Rose (Pogg. Ann. 79. 162) Petalit, aber mit wenig Natron, 2,7 Li. Nach den Messungen von Descloizeaux (Ann. Chim. 1864 III) bilben sie eine augitartige Säule m/m 87°, mit blättriger Schiefendfläche p. Der rechte Winkel p/g' wird durch $e^{\frac{1}{2}} = a : c : \frac{1}{4} b$ abgestumpft, und der zweite Blätterbruch of = fa:c:

∞b macht mit p 141° 23', p/h' = 112° 26' d. h. p gegen die Are c 67° 34'. Vergl. auch ben äußerft seltenen Zygadit (Pogg. Ann. 69. 411) von Katharina Neufang bei Andreasberg mit albitartigen Zwillingen

(ζυγάδην Paarweis) und Lithiongehalt.

Spodumen Andrada (onodios aschfarbig), Haup's Triphan nach seinem 3fachen Blätterbruch, zwei undeutliche schneiben sich unter 87° und 93°, die scharfe Kante stumpft der erste gerade ab, wonach das Mineral gern strahlig und schaalig wird. Diese Winkel stimmen mit Augit, und neuerlich entdeckte Hartwall in den Quarzadern des Glimmerschiefers von Norwich in Massachusets fußlange Strahlen und 14 Zoll dicke Krystalle, deren Bildung dem Augit vollkommen entspricht (Silliman Americ. Journ. 2. ser. 10. 119 und 205). Berggrüne Farbe. Härte 6 bis 7, Gew. 3, 2. Man fann die Strahlen namentlich auch wegen ihrer schaaligen Absonderung leicht mit gewissem Diopsid und Spidot verwechseln, aber vor bem Löthrohr färbt er die Flamme purpurroth, da kleine Splitter leicht schmelzen.

 $(Li, Na)^3$ Al^4 Si^{10} mit 65 Si, 29 Al, 5,5 Li, 0,46 Na.

Eine solche Zusammensetzung läßt sich mit Augit schwer vereinigen, und doch bringt Rammelsberg (Pogg. Ann. 85. 562) das Atomvolumen 44 heraus, mas genau bas boppelte von Augit sei, und den Isomorphismus Man könnte mit Rammelsberg vielleicht L4 Al4 Si16 = L Si erfläre. + Al Si3 schreiben, eine Formel, die leichter zu merken wäre, und vollständige Analogie mit Akmit hätte. Auf Utö kommt er in einem gras nitischen Gemenge mit rothem Feldspath vor, in Tyrol zu Baltigl bei Sterzing, Lisens, Killinen bei Dublin 2c.

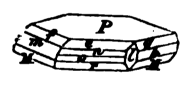
Hauptmineral für Gewinnung des Lithion ist der Lithionglimmer von Rozena 3,6 Li. Es haben der seltene Amblygonit 6 Li, Triphylin 3,4 Li, Lithionturmalin, Rhodizit. Der Lithiongehalt in den Quellen wird von Aerzten geschätzt, so bei der Murquelle in Baden-Baden. Redruth in Cornwall strömt sogar in 250 Faden Tiefe heißes Wasser von 50° C. hervor, was in 24 Stunden 3 Ctr. Li spendet. Wie die Spectralanalyse nachwies, so finden sich nicht selten Cäsium Cs und Rubidium Rb in Begleitung. Das merkwürdigste Mineral bildet in dieser Beziehuna Folge, der begleitet von Kastor bei S. Pietro auf Elba in Granitzgängen einbricht, die durch ihren milchweißen Feldspath, bunte Turmaline, honiggelde Granaten, Beryll, hin und wieder auch Zinnstein zc. so bezühmt geworden sind. Klar und nierenförmig wie Hyalith, mit Feldspathhärte, 2,9 Gew., liegt er lose in Drusen zerfressenem Quarz ähnzlich. Wit Fluorammonium auf Platindraht erhipt und in Salzsäure getaucht zeigt es im Spectrostop die zwei blauen Streisen des Cäsium. Salzsäure scheidet Kieselerde aus, und aus der Lösung fällt Platinchlorür Cs Pt Gl². Pisani (Cmpt. rond. LVIII. 714) fand 44 Si, 16 Äl, 34 Cs, 3,9 Na 2,4 Å, was etwa Cs Si + Äl Si + Å geben würde. Da es zuweilen Leucitoeder mit Würfeln zeigt, kann es nicht doppeltbrechend sein.

III. Glimmer.

Ohne Zweisel von den Alten gekannt, aber man sindet den Namen nicht. Agricola 696 begreift ihn unter mica et selium argentum, Rapenssilber, weil seit alter Zeit in den glipernden Blättchen der gemeine Mann Silber vermuthete. Von diesem Glänzen (Glimmern) stammt auch der alte bergmännische Name (mica Krume, micare Glipen). Mineralogisch ist man selten im Zweisel, was man zur Glimmergruppe stellen soll, denn alle haben einen so ausgezeichneten Blätterbruch mit Perlmutterglanz, daß sie in dieser Beziehung von keinem andern Minerale erreicht geschweige denn übertroffen werden. Ueber das

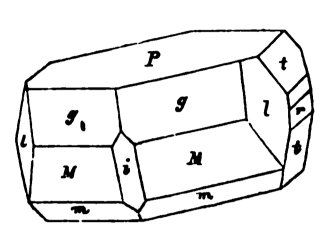
Krystallsystem herrscht häufig Zweifel. Hauy beschrieb ihn als **rhomb**ische Tafeln $M = a : b : \infty c$ von 120°, deren scharfe Kante durch

r = b: ∞a: ∞c abgestumpft wird. Die Geradendsläche $P = c : \infty a : \infty b$ bildet den Blätterbruch, er springt **baher** "in scheibenförmige" Stücke. Schwache Neigung



zum Brechen nach den Säulen ist zuweilen durch Streifung auf P angedeutet. Solche rhombischen Tafeln finden sich im Granit von Zwiesel und Lam in Bayern, man kann hier an der Rechtwinklich= teit der Säule zum Blätterbruch kaum zweifeln. Vom Baikalsee erwähnt Dufrénon Rhombenoktaeder b' = a:b:c, welche mit P ungefähr 95° machen, dazu kommt eine Zuschärfung e¹ = ½b:c:∞a, die folglich auch gegen P 95° bilden muß, was zu einem dihexaedrischen Aussehen ver= leitet. Dagegen hat G. Rose (Pogg. Ann. 61. 2023) schwärzlich grüne dichroi= tische (roth quer gegen die Are) Glimmer aus den Somma=Blöcken gemessen, deren Säule M/M 120° 46' betrug, deren Blätterbruch P aber schief gegen die Säulenflächen stand, und zwar P/M 98° 40' und P/r 90°. Darnach müßte, wenn die vermeintliche Säule M nicht Oktaeder e1 ist, der Glimmer 2 + 1gliedrig sein. Diese Winkel stimmen nit den alten Messungen von Phillips (Vesuv) ganz genau, der außerdem noch angibt: vorn zwei Augitpaare m und f mit den Winkeln P/f = 135° 16' und P/m = 121° 45', hinten ebenfalls zwei g und h mit P/g = 107° 5' und P/h = 83° 2'. Ferner zwischen P und r, also aus der Diagonalzone von P, drei Paare en o, P/e = 114° 30′, P/n = 94° 30′, P/o = 92° 55′. Endlich noch ein eigenthümliches Paar l, scheinbar zwischen h und o gelegen, P/l 100° 20′. Indeß siel es auf, daß bei allen der ebene Winkel auf P genau 120° beträgt, daß sich darnach die Zwillinge richten, und daß die optische Mittellinie stets senkrecht auf dem blättrigen Bruch steht. Dieß brachte Hrn. Kosscharow (Materialien zur Mineralogie Außlands 1854. II. 220) zunächst auf den Gedanken, den Besurschen Glimmer zweigliedrig mit hemiedrischer Ausbildung zu nehmen (hinten anders als vorn) ansgehend von den Azen

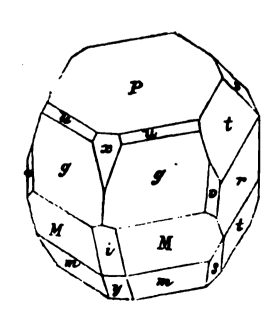
a:b:c = 0.57735:1:1.64656 = 0.351:0.607:1



wird $P = c : \infty a : \infty b$; g = a : b : c, P/g 106.54; M = a : b : 2c; $r = b : \infty a : \infty c$; $i = a : 2c : \infty b$; $m = a' : b : \frac{1}{2}c$; $f = a' : b : \frac{2}{7}c$; $l = a : c : \frac{1}{7}b$; $t = \frac{1}{7}b : c : \infty a$ in Jone M/l und P/r. Auffallender Weise ist die zugehörige Säulenfläche $a : b : \infty c$ von 120 nicht da, sie müßte Kante M/m abstumpsen. Aus diesem Winkel folgt weiter, daß ein

Paar mit dem Ausdruck ½b: c: ∞a gegen P dieselbe Neigung haben müßte, wie die Oktaeder g zu P. Mathematisch angesehen würde dadurch ein Dihexaeder entstehen, und merkwürdig genug sind die Krystalle wie andere vulkanische Glimmer optisch einazig, worauf schon ein Magnesiagehalt von 25 pC. hinzudeuten scheint. Hessenderg (Abh. Sendend. A. C. Franksurt 1866. VI. 18) fand glücklicher Weise eine Rhomboedersläche, mit 100° gegen P, also 10° gegen die Axe, welche für a = 1, c = 4,9 gibt. Sie ist ohne Zweisel mit obiger l bei Phillips identisch, und darnach gruppirte sich alles volkommen dreigliedrig, was dann Hr. v. Rath und Kokscharow (Jahrd. 1875. 867) vollständig bestätigten. Es gibt das eine Rhomboederendkante von 62° 57'. Daran würde sich dann der rhomboedrische Pennin mit 63° 15' vom Monte Rosa, und der Ripidolith ausdem Zillerthale vortresslich anschließen. Bei der sechsseitigen Tasel darf man sich durch ½m = a : ½b : ∞c nicht beirren lassen.

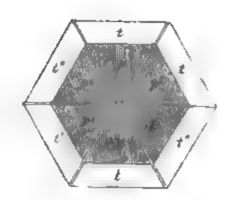
Klinochlor von Achmatowsk kommt mit Perowskit eingesprengt in Kalkspath vor: Kokscharow (l. c. II. 12) konnte auch diese genau messen, obwohl die Flächen meist unvollkommen aussehen. Im ganzen scheinen



dieselben mit Besur'schen zu stimmen, wie ein Blick auf nebenstehende Figur zeigt, namentlich ist das reguläre Sechseck auf P wieder da, nach welchem sich die schönen "Sternzwillinge" richten. Aber M/M = 121° 28′, P/M = 102° 6′, P/g = 113° 57′ 2c., was sich nicht in vollkommenen Einklang bringen läßt. Leicht kann nun daraus etwas ganz Schieses gemacht werden, wenn man g nicht als Oktaeder, sondern als Säule = a:b: coe und M als Oktaeder = a′:b:e nimmt. Dann

bilbet P mit Hauptage c 62° 51' und a:b:c = 1:1,732:1,477, P 001, r 010, g 110, M 1'11, m 2'23, u 221, x 401, i 1'01, y 2'03, t 041, v 130, s 1'32. In Diefer 2 + Igliedrigen Stellung befchrieb fie auch Beffenberg l. c. pag. 28 aus dem Billerthal. Gehr lehrreich find bie Zwillinge und Driffinge, welche anch bei andern Glimmern namentlich

von Zinnwalde ausgezeichnet vorkommen, man ertennt fie an ber Streifung langs ber Are b. gefellt fich bann t hinzu, so entsteht ein formliches Diberaeber. Das beutet entschieben auf zweigliedriges Spftem, mas auch Die Farben der Lemniscaten zu beweisen scheinen, worin man zwischen vorn und hinten keine Berschiedenheit wahrnimmt. Die Unsymmetrie der Seiten, wie fie g. B. bei Monroe nördlich Rem-



Port (Bogg. Ann. 78. ...) in großen Tafeln vorkommt, darf uns nicht beirren, der Character solcher Flächen ist ohnehin nicht einmal scharf. Der Mangel an guten Arpftallen muß natürlich bas troftallographische Intereffe berabstimmen.

Optisch unterscheibet man langft ein- und zweiarige Gorten, jene mußten 3 + lagigen, biefe minbeftens 2gliedrigen Spftemen angehören. Muein schon ein kleiner Bersuch mit den schönen braunen Platten von Beftpoint nördlich New-Port genügt, das Migliche diefes Mertmals einzusehen: eine bunne Platte zeigt freilich bloß ein einagiges Breug, aber fowie man fie etwas bider nimmt, fo anbert bas Centrum bei ber Drehung zwischen Turmalinplatten ober beffer im Nörrenberg'ichen Polarisationsmitroftop. Ja schon Dove hat nachgewiesen, bag wenn man gefühltes Glas im polarifirten Lichte burch die bunnften Blättchen vom lagigen Blimmer betrachtet, fo ericheint bei ber Drehung bes Blättchens auf bem Blaje abwechselnd ein dunteles und helles Rreug, mas auf verftedte Zweis arigfeit hinweist. Der Wintel o zwischen ben Optischen Aren schwankt mifchen 0-74°, und läßt fich aus ber Entfernung ber Augen wenigftens im Allgemeinen beurtheilen. Rach Senarmont (Ann. Chim. et Phys. 1852 XXXIV. 171) ist hier eben so wenig Sicherheit zu erwarten, als bei ber Rruftallform. Wenn man bennoch von larigen Glimmern (Biotit) fpricht. fo meint man eben Lagige mit möglichft kleinen Agenwinkeln. Derfelbe zeigte ferner, daß auch beim optisch zweiarigen zwei Fälle vorfamen: entweber lage die Ebene ber optischen Aren in ac, welche zwei gegenüberliegende Ranten verbande; oder fentrecht bagegen, mas man aus ber Streifung auf P folgern tonne. Durch Die Schlagfigur von Reufch pag. 159 ift die Beurtheilung wesentlich erleichtert: ba zeigt fich, bag in ben gewöhnlichften Fallen Die Cbene ber optischen Agen fentrecht gegen einen ber brei Schlagftrahlen, alfo in ber Ebene bo, liegt, und nur ausnahmsweise in einen Schlagftrahl, alfo fentrecht gegen be in Ebene ac fallt. Die allermerkwürdigste Thatsache, burch eine Bemerkung Senarmont's beim Busammenfrnftallisiren isomorpher Salze veranlaßt, wies

Nörrenberg nach: schneibet man sich aus dünnen Blättchen (& Undulation) des zweiarigen Glimmers kleine quadratische Täfelchen, und schichtet sie wechselsweise um 90° verdreht aufeinander, so daß also alle geraden und alle ungeraden krystallographisch parallel stehen und ihre optischen Arenebenen sich rechtwinklig kreuzen, so bekommt man schon bei 12 + 12 Platten statt des 2axigen ein vollständig laxiges Bild. Sechsgliedrig gedacht wäre dieß nichts weiter als eine Zwillingsverwachsung. G. Rose (Sist. Berl. Atab. 1869. 241) zeigte, wie der Glimmer zu regelmäßigen Verwachsungen ganz besonders geneigt sei. Die Optiker sprechen viel von Glim= merplatten mit 4 Undulation (42 pag. 134): dieselben verschafft man sich durch Probiren an bekannten Arystallen im Polarisationsmikroskop. Thun 2 Blättchen übereinander dieselbe Wirkung, so haben sie 42 2c. Bergleiche auch Blacke Silliman Amer. Journ. 2. ser. 12. . und Dove Pogg. Ann. 89. 2020. H. = 1 - 3, Gew. 2,78-3. Starker Perlmutterglanz auf dem blättrigen Bruch, quer kann man ihn gar nicht brechen. Trübe Farbe aber viel Durchscheinenheit bis zur Farblosigkeit. Durchsichtige Blättchen zwischen den Fingern gerieben werden leicht elektrisch, und behalten die Elektris cität lange.

Vor dem Löthrohr leicht und schwer schmelzbar bis fast zum unschmelzbaren. Von Säuren bald wenig, bald stark angegriffen. Si, Äl, Ka, Mg, Li, Fe, H. Ein Fluorgehalt, zuerst im Glimmer von Utö bemerkt, nimmt mit dem Eisengehalt zu und ab, und soll die Stelle des Sauerstoffs vertreten. Die neuere Chemie (Ztschr. deutsch. geol. Ges. XIV. 400) bestrebt sich, sie als Monosilicate aufzufassen.

Der Glimmer spielt eine wichtige Rolle seit den ältesten Urgebirgsgesteinen bis in unsere brennenden Bulkane hinein. Die neuern sind ein
wenig spröder und nicht so frisch als die ältern. Mitscherlich (A66. Berl.
Akad. Wiss. 1822. pag. 36) wies sogar eine glimmerartige Subskanz nach,
die sich früher in den Aupferschlacken von Garpenberg in Schweden gebildet hatte. Deßhalb müssen wohl die meisten Glimmerarten auf heißem
Wege entstanden sein, wenngleich Andeutungen für nasse Bildung pag. 265
vorkommen, und namentlich die Talke auf eine großartige Metamorphose
durch circulirende Gewässer hinzuweisen scheinen.

Nur wenige Minerale bilden eine so natürliche Gruppe durch ihr Aussehen, als die Glimmer, woran besonders der ausgezeichnete blättrige Bruch die Schuld trägt. Man kann die Masse schon mit dem bloßen Finger und nicht selten in so seine Blättchen theilen, daß sie wie die Obersläche der Seisenblasen die brennendsten Regenbogenfarben reslectiren. Und doch sind sie ihrem Inhalte nach so verschieden, daß man alle mögslichen Hypothesen versucht hat, um sie in ein Gesammtbild zu bringen. Chemiker, denen dieß nicht gelang, brachten die einzelnen Arten in sehr unnatürlicher Weise an verschiedenen Stellen unter. Das heißt aber der Sache Gewalt anthun. Andere meinten durch "heteromere" Formeln (Journ. pract. Chem. 1851. Bb. 53. pag. 1) ein Licht aufzustecken.

1. Kaliglimmer, optisch negativ 2axig (Muskowit), unter allen bei

weitem der verbreitetste, daher Mica Agricola 608 in lapidibus, marmoribus, arenis lucet . . . metallici nostri nominant vocabulo ex sele et argento composito. Unter Marmor muß man hier den Granit verstehen. Plinius 36. 46 sagt: in Arabia quoque esse lapidem vitri modo translucidum, quo utantur pro specularibus, das mag wohl Glimmer sein, obgleich man vor der Verwechselung mit Gyps nicht sicher ist, wie noch heute das Volk beide unter dem Namen Marienglas begreist. Durch Neten mit Flußsäure bekommt man bilaterale parallels

stehende Figuren, links wie rechts und vorn anders als hinten, wie sie 2 + 1 gliedrigen Blättern zukommen sollten. In hohem Grade elastisch biegsam. Härte 2—3, Gew. 2,8—3. Graue, gelbe, grüne, braune, röthliche 2c. Farsben. Häusig scheinbar ganz undurchsichtig, aber mache man die Blätter nur dünne genug, so lassen sie Licht

durch. Durch Verwitterung oder fünstliches Glühen nehmen die schwarzen öfter ein tombakbraunes halbmetallisches Ansehen an (Kapengold).

Wird weder von Schwesel= noch Salzsäure angegriffen, schmilzt im allgemeinen schwer, doch täuscht die Dünne der Blättchen leicht. Als ein wesentlicher Bestandtheil der Granite und Gneuse nähert er sich unter allen Glimmerarten am meisten dem Feldspath, daher hat H. Rose schweiggers Journ. 21. 282 die Formel K Si + 4 Al Si aufgestellt, die Analyse gab im Glimmer von Utö 47,5 Si, 37,2 Al, 3,2 Fe, 9,6 K, 0,56 Fl, 2,6 H. Ein brauner von Cornwall enthält sogar nach Turner 2,7 Fl. Freilich geben einzelne Analysen einen viel geringern Thonerdezgehalt an. Rammelsberg schreibt sie H K Al Si² O² = (A, K) Si + Al Si = Anorthit, worin Wasser einen Theil des Kali vertritt. Nur die Glimzmer im sächsischen Gneuse haben einen Ueberschuß an sauren Kieselsauren Basen ½ (R Si²) + K Al Si². Dagegen soll der Paragonit, das lichte seinschuppige Muttergestein der Chanite vom St. Gotthardt, mit 6,5 Na, ein gleichwerthiger Natronglimmer Na Al Si² sein.

In Sibirien benutt man die großen und klaren Abänderungen zu Fensterglas, daher Russisches Glas genannt. Die Amerikaner setzen sie in die Osenkhüren, um sich am Anblick des Feuers zu freuen, oder bei Hüttenwerken die Hitz zu controliren. Schon die alten Indianer am Ohio gaben sie den Todten Schesselweis ins Grab. Empsehlen sich zu Cylinder der Gas= und Erdöllampen, und kommen zu uns aus Bengalen in Handel. Man kann sie schneiden und nähen, sie überfrieren im Winter nicht, zerspringen nicht bei starken Lusterschütterungen. Die grobkörnigen Granite von Bodenmais, Aschaffenburg, Schweden liesern auch große Platten. Meist sind jedoch die Blätter klein, nehmen in derben Stücken zuweilen ein blumig blättriges Gesüge an (Preßburg). Sigenthümliche Glimmerkugeln liegen auf sumpsigen Wiesen von Hermanschlag in Mähren, woran dunkler Magnesiaglimmer mit sasrigem Strahlstein concentrisch wechsellagert.

2. Lithionglimmer schmilzt mit Auswallen und färbt dabei die Flamme

schön purpurroth. Die pfirsichblüthrothen optisch negativ 2axigen Blätter aus dem Granit von Chursdorf gehören zu der seltneren zweiten Art mit der Arenebene in ac. Sie schmelzen schon im bloßen Kerzenlicht. Bunsen stellte daraus Rubidium dar, obgleich es nur 0,2 pC. (Seibelb. Jahrb. ber Litter. 1861 LIV. 174) nebst Spuren von Cäsium enthält. Smelin machte zuerst auf Lithion im Glimmer aufmerksam (Gilbert's Ann. 64. 11), zugleich sind es die reichsten an Fluor, das bei denen von Mursinst auf 10,4 pC. steigen soll. Ueber die Formel schwebt man noch im Unsichern. Für diese Fluorreichsten mit 7,1 Pl schlug Rammelsberg (Li, Na, Ka) Pl + (Al, Mn) Si2 vor. Jest der neuern Chemie zugewendet (Monatsb. Berl. Atad. 1873. 604) sucht er sie unter dem Typus R' #6 Si20 zu vereinigen, was sich der Formel K Si + Al Si, worin ein Theil Sauerstoff durch Fluor ersetzt wird, annähert. Concentrirte Schwefelsäure greift ihn schon an. Man kann hauptsächlich zweierlei Barietäten unterscheiden:

. a) Lepidolith, Klaproth (Beitr. I. 200), eisenfrei, pfirsichblüthroth durch etwas Mangan, bildet derbe körnige Massen im Urgebirge, meist mit andern Lithionmineralen zusammen. Der erste für die Darstellung des Lithion so wichtige (Dingler polyt. Journ. 142. 2007) kam vom Berge Hradisko bei Rozna (sprich Roschna) Herrschaft Pernstein in Mähren (Bergmänn. Journ. VI. 1 pag. 285), und hieß nach seiner Farbe Lilalith (lilac Arabisch). Ueber ein Klafter mächtig begleitet er einen den Gneis durchsetzenden Ganggranit. Sehr schön großblättrig zu Chursdorf, Uto. Bei Scheitanst am südlichen Ural verwächst er mit gelbem zweiarigem Glimmer, bei Paris im Staate Maine mit grünem Turmalin.

b) Zinnwaldit nannte Haidinger die grauen auf den Zinnsteingängen von Sachsen, optisch 2axig, $\varphi = 52^{\circ}$, kommen in sechsseitigen Tafeln vor, welche gern mit den Kanten aufwachsen. Enthalten neben Li noch Cs und Rb, werden daher zur Gewinnung dieser seltenen Alkalien in Masse nach England ausgeführt. Ihr blättriger Bruch zeigt öfter federartige Streifung, was mit Zwillingsverhältnissen zusammenhänat, wie Grailich (Sitzungsber. Wien. Atad. XXVII. 44) direct nachwies.

Mit Alkohol hat Stein aus Stücken von Altenberg organische Substanz ausgezogen. Interessant sind die grünschuppigen Säulen zwischen weißen Quarzfrystallen von Rozna, dieselben gleichen innen auf dem Blätterbruch einem Perlglimmer mit scharfen Umrissen der sechsseitigen Säule,

um welche sich ein Kranz von schuppigen Strahlen angesetzt hat. Der Kryophyllit im Granit von Massachusets (Ztschr. d. geol. Ges. XIX. 410) hat sogar 4 Li "mehr als irgend ein anderer", bei 13 K und 2,5 Fl.

3. Magnefiaglimmer. Optisch negativ einagig (Biotit) und zweiaxig (Phlogopit). Obgleich seltener, ist doch der lauchgrüne (im reflectirten Lichte schwarze) aus dem Granit (Miascit) des Ilmengebirges am Südural sehr bekannt. Rose gibt davon Krystalle von 6" Höhe und 9" Breite an, es kommen Platten von 34' Durchmesser vor, ja Hauy erwähnte schon von 25 Quadratfuß. Merkwürdiger Weise stimmen chemisch

RR

RY

bie schwarzgrünen Krystalle in den Auswürflingen der Somma mit dem besten Magnesiaglimmer (Chodnew Pogg. Ann. 61. 201), und doch sind es mineralogisch die einzig meßbaren von 2 + 1gliedrigem Typus, der 2= gliebrig gebeutet wird; wonach sie nicht laxig sein könnten. Der Agen= winkel beträgt oft kaum 1°. Man mag baher immer noch von einazigen sprechen, aber mit dem gehörigen Vorbehalt. Also in diesem Sinne Einaria find ferner die dunkelfarbigen Glimmer aus den Basaltischen Tuffen von Bilin (Rubellan), vom Lachersee, der schwäbischen Alb 2c., denn die Heinsten durchsichtigen Splitter genügen zur Untersuchung im Nörrenberg'schen Polarisationsapparat. Da sie nun auch im Kalkstein von Pargas, bei Sala, Monroe, in Grönland vorkommen, so fehlt es gerade nicht an ihrer Verbreitung. Aeußerlich kann man sie von den vorigen nicht unterscheiben, allein von concentrirter Schwefelfäure werden sie zersett, nur die Rieselerde bleibt in dünnen Blättchen zurück. Der Sibirische enthält nach \mathfrak{H} . Hose (Mg, Fe, Ka)⁸ Si + (Al, Fe) Si, etwa 40 Si, 19 Fe, 12,6 Ål, 15,7 Mg, 5,6 K, Flußsäure, die alpinischen häufig etwas Titan= haltig. Rammelsberg (3tschr. d. g. G. 1867. 420) schreibt die sibirischen (H, K)3 Mg9 Al2 Si9, und die Besuvischen K Mg7 Al2 Si7. Aber so ver= schieden auch die Formeln, immer sind es Silicate, dabei kann die Magnefia bis auf 26 pC. steigen. Ein großer Eisengehalt färbt sie meist dunkel, daher merkt man auch so leicht, wo einaxige mit zweiaxigen Glim= mern verwachsen. Anders verhält sich der

Phlegopit (*gloyonos* feuerfarbig) (Breith. Hob. Mineral. 1841 II. 100) von hyacinthrother Farbe (mica blond du Canada) im Serpentin und Marmor. Der optische Axenwinkel $g = 5^{\circ}-18^{\circ}$ zweiter Art liegt in ac. In Canada große Taseln von halbmetallischem Glanz, 30 Mg, 9 K 2c. sühren etwa zur Formel K Mg⁴ Äl Si⁴ d. h. zu Monosilicaten. Sie zeichnen sich durch vorzüglichen Asterismus aus, der von eingelagerten **Arnstal**lnadeln herrührt, und beim Durchblicken gegen ein Licht einen sechs- oder zwölsseitigen Stern erzeugt (Sternglimmer).

4. Chlorit, xlwoo's grün, von Werner nach seiner schwärzlich grünen (Berggrünen) Farbe genannt. In den Alpen wurde er schon von Saussure (Voyag. Alp. 1786 III. 182) ausgezeichnet. Bezüglich seiner äußern Kennzeichen hält er durchaus die Mitte zwischen Glimmer und Talk, daher

ist die Entscheidung öfter nach einer der beiden Seiten hin nicht möglich. Durch sein Vorkommen neigt er sich mehr zum Talt. Die schönsten scheinbar rhomboedrischen und daher negativ optisch einarigen Krystalle von entenblauer Farbe stammen aus den Penninischen Alpen bei Zermatt im Hintergrunde des Matterthales am Fuße des Monte Rosa (Pennin. Pogg. Ann. 50. 525). Ihre scharfen Rhomboeder 63° 15' in den Endfanten

bilden öfter Zwillinge, welche den blättrigen Bruch gemein haben. Besonders bemerkenswerth ist ihr ausgezeichneter Dichroismus, indem sie quer gegen die Hauptare isabellgelb durchscheinen, wie man sich an kleinen Arystallen besonders aber durch geschliffene Platten überzeugt. Bei einer

Stellung werden die gelben Platten im polarifirten Lichte wieder grün. Ganz derselbe Dichroismus zeigt sich beim Klinochlor, der aber positiv optisch 2axig ist. Daher erhielt er bei Chester in Pennsplvanien diesen Namen, der dann auf diesseitige übergetragen wurde. Optisch scheint Werner's entenblauer Talk von Taberg (Tabergit) ebenfalls dahin zu ge-Kobell's Rhipidolith (benis Fächer) vom Schwarzenstein im Zillerthal hat ebenfalls den schönsten Dichroismus, wird aber larig und 2axig gefunden. Er bildet in Northcarolina im Serpentin bas Muttergestein des Korundes, und zeigt auf den sechsseitigen Tafeln Drillingsstreifen (Cooke). Der violblaue bis röthliche Rämmererit begleitet den Uwarowit bei Bissersk auf Chromeisenstein (Schriften Ruff. Kais. Mineral. Gesellich. Petersb. 1842. I pag. LXXX) und gleicht insofern dem Rhobochrom (G. Rose Reise Ural. II. 187) von Kyschtimst und Baltimore. optisch einagig, und unterscheibet sich badurch von dem sonst ganz gleichen Rotschubeit im südlichen Ural. Der gelblichweiße Leuchtenbergit von Slatoust ist wieder positiv lazig, und daher dem Pennin verwandt (Roticarow Material. V. 28). Das merkwürdigste in unsern Alpen liefern jene

wurmsörmigen sechsseitigen Säulen, Volger's Helminth: im Alathal (Piemont) mit Granat und Diopsid sind sie lichtgrün, und so wohl gebildet, daß man ihre optische Zweiarigkeit leicht erkennt; am St. Gotthardt werden sie bauchig und dunkel, am Crispalt im Tavetschthal kann

man selbst den feinsten chloritischen Staub, der dort die Bergkrystalle bedeckt, unter dem Mikroskop als Schnörkel erkennen. So leicht uns solche Merkmale leiten, so schwer wird es doch wieder alles sicher zu

ordnen, namentlich auf der Grenze zum Talk hin.

Dieselbe und vielleicht noch größere Schwierigkeit tritt chemisch ein. Vor dem Löthrohr brennen sie sich weiß oder doch lichter, schmelzen aber schwer. Im Wesentlichen sind es wasserhaltige Talkglimmer, die ihre Färbung Eisen verdanken. Die Orybationsstufe des Eisens läßt sich jedoch nicht mit Sicherheit bestimmen. Nach Rammelsberg (Pogg. Ann. 77. 426) gehört zu den eisenärmern daher lichtfarbigern Kobell's (nicht Rose's) Rhipidolith 3 Mgs Si + Al's Si + 9 H mit 31,5 Si, 16,7 Al, 3,4 ke, 3 ke, 32,6 kg, 12,4 k, wovon sich der Pennin und Leuchtenbergit nicht unterscheidet. Der eisenreichere und daher dunkelfarbigere Chlorit, den G. Rose umgekehrt Rhipidolith zu nennen vorschlug, 3 (Mg, Fe)3 Si + (Al, Fe)3 Si + 9 H, unterscheidet sich nur durch den größern Gehalt an K: 25,4 Si, 18,5 Al, 13,2 Fe, 16,9 Fe, 17,1 Mg, 8,9 A. Der Chlorit von Mauleon in den Pyrenäen ist ganz eisenfrei, daher sehr hellgrün, wie die wurmförmigen Säulen im Alathal, und enthält nach Delesse 32,1 Si, 18,5 Al, 36,7 Mg, 12,1 H. Tabergit ist im Wesentlichen 2 Mg3 Si + Al Si + 5 H. Auch der durch Chromoryd sma= ragdgrün gefärbte Fuchsit, welcher am Greiner im Zillerthal ganz fein= förnigen Schiefer bildet, muß hier verglichen werden. Rammelsberg (3tschr. d. g. Ges. XX. er) sucht die Formel Mg5 H Si2 + Al H's wahrschein= lich zu machen. Rur der Rhipidolith habe einen größern Gehalt an Thonerdehydrat.

Der schuppigkörnige Chlorit mit Magneteisen im Zillerthal und als Chloritschiefer an so vielen Orten der Hochalpen, wo sie besonders in gewaltigen Blöcken durch die Gletscher herabgeschoben werden, ist seinem Aussehen nach ein ausgezeichneter Chlorit, obgleich auch hier die Ana= lysen abweichen. Ebenso der erdige Chlorit, so häufig auf Bergkrystallen und Adularen einen staubartigen Anflug bildend. Hier kann man auch der eisenschüssigen Grünerde erwähnen, die in den Mandelsteinen des Monte Baldo bei Verona als Handelsartifel (Veronesische Erde, Deles= seit) gewonnen wird, und bereits den Römern bekannt war, denn man fand sie im Laden eines Farbenhändlers von Pompeji. Schon Bauquelin erfannte darin 52 Si, 7 Al, 23 Fe, 6 Mg, 7,5 Ka, 4 H. Die Cyprische hatte nach Klaproth (Beitr. IV. 244) sogar 18 K. Sie erscheint in vielen Mandelsteinen als ein thoniges Verwitterungsproduct (Augit= tryftalle), das tieselsaurem Eisenorydul seine seladongrüne Farbe dankt. So muß man auch das färbende Princip der grünen Reupermergel, besonders aber der sogenannten chloritischen Punkte im Grünsand und Grobfalf ansehen (Glaufonit). Berthier gibt in denen des Grünsands von Havre 49,7 Si, 6,9 Al, 19,5 ke, 10,6 k, 12 H an. In Amerika, England, Westphalen düngt man damit, und gewinnt allein in N. Yersey jährlich 40 Millionen Centner wegen des Kali und Phosphorgehalts. Metachlorit, schmale Trume im Schalstein von Elbingerode und Aphrosiberit in den Nassauer Diabasen sind beide in Salzsäure löslich.

5. Talt. Das Wort soll aus dem Arabischen Tallz stammen, und icon bei Avicenna vorkommen (Schröter Einleitung II. 258). Jedenfalls spielt das Mineral in der Medicin eine uralte Rolle. Agricola 705 schreibt es Tald oder Magnetis 608: non lapis ille, qui ferrum ad se trahit, sed similis argenti, etenim ex crustis, lapidum specularium (Spp3) modo constat, verum tenuissimis. Plinius hist. nat. 36. 25: quintum in Magnesia Asiae deterrimus autem, candidus, neque attrahens ferrum. In der That ist der silberglänzende apfelgrüne bis entenblaue blättrige Talk vom Greiner im Zillerthal, Briançon 2c. zwar frumm= blättrig und gemein biegsam, allein wenn man ihn zwischen den Fingern zerknickt, so trennen sich die Flimmern so fein ab, daß sie rothe und grüne Regenbogenfarben reflectiren. Er ist — optisch 2axig (Axenwinkel 7°24'), fühlt sich mild und fettig an, läßt sich mit dem Nagel rizen, Bew. 2,74. Mit Siegellack gerieben theilt er demselben sogar Glas= elektricität (+) mit. Vor dem Löthrohr bringt man zwar dünne Splitter leicht zum Schmelzen, aber etwas dickere widerstehen gleich, mit Robalt= solution bei starkem Feuer röthlich. Merkwürdiger Weise ist er frei von Thonerde, was schon Klaproth bewies.

Mg⁶ Si⁵ + 2 H, mit 61,7 Si, 31,7 Mg, 1,7 Fe, 4,8 H. Da er das Wasser erst bei starker Hipe abgibt, so hält man ihn für basisch, und

nimmt man dann in der Kieselerde 16 Atome Sauerstoff an, so kommt ein Bisiliont H Mg. Si.4, wie beim Speckstein.

Phrophyllit (Pogg. Ann. 15. 502) in Quarzgängen des Granits von Beresowst, Spaa, Westana Eisengrube in Schonen, — optisch 2axig. Gleicht vollkommen einem apfelgrünen excentrischstrahligen sehr blättrigen Talk, der sich aber vor dem Löthrohr außerordentlich ausblättert und wegen seines Thonerdegehalts mit Kobaltsolution blau wird. Dicht im Agalmatolith.

 $\dot{M}g^3 \ddot{S}i^2 + 9 \ddot{A}l \ddot{S}i^2 + 9 \dot{H}$, mit 59,7 $\ddot{S}i$, 29,5 $\ddot{A}l$, 1,8 $\ddot{F}e$, 4 $\dot{M}g$, 5,6 \dot{H} , cinfacher ein Bisilicat Al A Si4, wenn man Mg vernachlässigt. Talcosit vom Berge Ida in Victoria (Neuholland), der ihm in allen wesentlichen Merkmalen gleicht, fehlt wirklich Magnesia gänzlich, Hr. Ulrich (Contributions Miner. Victoria 1870 pag. 24) gibt ihm die Formel H3 Al5 Si6. Er bildet Schnüre im grünen Selwynit, der dicht mit splittrigem Bruch ebenfalls einem durch 7 E gefärbten Agalmatolithe gleicht. Exfoliation finden wir in Folge von Wasserverlust auch beim grauen Bermiculit (vermiculor Würmer erzeugen) von Millbury (Amer. Journ. 1824 VII. 65) der sich vor dem Schmelzen so bläht, daß die Kolben springen. Derselbe hat wieder 27,4 Mg und viel Eisen, etwa H Mg Al Si2. In neuerer Zeit spielt er in den Talkgesteinen der Smirgelgruben von Jenks Mine in North Carolina eine wichtige Rolle (Cooke, Proceedings of the Amer. Acad. of Arts. Dec. 1873), begleitet unter vielen andern von den tiefgelben unelastischen Blättern des Jefferisit, dessen optische Aren mit $\varphi = 27^{\circ}$ in der Axe ac liegen, also zweiter Ordnung sind. Die Streifen deuten gewöhnlich auf Drillinge mit 17,6 Al, 10,5 Fe, 19,6 Mg, 13,7 A 2c,, was eiwa auf die Formel R4 K2 Si5 H6 führt. Vergleiche auch den lichtbraunen finnländischen Thermophillit von Hopansuo (Jahrb. 1859. 1859.), ber im Fener sich ebenfalls blättert, von talkigem Ansehen und metachloris tischer Zusammensetzung.

Talk kommt in schiefrigen Gesteinen der Hochalpen vor, blättert sich krummflächig, oder geht ins Schuppigblättrige und Dichte über. Immer sühlen sich jedoch die Stücke außerordentlich settig an, so daß man das zu Wehl geriebene Material zum Schmieren von Holzmaschinen, Glätten des Leders zc. anwenden kann. Besonders wohlthuend wirkt dieser erdige Talk auf die Haut, er dient daher zur Schminke, früher als Nervenstärtungsmittel. Sobald jedoch die kieselsaure Magnesia zu größern Gebirgstücken sich anhäust, nennt man sie zwar auch noch Talkschieser, die in den Alpen durch eingesprengten Strahlstein, Asbest, Chanit, Staurolith zc. sich auszeichnen, allein diese sind dann nicht mehr rein, und es bleibt gewagt, solchen bestimmte chemische Formeln geben zu wollen: wie Dam nour it das Muttergestein des Chanits zu Morbihan, oder Sterlingit von Sterling in Massachusets (Cooke l. c. 39) mit eingesprengtem Spodumen. Beide zweiazig und mit einem ansehnlichen Gehalt von 11 K sind zweiazige etwas harte Talke, jener mit $\varphi = 12^{\circ}$, dieser mit $\varphi = 70^{\circ}$.

Oft kann man nicht entscheiden, ob man die Sache zum Chlorit oder Talk stellen soll, ein solches Gestein ist der berühmte

Phrast von Siphnos anführt; lapis Comensis Plinius 36. 44 cavatur tornaturque in vasa coquendis cibis utilia, quod et in Comensi Italiae lapide viridi accidere scimus. Plinius spielt hier vielleicht auf die Stadt Plurs nördlich vom Commersee an, die aus den Erträgen ihrer Topssteinbrüche alljährlich 60,000 Dukaten einnahm. 1618 stürzte der unterwühlte Berg ein und begrub die Stadt mit Mann und Maus. Der seinkörnige Stein ist grünlich, mit grauem Strich, aber wegen seiner Milde nicht Politursähig. Wird zu seuersesten Töpsen gedreht, die man noch in alten Kömischen Ansiedelungen sindet. Im Wallis heißt er Giltstein, der sich besonders zu Osenplatten eignet, die schon 500 Jahre ausshielten. Vildet Zwischenlager in den alpinen Schiefern.

Agalmatolith (Bilbstein) Klaproth Beiträge II. 184, wegen seines setten Ansühlens chinesischer Speckstein genannt, wahrscheinlich dichter Pyrophyllit, der unter dem Misrostope seine Blättchen zeigt (Jahrb. 1870. 780). Er hat einen seinsplittrigen Bruch, und ist härter als Talk. Klaproth unterscheidet einen grünlichen an den Kanten stark durchscheisnenden mit 54,5 Si, 34 Äl, 6,2 K, 4 H, das würde ihn also trop seiner Serpentinartigen Beschaffenheit ganz vom Talkgeschlecht entsernen, und etwa zur Formel (K, H) Äl Si² führen. Der andere ist röthlich und so start settig, daß der Mangel an Talkerde sehr auffällt. Allein es sind Gebirgsarten, und ohnehin läuft in den Sammlungen vieles unter dem Namen Bildstein, was ächte Talke sind. Die Chinesen versertigen besonders Gößenbilder daraus, die nach Moschus dusten, daher glaubte Beltheim (Ueber die Vasa Murrhina 1791) darin das Material jener kostbaren Gesäße pag. 247 entdeckt zu haben. Umgekehrt verhält es sich mit dem

Meerschaum (vielleicht aus dem Natolischen Wort Myrsen ent= standen), eine magere fast erdige Mg Si H, die aber in engster Beziehung mit Magnesit steht: Verwitterungsprodukte, die Formeln widerstreiten. Bei Theben (Jahrb. 1850. 314) kommen sie mit Serpentin als erdige Stücke vor, die innen sogar aus Halbopal bestehen. Er hängt an feuchter Lippe, wie das Melinum von Melos, ist schwer zersprengbar, aber nicht hart, und schwimmend leicht 0,9 Gew. so lange sich die Poren nicht mit Wasser gefüllt haben. Im Kolben brennt er sich schwarz. Kleinasien das Haupt= vaterland, wo er 8 Stunden südöstlich Estischer unterirdisch in 10 m Tiefe gewonnen wird, die Stude bis zu Fuß-Größe sitzen in einer gelben Erbe und lassen sich fencht leicht schneiden. Die berühmten Samischen Gefäße der Römer scheinen schon aus ihm gemacht zu sein. Diese Kunst sette sich sodann auf die Türken fort, besonders in Beziehung auf Pfeifen= Bu dem Ende wird die Masse gestoßen, und mit Wasser digerirt läßt man sie in Gruben gähren, wobei sich ein Geruch nach Schwefel= wasserstoff entwickelt. Sie kann dann geformt werden. Damit sie aber beim Anrauchen Farbe bekomme, muß man die fertige Waare in Milch,

Leinöl oder Wachs sieden. Ruhla im Thüringer Wald und Lemgo in Westphalen beschäftigen sich besonders mit seiner Fabrikation, wobei die Abfälle immer wieder benutzt werden. Er wird auch künstlich nachgemacht, indem man Stücke von kohlensaurer Magnesia mit Wasserglastränkt (Dingler Pol. Journ. 147. 1914). Der ähnliche Aphrodit (Appos Schaum) von Longsbanshytta 4 Mg³ Si² + 9 H ist schwerer, 2,2 Gew.

Speckstein (Steatit). Der weiße welliggeschichtete von Briançon gleicht vollkommen einem dichten Talk. Davon verschieden ist der Englische Seifenstein, der auf Klüften des Serpentins von Cap Lizard sich wie Seife schaben läßt, zur Bereitung des Englischen Porzellans benutt wird und nach Klaproth (Beitr. V. 124) neben 24,7 Mg auch 9 Al enthält. Eine solche aber durch Nickel gefärbte Masse ist der schön apfelgrüne Pimelith von Kosemütz. In der Stepermarkschen Braunkohle (Jahrb. 1871. 170) finden sich sogar plastische Thone mit 6,2 Mg. Werner rechnet zum Speckstein auch die sich fett anfühlenden steinmarkartigen Massen aus den alten Zinnsteingängen. Bei Altenberg kommen diese in Afterkrystallen (Prosopit Pogg. Ann. 101. so1) vor, die nach Scheerer die Busammensetzung normaler Porzellanerde haben sollen, aber aus mitrostopischen Schüppchen bestehen. Descloizeaux (Mém. Inst. de France 1867. XVIII. 100) hat sie genau untersucht. Aeußerlich hält es schwer zwischen ihnen und den Talkerdehaltigen eine scharfe Grenze zu ziehen. In Deutschland trifft man die merkwürdigsten Specksteine in einem Lager zwischen Glimmerschiefer und Granit bei Göpfersgrün, östlich Wunfiedel im Fichtelgebirge (Nauck Pogg. Ann. 75. 120). Schon nach Klaproth enthält er etwa 59,5 Si, 30,5 Mg, 5,5 H, ist daher im wesentlichen kieselsaure Talkerde, obgleich manche Parthieen schon thonigen Bruch und Geruch nebst matter weißer Farbe zeigen. Auf Klüften glänzt jedoch häufig der fette Glanz des Talkes hervor. Durchs Brennen wird er hart, wie die Nürnberger Lava-Brenner (Elsner com. techn. Mittheil. 1857. V. 188) beweisen, die jest allen andern Gasbrennern vorgezogen werden. Besonders interessant in jenem Specksteingebirge sind die Afterkrystalle von Bergkrystall: kleine federdicke quergestreifte Säulen oben mit dihexaedrischer Endung stecken mitten im Speckstein, und springen beim Zerschlagen heraus. Niemals beobachtet man sie in Drusenräumen. Seltener und nicht so auffallend finden sich kleine sattelförmige Rhomboeder vom Aussehen des Braunspathes, oder Oktaeder vom Flußspathe. Ja der grauliche von schwarzen Dendriten durchzogene Specktein liegt so mitten zwischen Glimmerschiefer, Thonschiefer, Grünstein und Dolomit und frißt denselben so allseitig an, daß das Ganze dem Laien als ein großartiger Faulungsprozeß erscheint, der das Gebirge allmählig ergriff. Schon Steffens (Handb. Orpktognosie. 1811. I. 207) hat dies trefflich dargethan, und Hann nennt den Hergang mystisch. Der chemische Grund soll nach Bischof darin liegen, daß das Magnesiasilicat unter den alkalischen Erden die schwerlöslichste und schwerzersetbarfte sei. Kohlensäurehaltige Wasser wirken auf Quarz ein, dessen Rieselerde sich mit Magnesiahydrat des Wassers verbindet, und Speckstein absett. Dann wird auch das häufige Vorkommen anderer Speckstein=afterkrystalle, wie des Topases auf Zinusteingängen von Ehrenfrieders=dorf, des Spinells vom Fassathale 2c. chemisch erklärlich. Am groß=artigsten zeigen sich jedoch diese Afterbildungen im

Serpentin. Agricola 632 sagt: in Misena non longe ab arce Lautersteina juxta Zeblicium oppidulum effoditur marmor subcinereum, hoc nostri appellant Serpentariam und hält ihn mit dem Griechischen Ophites Plinius 36. 11 cum sit serpentium maculis simile identisch. Fettigkeit und Milde, ein unkrystallinischer feinsplittriger Bruch, wie beim Hornstein, Durchscheinenheit an ben Kanten, allerlei trübe Farben von Gelb, Roth, Grün, Weiß, aber selten einfarbig, sondern geflammt und geabert, daher der alte Vergleich mit einer Schlangenhaut. H=3, Gew. = 2,6. Werner unterschied edlen und gemeinen. Grün ist zwar bei beiden Hauptfarbe, allein dieser bildet verunreinigte Felsen, jener dagegen nur beschränkte Gänge und Nester: schneeweiß bei Böblig, wachsgelb bei Tarasp, der mit Säure ein wenig braust (Taraspit), zeisiggrun bei Modum; apfelgrun (Williamsit) in Chester-County; dunkelölgrun bis smaragdgrun auf Corsica. Pitrolith bilbet dunne Platten, bie hart auf Handstücken haften, ein mattes jaspisartiges Ansehen haben, und das Licht polarisiren. Auch dunn geschnittene Serpentinplatten sind wie Chalcedon gegen das Licht nicht indifferent (Websty, Zeitschr. beutsch. geol. Gesch. 1858. X. 277).

Serpentin = $\dot{M}g^{9} \dot{H}^{6} \ddot{S}i^{4} = \dot{M}g^{3} \dot{H}^{2} \ddot{S}i^{2} = \dot{M}g^{2} \ddot{S}i + \dot{M}g \ddot{S} + \dot{H}^{2}$, baher erhält man nach dem Schmelzen bei langsamem Erkalten Olivin und Enstatit, wie im Cherzolith.

Serpentin bilbet sehr eigenthümliche isolirte Bergkuppen, die auf ber ganzen Erde im frystallinischen Gebirge zerstreut liegen, in den Alpen namentlich in Begleitung von Talk- und Chloritgesteinen vorkommen. Serpentinfels von Erbendorf im Fichtelgebirge ist so viel Magneteisen fein vertheilt, daß er wie die Basalttuffe polarischen Magnetismus zeigt; zu Reichenstein in Schlesien bildet Serpentin das Muttergestein vom goldhaltigen Arsenikalkies, ja das Platin im Ural soll in ihm eingesprengt sein. Pyrop in Böhmen hauptsächlich im Serpentin. Zu Zöblit im . Erzgebirge (Schmidt Gesch. Serpentinindustrie 1868) wird er vielfach verar= beitet, früher besonders zu Reibschalen für Apotheken, weil er gegen das Bift wirken sollte, noch Milins behauptete, in Gerpentinbrüchen gabe es nie eine Kröte ober ein anderes giftiges Thier. Der Serpentin von Dran dient noch heute in Paris zu den herrlichsten Ornamenten. Im besondern Grade nehmen die Afterkrystalle des edlen Serpentins von Snarum bei Modum westlich Christiania auf einem Quarzlager im Gneis die Aufmerksamkeit in Anspruch. Daß die Masse des Serpentins als solche nicht zu frystallisiren im Stande sei, scheint so gewiß als beim Speckstein, und doch kommen baselbst unmittelbar unter der Dammerde Afterfrystalle von Armbicke und 1½' Länge (Tamnan Pogg. Ann. 42. 466) vor, welche genau mit Olivinform stimmen, sogar innen noch unzer=

setzten Olivin haben, wie ich seiner Zeit (Pogg. Ann. 36. 200) nachwies. So viel nun auch anfangs daran gezweifelt wurde, die chemische Untersuchung (Pogg. Ann. 82. 511) bestätigte es. Websky schliff Platten baraus, welche im polarisirten Licht die "pseudomorphe Structur aus allem Aweifel" stellen. Um Monzoniberge im Fassathal kommen sie gleichfalls recht deutlich zuweilen von fast Bollgröße vor, ebenso könnte Dufrenon's ferpentinartiger Billarsit (Olivinhydrat) aus den Magneteisengruben von Traversella hier hingehören. Auch auf die grünen milden Afterbildungen, welche sich in Granit eingesprengt finden, muß das Augenmerk gelenkt werden. Aber da Olivin hier nicht zu Hause ist, so wird die Borstellung eher auf Dichroit geleitet. Uebrigens zeigte schon G. Rose, baß auch Augit, Hornblende, Pyrop 2c. in Serpentin übergehen. Pork liegt die Tilly-Foster Magneteisengrube in Gneusen und Hornblendegesteinen, worin Chlorit, Glimmer, Hornblende, Chondrodit, Ralk, Dolomit, Apatit 2c. pure in Serpentin verwandelt sind (Compt. rend. Bb. 80. In Spanien nördlich Gibraltar bedeckt im Rondagebirge ächter Serpentin wohl 16 deutsche Quadratmeilen, worin der Kern noch als frischer Olivinfels beschrieben wird (Jahrb. 1875. 621). Auch der Dunit im Dungebirge von Neuseeland ist felsbildender Olivin, der mit Serpentin in engster Beziehung steht. Wenn die Gewässer mit ihrem Talkerdegehalt so stark auf die Veränderung der Gebirge einwirken können, so verlieren dadurch die Analysen sehr an Bedeutung, man darf wenigstens nicht aus jeder Kleinigkeit ein besonderes Mineral machen. Scheerer (Pogg. Ann. 71. 285) zeigte, daß auf der Gisengrube Aslak bei Arendal sowohl talkartige schuppige als dichte Substanzen, die er Reolith nennt, sich noch aus den Grubenwassern in Spalten des Gebirges bilden. Eine Analyse gab 52,3 Si, 31,2 Mg, 7,3 Al, 4 H 2c.

Schillernder Asbest (Chrysotil, vidos Faser) bildet Schnüre im Serpentin, zu Reichenstein in Schlesien wie zu Istracombe auf Tasmanien. Namentlich häusig auch in mitrostopischen Schnüren des Eozood, wo er nicht mit organischer Textur verwechselt werden darf. Die sehr seine Faser steht senkrecht gegen das Salband, ist aber so compact, daß sie einen starken Seidenglanz zeigt, und sogar stellenweis bedeutende Durchscheinenheit besitzt. Bewährte Chemiker behaupten, er habe genau die Jusammensetzung des Serpentins, und der starke Glanz der Faser scheint anzudeuten, daß wir es hier mit wirklichen krystallinischen Anfängen zu thun haben, daher sehlt dann aber auch der Masse das serpentinartige Ansehen. Er polarisirt das Licht (Pogg. Ann. 167. 100), die Faserrichtung bildet die optische Mittellinie. Davon verschieden ist der safrige Serpentin, wozu er auf Ablösungsflächen große Neigung hat. Metaxit von Reichenstein ist safrig und keilförmig, vorzüglich am Monte Rosa.

Schillerspath von der Baste (Bastit) bei Harzburg (Epochen der Natur pag. 142), auf den schon Trebra 1783 die Ausmerksamkeit lenkte, und den Apotheker Heyer in Braunschweig benannte (Köhler Pogg. Ann.

Grüne glimmerartige Blätter mit einem messingfarbenen Schiller liegen in einem dunkelgrünen serpentinartigen Gestein (Schillerfels) ein= gesprengt, ja bie Blätter werden vielfach vom Schillerfels durchbrochen. Querbruch ber Blättchen ohne Glanz und feinsplittrig, gleicht vollkommen dem Muttergestein. Man möchte daraus um so mehr mit Bestimmtheit vermuthen, daß es krystallisirter Schillerfels sei, als auch die Unalyse beider sehr nahe die gleichen Bestandtheile gab, 3 (Mg, Fe) Si + 2 (Mg, Fe) H2. Die Formel weicht so wenig von der des Serpentins ab, daß man sie ohne einen wesentlichen Fehler zu begehen für gleich halten könnte. Wenn man aber bedenkt, wie an der Baste der Schillersels mit den dortigen Gabbrogesteinen in engster Beziehung steht, so gewinnt es auch hier sehr an Bahrscheinlichkeit, daß wir es blos mit einem veränderten Gestein zu thun haben. Streng (Jahrb. 1862. 18) beschrieb sie ausführlich, und meinte nachweisen zu können, daß sie aus "Protobastit" (Augit) durch Aufnahme von Wasser entstanden, zumal da sie noch öfter davon umwachsen sind. Andern Orts kehren ähnliche Erscheinungen wieder. So treten z. B. im Schwarzwalde südlich vom Feldberge in den Umgebungen von Todtmoos viele Schillerfelstuppen mit bronzefarbigem Diallag hervor, manche erinnern durch ihre Härte und Schwärze an den Basalt, auf den Verwitterungsklüften werden sie aber milder, ja bei Altenstein kommt ein Heiner Punkt vor, der wie der mildeste Serpentin von Böblit jum Berschleifen eine Zeit lang gewonnen wurde. Auch der apfelgrüne Mar= molith von Hoboken (New-Yersey) wird als ein blättriger Serpentin beschrieben, doch zeigen die Blättchen im polarisirten Licht nur "äußerst geringe Reaction krystallinischer Structur". Es gibt übrigens noch ein ganzes heer von Namen:

Kerolith (Wachsstein) 2 Mg. Si2 + 9 H vom Gumberge bei Frantenstein in Schlesien gleicht einem verwitterten Opal, der daselbst vor= Pikrosmin Haidinger (nugo's bitter, doun Geruch) von der Eisengrube Engelsburg bei Presniz in Böhmen gleicht dem dichten ge-2 Mg³ Si² + 3 A. Haidinger gibt eine blättrige meinen grünen Asbeft. Säule von 126° 52' und ein blättriges Paar auf die stumpfe Kante aufgesetzt von 117° 49' au, doch sticht die asbestartige Faser stärker als der Blätterbruch hervor. Pikrophyll von Sala Mg. Si. + 2 H gleicht einem dunkelgrünen Salit, aber weich und verändert. Antigorit aus bem Val Antigorio in Piemont könnte auch an den dichten dunkelgrünen Asbest sich anschließen (Pogg. Ann. 49. 595). Hydrophit (Pogg. Ann. 51. 507) eine serpentinartige Bergmasse von Taberg in Smaland, hat einen Meinen Gehalt von Banadium, und soll etwas masserreicher als Ser= pentin sein (daher Wasser-Ophit). Monradit 4 (Mg, Fe)3 Si2 + 3 H von Bergensstift, eine feinkörnige Masse, aber H = 6, Gew. 3,27. Gym= nit von Baltimore Mg Si + Mg H3 oraniengelb; gelblichweiß und opal= artig glänzend im Fleimserthal. Dermatin (Mg, Fe)3 Si2 + 6 H aus dem Serpentin von Waldheim in Sachsen steht ihnen nahe. Retinalith mit Wachsglanz im Kalkstein von Grenville in Untercanada, Mgs H4 Si2.

Spadait 4 Mg Si + Mg H4 ein mildes röthliches weiches Fossil mit Wollastonit von Capo di Bove bei Rom.

- 6. Brucit Beudant, Native Magnesia (Bruce, American mineralogical Journ. 1814. I. 26). Einen ausgezeichneten blättrigen Bruch, schnee= weiß bis farblos, daher anfangs für Gyps gehalten. Optisch einaxig, nach Dana rhomboedrisch mit 82° 15' in den Endkanten. Hermann's Teralith (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 1861. 82. 268) von Teras in Pennsylvanien wird zwar 2+1gliedrig beschrieben, ist aber auch optisch laxig, und daher ohne Zweifel das Gleiche, zumal da die Krystalle gern ein unrhomboedrisches Ansehen haben (Hessenberg Sendenb. Raturf. Ges. 1861. IV. 42). Härte = 2, Gew. 2,4, fettig. Vor dem Löthrohr schmilzt er nicht, löst sich aber in Säuren vollkommen, Magnesiahydrat Mg H in 5000 Theilen Wasser löslich mit 70 Mg, 30 H, zieht auch wohl etwas Kohlensäure an. Im Serpentin von Hoboken (New-Persen), zuweilen auch asbestartig zartfasrig (Nemalith), zu Swinaueß auf der Schottischen Insel Unst, Pischminsk bei Beresowsk, im Pfitschergrund in großen Massen von Asbest gegittert (Zepharovich Min.:Lexicon. 76). Durch Aufnahme von Kohlensäure würde Magnesit entstehen. Auf Tilly-Foster Eisengrube Afterkrystalle nach Dolomit. Das künstliche Kalkerdehydrat Ca H scheint damit isomorph zu sein.
- Honde Masse aus dem Serpentin von Snarum hat neben 34 H und 39 Mg noch 16 Al und 10 C. Identisch mit Völknerit von Slatoust (Rammelsberg Pogg. Ann. 97. 206). Periklas von der Somma ist Talkerde ohne Wasser. Der sonderbare Pyrochroit aus der Magneteisengrube von Pajsberg im Filipstader Bergrevier bildet perlmutterglänzende Abern, die dem Brucit ähnlich sind aber 76 Manganorydul enthalten, (Mn, Mg) H, Pogg. Ann. 122. 181.
- 7. Margarit (Perlglimmer) Fuchs, bei Sterzing am Ausgang des Pfitschthals und Topsham in Maine: ein sast schneeweißer Glimmer vom stärksten Perlmutterglanz in Chlorit eingesprengt. Optisch Lazig mit auszgezeichneten Farben im polarisirten Lichte, härter und spröder als der gewöhnliche Glimmer. Hermann sand 32,5 Si, 49,2 Ål, 1,3 Fe, 7,4 Ca, 3,2 Mg, 1,7 Na, 4,9 H, was etwa zur Formel (Ca, Mg)² Si + 2 Ål² Si + 2 H paßt. Dellacher (Ztsc. beutsch. geol. Ges. XIV. 702) wies in einem solchen von 2,9 Gew. 4,6 Ba nach. In ähnlichen weißen Blättchen des Smaragd sührenden Glimmerschiesers von Salzburg gibt Sandberger (Jahrb. 1875. 000) sogar 5,7 Ba an, was für einen Barytglimmer (Dellacherit) spricht, während die meisten andern Kaltglimmer mit 14 Ca zu sein scheinen. Diphanit aus den Smaragdgruben am Ural scheint das gleiche zu sein, sowie Emerylith im Smirgel von Naros, Coruns dellith und Euphyllit mit Corund bei Unionville in Pennsylvanien. Hermann nimmt diese als Typus seiner Margarite, und stellt dazu den

Chlorito id (Chloritspath) von Kosoibrod im Ural, wo er mit Diaspor und Smirgel in krummblättrigen Massen vorkommt, die dem

Chlorit durch ihre dunkelgrüne Farbe zwar sehr gleichen, aber fast Feldsspathhärte und ein Gewicht 3,5 haben. 24,5 Si, 30,7 Ål, 17,3 ke, 3,7 Mg, 6,4 H. Im Ansehen und Härte gleicht ihm der Sismondin aus dem Granathaltigen Chloritschiefer von St. Marcel in Piemont vollskommen, etwas weniger der dunkel grünlich graue Masonit aus dem Chloritschiefer von RhodesIsland (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 58. 20).

Ottrelit von Ottrez südlich Stavelot (Lüttich) bildet dunkelgrüne glänzende Blättchen von ½ bis 1 Linien Durchmesser, die in zahlloser Menge in einen fettigen aber ganz unkrystallinischen grünlichgrauen Thonsichiefer eingesprengt sind. H³ Fe² Mn Al² Si⁴ (Jahrb. 1869. 241). Der lichte lauchgrüne

Brandisit vom Monzoniberge, wo er mit grünem Augit und schwarsem Spinell bricht, bildet Drusen von glimmerartigen sechsseitigen Taseln, die nicht viel über Flußspathhärte haben. Mg Si + 2 Mg Äl² + H. Sein Aussehen mahnt in jeder Weise an Glimmer. Der röthlichbraune

Seybertit (Clintonit) aus dem Kalkstein im Serpentin von Amity (New-York) hat einen glimmerartigen Bruch, Mg Si + Mg³ Al² + H, die Magnesia durch Ca und ke vertreten. G. Rose's wachsgelber

Xanthophyllit aus dem Talkschiefer von Slatoust mit Magnetzeisen hat Glashärte und bei seinem glimmerartigen Aussehen nur 16,3 Si, 44 Al, 19,3 Mg, 13,3 Ca, 4,3 H, was sehr an den vorigen erinnert. Er hat eine Zeit lang Aussehen erregt, weil darin mikroskopische Diamanten vermuthet wurden pag. 193.

Melanglimmer nennt Haidinger passend folgende drei:

Bribram in Böhmen. Es sind kleine rabenschwarze Krystalle, die zuweilen nach einem Ende sich rhomboedrisch (P) zuspisen, während der deutlich blättrige Bruch o zwei Drittheil von der ganzen Rhomboederlänge wegschneidet. Gewöhnlich lagern sie sich excentrisch strahlig oder auf krummer Unterlage in gedrückten Säulen mit deutlichem Glimmerbruch nebeneinander. Härte = 2—3, Gew. 3,3. Sehr eisenreich. Kobell schlug die Formel ke³ Si + ke³ H, Janorsky ke³ ke Si² H⁴ vor. Wernetink's Sideroschisolith von Conghonas do Campo in Brasilien ist zwar Sammtschwarz, aber hat doch noch einen grünen Strich, und soll nach Hansmann von Cronstedit kaum verschieden sein. Auch der schwärzlichgrüne Strigovit aus dem Granit dei Striegau in Schlesien ist zu vergleichen, Hr. Wedsky (3tschr. d. g. Ges. 1873. 1992) sand H k² k Si² + H².

Stilpnomelan von Glocker wegen seines starken schwarzen Glanzes so genannt. Weist krummblättrig oder strahlig, mit grünlichem Strich. Härte = 3—4, Gew. 3,4. 2 Fe⁸ Si² + Al Si² + 6 H. Schmilzt ziemlich leicht. Von Obergrund bei Zuckmantel in Desterreichisch Schlesiez, mit Kalkspath in einem Basaltähnlichen Thonschiefer. Auch der olzwenzeine Thuringit von Saalfeld könnte wegen seines deutlichen Blätterz

Spadait 4 Mg Si + Mg H4 ein mildes röthliches weiches Fossil mit Wollastonit von Capo di Bove bei Rom.

6. Brucit Bendant, Native Magnesia (Bruce, American mineralogical Journ. 1814. I. 26). Einen ausgezeichneten blättrigen Bruch, schneeweiß bis farblos, daher anfangs für Gyps gehalten. Optisch einarig, nach Dana rhomboedrisch mit 82° 15' in den Endfanten. Hermann's Teralith (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 1861. 82. 268) von Teras in Pennsylvanien wird zwar 2+1gliedrig beschrieben, ist aber auch optisch lagig, und daher ohne Zweifel das Gleiche, zumal da die Krystalle gern ein unrhomboedrisches Ansehen haben (Heffenberg Sendenb. Raturf. Gef. 1861. IV. 42). Härte = 2, Gew. 2,4, fettig. Vor dem Löthrohr schmilzt er nicht, löst sich aber in Säuren vollkommen, Magnesiahydrat Mg # in 5000 Theilen Wasser löslich mit 70 Mg, 30 H, zieht auch wohl etwas Kohlensäure an. Im Serventin von Hoboken (New-Persey), zuweilen auch asbestartig zartfasrig (Nemalith), zu Swinaueß auf der Schottischen Insel Unft, Pischminst bei Beresowst, im Pfitschergrund in großen Massen von Asbest gegittert (Zepharovich Min.:Lexicon. 76). Durch Aufnahme von Kohlensäure würde Magnesit entstehen. Auf Tilly-Foster Eisengrube Afterkrystalle nach Dolomit. Das künstliche Kalkerdehydrat Ca H scheint damit isomorph zu sein.

Hybrotalkit Mg H² gelblichweiße krummblättrige sich fettig anstühlende Masse aus dem Serpentin von Snarum hat neben 34 H und 39 Mg noch 16 Al und 10 C. Identisch mit Völknerit von Slatoust (Rammelsberg Pogg. Ann. 97. 206). Periklas von der Somma ist Talkerde ohne Wasser. Der sonderbare Pyrochroit aus der Magneteisengrube von Pajsberg im Filipstader Bergrevier bildet perlmutterglänzende Adern, die dem Brucit ähnlich sind aber 76 Manganorydul enthalten, (Mn, Mg) H, Pogg. Ann. 122. 181.

7. Margarit (Perlglimmer) Fuchs, bei Sterzing am Ausgang bes Pfitschthals und Topsham in Maine: ein fast schneeweißer Glimmer vom stärksten Perlmutterglanz in Chlorit eingesprengt. Optisch 2azig mit ausgezeichneten Farben im polarisirten Lichte, härter und spröder als der gewöhnliche Glimmer. Hermann fand 32,5 Si, 49,2 Al, 1,3 Fe, 7,4 Ca, 3,2 Mg, 1,7 Na, 4,9 H, was etwa zur Formel (Ca, Mg)2 Si + 2 Al2 Si + 2 H paßt. Dellacher (3tsch. deutsch. geol. Ges. XIV. 762) wies in einem solchen von 2,9 Gew. 4,6 Ba nach. In ähnlichen weißen Blättchen bes Smaragd führenden Glimmerschiefers von Salzburg gibt Sandberger (Jahrb. 1875. 626) sogar 5,7 Ba an, was für einen Barytglimmer (Dellacherit) spricht, während die meisten andern Ralkglimmer mit 14 Ca zu sein scheinen. Diphanit aus den Smaragdgruben am Ural scheint bas gleiche zu sein, sowie Emerylith im Smirgel von Nagos, Corun= dellith und Euphyllit mit Corund bei Unionville in Pennsylvanien. Hermann nimmt diese als Typus seiner Margarite, und stellt dazu den

Chlorito id (Chloritspath) von Kosoibrod im Ural, wo er mit Diaspor und Smirgel in krummblättrigen Massen vorkommt, die dem **Chlorit durch ihre dunkelgrüne** Farbe zwar sehr gleichen, aber fast Felds**spathhärte und** ein Sewicht 3,5 haben. 24,5 Si, 30,7 Ål, 17,3 ke, 3,7 Mg, 6,4 Å. Im Ansehen und Härte gleicht ihm der Sismondin ans dem Granathaltigen Chloritschiefer von St. Marcel in Piemont vollskommen, etwas weniger der dunkel grünlich graue Masonit aus dem Chloritschiefer von Rhode-Island (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 58. 10).

Ottrelit von Ottrez südlich Stavelot (Lüttich) bildet dunkelgrüne glänzende Blättchen von ½ bis 1 Linien Durchmesser, die in zahlloser Menge in einen fettigen aber ganz unkrystallinischen grünlichgrauen Thonschiefer eingesprengt sind. H³ Fe² Mn Al² Si⁴ (Jahrb. 1869. 241). Der lichte lauchgrüne

Brandisit vom Monzoniberge, wo er mit grünem Augit und schwarsem Spinell bricht, bildet Drusen von glimmerartigen sechsseitigen Tafeln, die nicht viel über Flußspathhärte haben. Mg Si + 2 Mg Äl² + H. Sein Aussehen mahnt in jeder Weise an Glimmer. Der röthlichbraune

Seybertit (Clintonit) aus dem Kalkstein im Serpentin von Amity (Rew-York) hat einen glimmerartigen Bruch, Mg Si + Mg³ Al² + H, die Magnesia durch Ca und ke vertreten. G. Rose's wachsgelber

Kanthophyssit aus dem Talkschiefer von Slatoust mit Magnetzeisen hat Glashärte und bei seinem glimmerartigen Aussehen nur 16,3 Si, 44 Al, 19,3 Mg, 13,3 Ca, 4,3 H, was sehr an den vorigen erinnert. Er hat eine Zeit lang Aussehen erregt, weil darin mikroskopische Diamanten vermuthet wurden pag. 193.

Melanglimmer nennt Haidinger passend folgende drei:

Paribram in Böhmen. Es sind kleine rabenschwarze Krystalle, bie zuweilen nach einem Ende sich rhomboedrisch (P) zuspißen, während der deutlich blättrige Bruch o zwei Drittheil von der ganzen Khomboederlänge wegschneidet. Gewöhnlich lagern sie sich excentrisch strahlig oder auf krummer Unterlage in gedrückten Säulen mit deutlichem Glimmerbruch nebeneinander. Härte = 2-3, Gew. 3,3. Sehr eisenreich. Kobell schlug die Formel kes Si + kes k, Janorsky kes ke Si k vor. Wernekinks Si deroschisolith von Conghonas do Campo in Brasilien ist zwar Sammtschwarz, aber hat doch noch einen grünen Strich, und soll nach Hausmann von Cronstedit kaum verschieden sein. Auch der schwärzlichgrüne Strigovit aus dem Granit bei Striegau in Schlesien ist zu vergleichen, Hr. Websky (3tsch.

Stilpnomelan von Glocker wegen seines starken schwarzen Glanzes so genannt. Meist krummblättrig oder strahlig, mit grünlichem Strich. Härte = 3—4, Gew. 3,4. 2 Fe³ Si² + Al Si² + 6 H. Schmilzt ziemlich leicht. Von Obergrund bei Zuckmantel in Oesterreichisch Schlesier, mit Kalkspath in einem Basaltähnlichen Thonschiefer. Auch der ofivenz grüne Thuringit von Saalfeld könnte wegen seines deutlichen Blätterz

b. g. Ges. 1873. 292) fand H R2 K Si2 + H2.

bruchs hierher gestellt werben. Rammelsberg bestimmte ihn chemisch als einen wasserhaltigen Ivait 3 ke. Si + Fe. Si + 9 Å.

Phrosmalith Hausmann (oopen Geruch, weil es auf Roble erhitt einen fanren obgleich nicht fonberlich auffallenben Geruch verbreitet).



Längere reguläre sechsseitige Säulen, beren Gerabendsläche fast glimmerartigblättrig. Broote gibt zwei Dihexaeder über einander an (Bogg. Ann. 42. 100), Leberbraun, Härte 4, Gew. 3. Bor dem Löthrohr brennt er sich schwarz, schmilzt in tleinen Stücken ziemlich leicht zu einer magnetischen Lugel, 35,4 Si, 32,6 fe, 23 Un 6,5 Wasser und Chlor. Rach

Wöhler (Gött. Gelehrt. Anz. 1870. 414) Foⁿ Gl³ + fe + (Fe, Mn)¹⁰ Si²⁰ + A. Mit Kalfspath im Magneteisenlager nur auf Bjelkesgrube bei Philipftab in Wermeland (Erbmann's Journ. prakt. Chem. 1861. 83. 411) in großer Pracht

p von furgen Hornblendezwillingen umlagert.

Rephrit (veggo's Riere) Rierenftein ober beffer vielleicht von einem Rervenstärkenden Stein verple, der bereits in den Lithicis bes Orphous portommt. Schon 1627 Schrieb S. Clutus in Roftod eine Dissertatio lapidis nephritici. Man theilte ihm viele Beilfrafte gu, besonders auch gegen Hüftweh, daher lapis ischiaticus, pietra ischada, woraus das frangofische Wort 3 a de entstand. Freilich vermischte man vieles bamit, aber im Allgemeinen wurde barunter ein licht- (Berfien) ober buntelgruner (Neufeeland) Stein verftanden, ber burch fein fettiges Aufühlen wohlthätig auf die Saut wirkte. Er tommt als Gebirgsart vor, und schon deshalb durfte eine feste chemische Formel nicht zu erwarten fein. Bon Anjeben gwar Gerpentinartig, aber viel gaber und harter (Felbipath), Bem. 3. Ja in ben berühmten Türfischen, ju Siegelsteinen, Gabelgriffen, Amuletten zc. verschliffenen fand Rammelsberg 54,7 Si, 26 Mg, 16 Ca, 2,1 fe, 1,4 Mn, es find also Bafferfreie Ralt-Magnefia-Silicate 3 Mg Si + Ca Si. Die Reufeelander verfertigen fich, wie bas durch Forfter's Reise um die Belt befannt wurde, aus einem ahnlichen grunen febr flangvollen Steine Baffen (Beilfteine), wie unjere Borfahren aus bem Fenerstein. Tamerlan's Grab in Samarfand ift mit einer buntelgrunen »Jade oriental« bebedt. Der Neuseelandische "Bunamu", von ben jetigen Maoris fo hoch geschätt, liegt nach Sochstetter (Sigb. Bien. Atab. 1864) auf ber Bestseite ber Gubinfel. Den Chinefischen Du glaubt Schlaginweit (Sist. Munch. Atab. 1878. 200) im Hochgebirge bes Ruenlun in verlaffenen Brüchen entbeckt zu haben. Die frischen aus ber Tiefe waren weicher, als die ausgetrockneten, sie werben bort burch die Gebirgeflusse in Gefchieben nach Oftturtiftan gerollt. Geschiebe aus ber Berlaja im Sibirifchen Sajangebirge ftimmen burch ihre faft imaragdgrune Farbe gang portrefflich mit ben Renscelanbischen. In Europa ift nur ein einziges Mal zu Schwemfal bei Diiben (Proving Sachjen) ein topfgroßes Geichiebe in ber Algunerbe bes Brauntohlengebirges gefunden (Breithaupt, Bubb, Miner, 1847 III. 411). Dagegen entdedte Berr Defor (Bulletin Soc.

Neuchatel 1863 VI. 200) in den Pfahlbauten von Estayer ein Nephritbeil in ein Hirschhorn geklemmt, sie kamen dann auch bei Meilen vor, nach Farbe und Inhalt den Neuseeländischen ähnlich (Jahrb. 1865. 619). Es hat sich daran die Frage geknüpft, ob dieselben nicht durch Handel eingeführt sein könnten. Sie dürfen übrigens nicht mit Jadeit Damour (Cmpt. rend. 1865. Bb. 61 pag. 360) verwechselt werden, der ebenfalls fast smaragdgrün 23 Al und 13 Na enthält, und baher schon in der Alkoholflamme schmilzt, 3,3 Gew., kommt auch aus China. Nach Fischer (Rephrit und Jadeit 1875) scheinen diese Steine die Welt erobert zu haben: die ägyptischen Scarabaeen sollen Jabeit sein, und auf dem Plateau ber Cordilleren von Mexiko bis nahe an Peru heran werden Amulette von Chalchihuitl aus Zeiten der Tolteken höher als Gold geschätzt. Auch der Amazonenstein pag. 272 scheint dahin zu gehören, während der grüne Feldspath jett Microclin genannt wird. Damour's Chloromelanit ist noch dunkeler und schwerer 3,6, schmilzt aber auch leicht. Die Fundorte von beiden sind noch unbekannt.

IV. Hornblenden.

Alkalien treten zurück, auch die Thonerbe spielt nur eine Nebenrolle. Dagegen haben wir gern beide Basen Mg und Ca nebeneinander. blende fehlt zwar in den ältern krystallinischen Gesteinen nicht, spielt aber erft in den neuern (Plutonischen und Bulkanischen) ihre Hauptrolle. Geschmolzen lösen sie sich in Salzsäure.

1. Hornblende.

Der Name ist nicht deutsch, sondern Cronstedt (Miner. § 88) nennt ihn zuerft. Er wurde eben von den Schweden mit der Blende verwechselt, wozu die blättrigen Brüche verleiteten (Blende noir luisante R. de l'Isle Essai Crist. 1772. 204). In Deutschland gebrauchte man dafür Horn= fels, Schörl, Basalt 2c., alle unter Corneus begriffen. Hauy's Amphibol (aupisolos zweideutig) d. h. mit Turmalin zu verwechseln.

2 + 1 gliedrig mit Feldspathartiger Entwickelung: T = a: b:∞c bildet eine sehr deutlich blättrige geschobene Saule von 124° 30'. $M = b : \infty a : \infty c$ stumpft ihren scharfen Winkel gerade ab, hat aber nur undeutlichen Blätterbruch und daher auch keinen innern Glanz, wie T. Die Schiefendfläche $P = a : c : \infty b$ ist gerade auf die stumpfe Kante aufgesetzt, und da $P/T = 103^{\circ} 1'$, so ist sie 75° 10' gegen Are c geneigt. Statt der hintern Ge= genfläche findet sich immer das Augitpaar o = a': 1b: c von 148° 30' unter einander, folglich P/o = 145° 23', und die Kante o/o neigt sich auf der Hinterseite 73° 37' gegen Aze c.

20

P

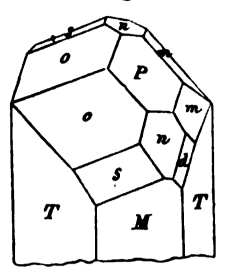
T

T

Quenftebt, Mineralogie. 3. Aufl.

Schon Torb. Bergman nannte sie Forma schoerlacea, wozu er auch den Granat rechnete.

a:b:k = 3,579:6,803:0,052lga = 0,55378, lgb = 0,83269, lgk = 8,71641.

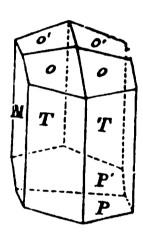


Der Axenwinkel A/c beträgt vorn 89° 10', also neigt sich A dem Feldspath entgegen hinten etwas hinab. Diese einfachen Dodekaide PMT0 kommen ausgezeichnet ringsum ausgebildet in den Basalttuffen vor. Daran treten untergeordnet

 $n = a : c : \frac{1}{4}b$ in Zone P/M und o/T; $s = a' : \frac{1}{6}b$ in Zone o/M und n/T; $m = \frac{1}{3}a : \frac{1}{2}b$ in Zone P/T und n/T;

d = $\frac{1}{8}$ a : $\frac{1}{6}$ b in Zone m/M und n/T siegend.

Zwillinge nach dem Karlsbader Feldspathgesetz kommen ausgezeichnet



vor, die Arnstalle haben die Fläche $k = a : \infty b : \infty c$ gemein und liegen umgekehrt. Häusig läßt sich auch nicht die Spur eines einspringenden Winkels, nicht einmal der Zwillingsgrenze entdecken, so daß selbst Haup (Lehrb. Miner. 1806 III. 82) gegen R. de l'Isle die Hemitropie nicht anserkennen wollte. Allein an einem Ende sindet sich ein Paar P und P', am andern aber ein Oktaeder o o o' o'. Im setzern sind merkwürdiger Weise alle vier Winkel

gleich, also o/o = o'/o = $148^{\circ} 30'$.

Da es an klaren Hornblenden fehlt, so sind sie optisch schwer zu Doch tritt nach Hrn. Descloizeaux (Ann. mines. 1858. XIV. 40) die optische Mittellinie (+ m) entgegengesetzt als beim Augit hinten zwischen a' c hinaus, unter 15° gegen c, weicht also von der Mittellinie beim Augit 15° + 38° 54' ab. Die Ebene der optischen Are liegt ebenfalls in M. Härte = 5-6, Gew. 2,8-3,2. Schwarze, grüne und weiße Farbe, aber stark dichroitisch pag. 210. Vor dem Löthrohr schmelzen sie nicht sonderlich schwer, die eisenhaltigen jedoch leichter. Man nahm sie bisher als 3 Silicate R4 Si3, worin die Basis hauptsächlich aus Ca, Mg, Fe besteht. Rammelsberg (Pogg. Ann. 103. 211) will sie dagegen durchaus mit Augit R'3 Si2 = R Si gleichgestellt wissen. Schwierig läßt sich gerabe bei den verbreitetsten eine bedeutende Menge von kalihaltiger Thonerde erklären, mit deren Zunahme die Kieselerde abzunehmen pflegt. hat schon Bonsdorf die Vermuthung geäußert, Al möchte in der Formel die Si isomorph ersetzen, und Rammelsberg spricht geradezu von Bisili= caten und Bialuminaten, (R3, Fe) (Si, A1)2, wobei jedoch das Eisenoryd zu den Basen gestellt wird. Die neuere Chemie macht jedoch keine Schwie= rigkeit Al = Al Al zu setzen. Ziemlich unerwartet kommt ein Gehalt an Flußsäure, der beim Pargasit auf 1,5 Proc. steigt.

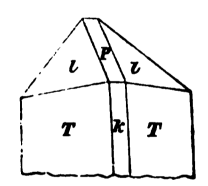
Nach dem Vorkommen im Großen kann man vornehmlich dreierlei unterscheiden: 1) im Vulkan= und Basaltgestein; 2) im granitischen Ur=

gebirge; 3) im Alpinischen Serpentin und Talkschiefer. Borzügliche Abänderungen sind etwa folgende:

1) Basaltische Hornblende, pechschwarz, d. h. Lamellen zeigen einen Stich ins Braun, häufig mit gerundeten Kanten (geflossen). Um= undum ausfrystallisirt bildet das 2 + 1gliedrige Dodekaid gewöhnlich die Hauptform (Amphibol dodécaèdre), und da hieran die drei Endfanten von o o P nicht wesentlich; von einander abweichen, so sahe sie Romé de l'Isle noch für rhomboedrischen Schörl an, aber die beiden Blätterbrüche in der sechsseitigen Säule orientiren leicht. Beim Anhauchen zeigen sie einen bittern Thongeruch. Gew. 3,27. Struve fand in denen aus dem Basalttuff von Bilin 40 Si, 11 Ca, 13,5 Mg, 13,7 ke, (aber als Orydul darin enthalten), 17,6 Äl, 1,9 K, 1 Na, 1,1 Fl, Klaproth gibt sogar bei einer Fuldaischen 26 Al an. Es will zu diesen und andern Analysen teine Formel recht passen (Zeitschr. beutsch. geol. Ges. X. so). Der Schwäbische Basalttuff bei Eningen, der Klingstein im Höhgau, der Trachyt des Siebengebirges, die vulkanischen Gesteine der Auvergne sind bekannte Fund= Am reichsten ist der gelbe Basalttuff von Wolfsberg nordwestlich Mies, am geflossensten die Krystalle von Dockweiler. In den Auswürf= lingen bes Besuvs und Lacher Sees kommt sie in feinen schwarzen Nabeln vor.

2) Gemeine Hornblende, rabenschwarz, d. h. mit einem Stich ins Grün, die Farbe der Eisenoxydulsalze. Die krystallinische Masse

zeigt Neigung zum Fasrigen. Den Säulen sehlt häufig die Abstumpfungsfläche der scharfen Kante (M), statt dessen kommt die der stumpsen $k = a : \infty b : \infty c$ vor, wodurch die Strahlen ein schilfartiges stark längs gesstreistes Ansehen gewinnen. Als Endigung herrscht ein Paar $l = a : c : \frac{1}{2}b$ aus der Diagonalzone von P, welche letztere auch wohl ihre Nediankante von 148° 16°



abstumpft. Krystalle besonders schön bei Arendal. Gar zierlich sind die Tausende kurzer Zwillinge, welche die Phrosmalithe von Philipstad pag. 304 umlagern, die furzen Säulen sind durch zahllose Streifen rundlich, stark glanzend, die Zwillingsterben aber absolut matt und ohne sichere Flächengrenze. Die im Urgebirge eingesprengte Hornblende, welche zur Bildung von Spenit, Hornblendeschiefer, Grünstein, grünen Porphyren 2c. beiträgt, gehört alle dieser Abänderung an. Höchst eigenthümlich sind die geflos= senen Krystalle im Kalkspath von Pargas, einer Inselgruppe südwestlich von Abo in Finnland (Pargasit), ihre Oberfläche erscheint wie ausgehöhlt und angeschmolzen, mit Farbenänderungen vom hellsten bis ins ichwarzeste Grün. Auch in Amerika kommen ähnliche Körner vor. Bongdorf gab darin 45,7 Si, 13,8 Ca, 18,8 Mg, 7,3 Fe, 12,2 Al, 1,5 Fl an, ebenso haben sich auch die Vorkommen anderer Gegenden Thonerde= haltig erwiesen, eine gute Formel hat man daher noch nicht aufstellen Scheerer (Jahrb. 1856. 262) nimmt zur Theorie des polymeren Ijomorphismus Zuflucht.

Uralit nannte G. Rose (Pogg. Ann. 22. 342) die grünlichen Augitfrystalle aus den Augitporphyren (Grünstein) vom Ural. Sie haben die Form des Augits aber den blättrigen Bruch der Hornblende, ja bei dem tartarischen Dorfe Muldakajewsk ohnweit Miask führen die ringsumgebildeten Arnstalle noch einen unveränderten Kern von Augit. Rose nahm es anfangs als Beweis, daß Hornblende und Augit identisch seien. Sie

fanden sich darauf bald sehr verbreitet, namentlich auch in großen aufgewachsenen Arpstallen von Arendal in Norwegen, Die mit Säure aus dem mitbrechenden Kalfspath herausgeätt zu werden pflegen. Dieselben haben die 8seitige Säule TTkM des Augits, T/T = 87° 6', endigen aber mit der Schiefendfläche P und dem bei der gemeinen Hornblende so gewöhnlichen Baare 1. Flächen der Augitfäule spiegeln nicht, dreht man sie aber ein wenig um die Are c, so tritt aus dem Innern ein lebhaftes Licht heraus, was die Blätterbrüche der Hornblendesäule zwischen k und T anzeigt. Die Unterbrechung des Lichtes deutet vielleicht an, daß die Ausfüllung der Augitform durch lauter kleine einander parallel liegende Hornblendekrystalle geschah, beide Hornblende= und Augitform haben sich genau symmetrisch in einander gefügt. Der Krystall müßte darnach zuerst als Augit gewachsen sein, dessen Atome sich später in Hornblende umlagerten (Paramorphose pag. 181). Dann wären es Afterkrystalle der Hornblende nach Augit. Am einfachsten könnte die Sache freilich scheinen, wenn man sie geradezu für Hornblendekryftalle hielte, an welchen die Augitsäule TT zur Ausbildung gekommen wäre. Doch kommen daselbst zugleich Augite von derselben Farbe vor, welche den Hornblendebruch nicht zeigen. daß an Afterbildung nicht gezweifelt werden kann.

3) Strahlstein Wr., Actinote Hy. Langstrahlige Säulen mit TTM, häufig tremolithartige Zwillinge, welche meist ohne Ende im Alpinischen Talkschiefer liegen, auffallend spröden Querbruch zeigen, weßhalb Werner die Alpinischen mit ihrer lichtgrünen Farbe und 3fachem Gew. glasigen Strahlstein nannte, im Gegensatz zu den gemeinen ercentrischstrahligen auf ben Sächsischen Erzgängen (Breitenbrunn und Ehrenfriedersdorf). Werner's körniger Strahlstein ist meist augitisch. Die schöngrüne Farbe rührt von etwas Eisenorydulsalz her, doch fand Klaproth schon bei den fast smaragdgrünen von Teinach in Stepermark 1 Er. sind entweder ganz frei von Thonerde, oder haben doch nur unbedeutende Menge, daher Ca Si + Mg3 Si2. Rupfferit aus Transbaikalien (Jahrb. 1867. 191) von völlig smaragdgrüner Farbe enthält 6 ke, 1,2 Er, 0,6 Ni. Nach Laugier enthält der Zillerthäler 50 Si, 19 Mg, 9,7 Ca, 11 ke, G. Rose (Reise ural II. 262) schmolz solche, ließ sie langsam erkalten, und bekam dann statt der Hornblende kleine Augitnadeln! Zu ähnlichen Resultaten war Mitscherlich schon mit dem Tremolith gekommen. Da auch diese Krystalle einen kleinen Gehalt an Flußsäure haben, so sind Verluste beim Schmelzen nicht ganz zu vermeiden, doch würde man ein solches Resultat nicht erwarten.

Tremolith nannte Pater Pini die grauen bis schneeweißen, fast gänzlich eisenfreien Strahlen im Dolomit von Campolongo am St. Gottshardt. Pini wollte sie im Tremolathale gefunden haben, was man nicht direct bestreiten kann, wenn sie auch später da nicht wieder gefunden wurden. Buch 1809 (Gesammelte Schrift. II. 60) schrieb es absichtlicher Täuschung der Mineralienhändler zu. Die grauen bilden lange schilfsartige Säulen, und wenn man sie quer durchbricht, so nimmt man nicht selten eine Zwillingsgrenze wahr, welche der Axe b entspricht, daher nannte sie Hauh Grammatit. Viele derselben sind hohl und mit Dolomit erstüllt. Die schneeweißen excentrischstrahligen werden zuletzt ganz Usbestzartig. Schon Saussure erwähnt ihre Phosphorescenz beim Reiben mit einem Stahl 2c. Sie sind übrigens durch alle Grade mit dem grünsarsbigen Strahlstein verbunden. Kotschard alle Grade mit dem grünsarsbigen Strahlstein werdunden. Kotschard durchsichtig und farblos, aber er soll optisch zweigliedrig sein, wie der

Anthophyllum Gewürznelke), nach der nelkensbraunen Farbe genannt, sehr schön mit Kupferkies bei Snarum. Den blättrigen Bruch von $M = b : \infty a : \infty c$ kann man auch noch darstellen. Richt zu verwechseln mit Broncit. Keine Kalkerde, ein wenig schwerer schwelzbar als Strahlstein, Fe Si + Mg 3 Si 2 , also eine ausgezeichnete

pornblendeformel.

Arfvedsonit Brooke, kommt mit Eudyalit in Grönland vor. Trotz seiner eigenthümlichen Zusammensetzung hat er den deutlichen Blätzterbruch der Hornblende, aber die Säule T/T bildet nur 123° 55', ras benschwarz, H = 6, Gew. 3,44. Schmilzt schon im bloßen Kerzenlicht, enthält Na Si + ke³ Si mit 49,3 Si, 36 ke, 8 Na 2c., und erinnert dadurch an Akmit. Hausmann gibt ihn auch im Zirkonspenit von Frederiksvärn und Wagneteisensteinlager von Arendal an, wo er mit Hornblende verzwechselt wurde.

2. Augit Wr.

Augites Plinius 37. 54, Haun's Pyroxen (dem Feuer fremd), weil man ihn in jener Zeit auf nassem Wege entstanden dachte. Schon Romé de l'Isle unterschied ihn richtig als Schorl noire en prisme octaèdre II. 898, was auf das Wesen seiner Form deutet.

2 + 1 glied rig mit hornblendartiger Entwickelung. Eine geschobene Säule $T = a : b : \infty$ c wendet ihren scharfen Winkel 87° 6' nach vorn, sie ist zwar blättrig, aber viel undeutlicher als bei der Hornblende. Ihre scharfe vordere Kante pflegt immer durch $k = a : \infty b : \infty c$ und ihre stumpfe durch $M = b : \infty a : \infty c$ gerade abgestumpft zu sein, wodurch eine charaf-

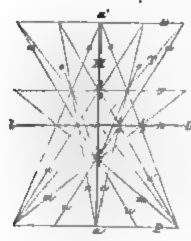
teristische achtseitige Säule entsteht, an deren Ende auf der Hinterseite ein Paar o = a': c: ½b herrscht, das sich unter 120° 39' schneibet, wornach Weiß den schief gegen die Axe c geneigten Paaren überhaupt den passenden Namen augitartige Paare (kurz Augitpaare) gab. Die Schiefs

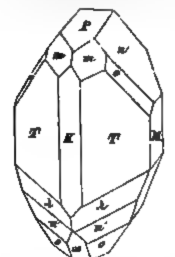
enbfläche $P = a : c : \infty$ b macht 74° gegen Are c, die hintere Gegenfläche $x = a' : c : \infty$ b dagegen 74° 37' gegen c, es muß sich daher die Are A nicht wie bei der Hornblende hinten, sondern wie beim Feldspath vorn etwas hinab neigen, und A/c vorn 90° 20' machen. Daraus findet sich a : b : k = 3,559 : 3,384 : 0.0207

lga = 0.55137, lgb = 0.52938, lgk = 8.31613.

Kokscharow (Materialien IV. 200) fand die Neigung ber Schiefendfläche vorn 74° 11' 30" und hinten 74° 30', so daß die Differenz noch nicht 19' betrüge.

Augit ift an Flächen viel reicher als Hornblende, besonders zeichnen

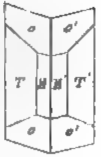




fich ber lauchgrune Faffait aus bem Faffa- unb Broffothale und der Diopfib aus. Es herricht barin die Flache n = a:c:4b, 82° 43' Aber P, in deren Diagonalzone sie fällt. Born ftumpft m = ia: b: c bie Rante P/T ab, m/m 131i. Hinten herrscht bagegen außer o bas untere Augitpaar u' = 4a':4b:c mit 96° 36' in ber Mebiankante, ber zuweilen auch vorn ein Baar u = ja: b:o entsprechen foll, welches die Rante mischen m und e= a: 4b: c abftumpfen würde. Ein noch icharferes Baar auf ber Sinterfeite bilbet $\lambda = \frac{1}{4}a' : \frac{1}{8}b : c 88^{\circ} 34'$. Diese brei untereinander liegenden Machenpaare ou'a find wichtig für die Orientirung in hinten, inbem ihre Rante mit T die icharfe Saulentante T/T unter icharfem Bintel ichneibet. Gelten entspricht ber n vorn hinten eine u' = a':c:4b. Buweilen zeigen fich auch unbeutliche Anfange von einer Gerabenbfläche c = c: ca : cb. In ber Saule stumpft z = a : 1b : coe die Rante M/T und $z' = \frac{1}{3}a : b : \infty c$ die Kante k/T ab.

Zwillinge verdienen besondere Aufmertsamteit, schon R. de l'Iste

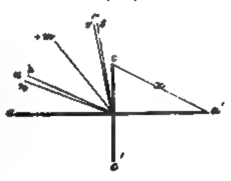
bildete sie vorzüglich ab. Ihre Individuen setzen sich mit k = a : cob : coe an einander und liegen umgekehrt. Die basaltischen ringsum ausgebildeten zeigen dann an einem Ende einspringende Winkel. Bei den Alpinischen greift nicht selten diese Zwillingsbildung so durch, daß man äußerst vorssichtig in der Deutung der Arnstalle des Diopsides und Fassaits sein muß. Die Flächen moul aus der ersten



Rantenzone leisten hier durch ihre Winkel an der medianen Sänlenkante, die vorn stumps, hinten scharf sind, die besten Dienste. Die Zwillingsgrenze ist nicht selten so versteckt, daß die Optiker lange dadurch irre gestührt wurden. Beim Strahlstein und Tremolith sindet man mittelst Schliff sehr deutlich eine Querlinie. Zepharovich (Jahrd. 1871. 61) macht noch auf zwei andere ungewöhnliche ausmerksam: a) Fläche — P — e: za: wb gemein und umgekehrt. Sie durchwachsen sich. Es ist das eine unbekannte Fläche, welche die Mediankante von m = za: zb: e abstumpsen würde; d) Fläche (P2) = c: zb: wa gemein und umgekehrt. Sie bilden ein Knie, oder durchwachsen, sich. Auch diese Fläche 021 ist nicht bestannt, und auf die Seitenkante der Säule gerade ausgesetzt, es müßten daher die Flächen k = a: wd: wo in beiden Zwillingsindividuen einspiegeln, wenn die Aren rechtwinklich wären. Doch rechnet Zepharovich eine Kniedung von 179° 43′ 50″ aus.

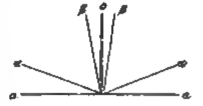
Die optischen Agen aß liegen in der Agenebene a c, also parallel M,

und machen unter sich etwa 58° 58'. cf. **Lichermat** Wineral. Witth. 1871. 21. Da die Wittellinie (+m) gegen Are c 38° 54' neigt, so ist β ;0 = 38° 54' — 29° 29' = 9° 25', beide optischen Aren $\alpha\beta$ müssen also auf der vordern seite (nicht auf der hintern) zwischen a und c beraustreten. Heusser (Pogg. Ann. 1854. 91. 491) hat ihre Dispersion genau gemessen. Es gab



Die Farben sind daher der Folge nach zwar wie bei 2gliedrigen Arystallen vertheilt, aber in β einander genäherter als in α . Da man nun die Untersuchungen gewöhnlich an Diopsiden des Zillerthales anstellt, welche meist Zwillinge sind, so zeigt eine senkrecht gegen Are o geschliffene

Platte vorn dieselben Farbentreise mit einem schwarzen Streif, wie hinten, was an zweiglies drige Ordnung erinnert. Allein ber Geübte merkt schon an dem Mangel von Lemniscaten, daß es Folge vom Zwilling sein muß (Ewald Bogg. Ann.



56. 174): man sicht in diesem Falle die beiden gleichen Aren β, und die von a nicht, da ihr Winkel 136° 46' beträgt. Durchsichtige Säulen zeigen auf k 100 schon unvorbereitet die beiben andern Bilber von a,

aber auch ohne Lemniscaten. Es liefert das zugleich ein vortreffliches Mittel, Zwillinge zu unterscheiden.

H = 4—6, Gew. 3,2—3,5. Wird durchsichtiger als Hornblende, aber zeigt sonst die gleichen Varietäten. Herrscht auch Grün und Schwarz, so kommen in den Vesuv'schen Auswürflingen doch gelbe dis weiße vor, die von Monticelli für Topas und Prehnit gehalten werden (v. Rath Pogg. Ann. Ergänzb. VI. 2017). Mehr Neigung zu körnigen als strahligen Vildungen, wodurch sie sich äußerlich von der Hornblende öster leicht unterscheiden.

Themisch läßt sich ein sicherer Unterschied von Hornblende und Augit kaum sestsetzen, namentlich gibt es auch Thonerdefreie und Thonerdehaltige Varietäten, Flußsäure konnte jedoch G. Rose darin nicht nachweisen. Da sie aber im Allgemeinen etwas weniger Kieselerde als Hornblende enthalten, so gibt man ihnen wohl die Formel k³ Si² = k Si, worin die Basis vorzüglich in Ca, Mg, ke besteht. Nur darf man nicht vergessen, daß diesen hypothetischen Annahmen thatsächlich die Analysen oft durchaus nicht entsprechen (Rammelsberg Pogg. Ann. 83. 450).

Das Borkommen ist fast nie in Gebirgsarten, die freien Quarz oder mit Keieselerde gesättigte Feldspäthe enthalten, sondern sie bilden vielmehr mit Labrador, Olivin, Leucit, Nephelin 2c. Augitporphyr, Gabbro, Basalt, Leucitophyre, Nephelingesteine 2c. Noch besonders bemerztenswerth ist ihr Vorkommen in den Hochosenschlacken: die schönsten grauen Krystalle mit Winkeln von ungefähr 87° hat schon Nöggerath von der Olsberger Eisenhütte bei Bigge in Westphalen beschrieben und Rammelsberg analysirt (Pogg. Ann. 74. 100). Auch der schönen lavendelblauen Schlacken von Eisenhütten, die mit Coaks heizen (Neunkirchen bei Saarbrücken), kann man hier erwähnen: in ihren Drusenräumen sinden

sich die schönsten achtseitigen Säulen mit Geradendfläche. Dbgleich das Matte und Bauchige der Flächen keine genaue Messung zuläßt, so scheint doch der Winkel der Hauptsäule nicht wesentlich vom rechten abzuweichen, deren Kanten gerade abgestumpft Daher hat man die Säule quadratisch genommen und zum humboldtilit Covelli's gestellt (Gurlt künftl. Mineral. 63), dem auch die Zusammensetzung nicht widerspricht. Nach Bischoff auf dem Mägdesprung (Zeitschr. beutsch. Geol. Gesellschaft. V. 600) bilden sich die Krystalle hauptsächlich bei hitigem Ofengange. Wenn man dessen glühende Schlacke plötlich durch kaltes Wasser abkühlt, so entsteht ein leichter zerreiblicher Bimstein; beim Abkühlen auf trockener Unterlage ein durchsichtiges Glas; unter einer schützenden Decke von trockenem Sande obige Arystalle; in einer Grube mit warmem Kohlengestübbe kommt ein feinstrahliges Gefüge, woran Säulen von 87°, 124° und andere Winkel erkennbar waren, was an Hornblende und Augit erinnert. In der Murg bei Freudenstadt finden sich ausgezeichnete strahligfasrige Hochofenschlacken, die mit gewissen Strahl= steinen große äußere Aehnlichkeit haben. Hausmann (Götting, gelehrte Unzeigen. 1856. Nachr. pag. 201) hat solche als Chytophyllit= R (Si, Al) und

- Shytostilbitschlacken R⁴ (Si, Al)³ unterschieden. Letztere stehen dem Hornsblendetypus sehr nahe. Die Analyse der Sseitigen Säulen gab 41,1 Si, 10,9 Al, 20,6 Mn, 1,7 ke, 23,7 Ca (Pogg. Ann. .74. 101). Kleine Augite auf dem Eisenglanz von Plaidt in der Eisel scheinen durch Sublimation entstanden zu sein. Bei den Ausbrüchen des Besuds 1822 und 1850 "haben sich Augit- und Hornblendefrystalle durch Dampfexhalationen auf Spalten gleichzeitig gebildet. Diese Neubildungen verbinden, gleich einem Cement, die Bruchstücke der primitiven Laven" (Pogg. Ann. Ergbb. VI. 200).
- 1. Basaltischer Augit (blättriger Augit Wr.) kommt mit der basaltischen Hornblende zusammen in ringsum gebildeten schwarzen Kry= stallen TMko in Basalttuffen, Laven 2c. sehr ausgezeichnet vor. Pferdstopf in der Rhön stecken sie sogar zuweilen mitten in der Horn= blende (Jahrb. 1859. 200). Die Bergmasse pflegt leichter zu verwittern, als die Arnstalle, und dann kann man lettere in allen vulkanischen Gegenden in großer Menge sammeln. Sie liefern zugleich einen wesentlichen Bestandtheil der Basalte, Mandelsteine und basaltischen Laven selbst. Gehalt an Thonerde steigt zwar nicht so hoch als bei der gleichnamigen Hornblende, doch immerhin auf 5—6,6 pC. Sie bilden sich noch ausgezeichnet schön in den heutigen Laven (Spochen der Natur pag. 169), und haben daselbst meist eine grünliche Farbe. Die aus dem Mandelstein des Fassathales zeigen eine Geradendfläche, sonst findet sich außer der 8seitigen Säule als Endigung selten mehr als das Augitpaar o. geben hier durch Verwitterung (C) leicht in grüne Afterkrystalle über, die Brocchi schon 1811 kannte. Interessant die Krystalle im Meteor= stein von Juvinas.
- 2. Gemeiner Augit mit dunkelgrüner bis rabenschwarzer Farbe. Die Zusammensetzung entspricht häufig der Formel (Ca, Mg, ke) Si, dunkele enthalten nicht selten noch etwas Thonerde, wie die körnigen aus den Eisensteingruben von Arendal. Diesen sehr verwandt ist der raben= schwarze Jeffersonit von Sparta in New-Persey, ein ausgezeichneter Augit, gern schaligblättrig, aber mit 4 Zn. Dem schwärzlichgrünen He= den bergit von Tunaberg fehlt die Talkerde, er hat dagegen 28 ke, daher auch bas hohe Gewicht von 3,5 erklärlich. Gruner hat sogar einen as= bestartigen Augit mit 52,2 ke analysirt, was fast genau einen Eisen= Augit fe Si von 3,7 Gew. geben würde. Mit dem Lichterwerden der Farbe nimmt der Eisengehalt ab. So enthält der lauchgrüne, körnig abgesonderte Kokkolith Andrada (xòxxos Kern) nach Bauquelin 7 ke, Hauy Lehrb. Min. IV. sos. Er bildet in Südschweden Lager mit Kalkspath im Magneteisen. Kubernatsch gibt bagegen in dem dunkelgrünen Fassait neben 4,4 Äl 12 ke an, die Zwillinge mit den scharfen hintern Augitpaaren heißen wegen ihres thurmartigen Ansehens Pyrgom. sonders schön krystallisirt kommen diese bei Traversella in den Piemontesischen Alpen vor, quadratischen Säulen mit scharfen Endigungen gleis chend. Die lichtern vom Monzoniberg im Kalkspath mit schwarzem Spinell streifen schon an den Diopsid. Jene viel berühmte Fundstelle (Pogg.

- Ann. 128. 44) liegt am Absturz eines 8570' hohen Berges von Spenit und Hypersthenit, wo auf der Grenze von Kalkstein und Dolomit der Fassait von Granat und Besuvian begleitet wird, sie stecken wie der Gehlenit, Epidot, Spinell, Brandisit im Kalkspath, von dem sie oft nur mit Salzsäure befreit werden können. Nach dem Kamme zu stellen sich Prehnitkugeln mit Axinit ein. Sbenso der grüne und weiße Baikalit an den Quellen der Sludjenka am Baikalsee. Auch der niedliche nadelsörmige Porricin (Itser. d. g. Ges. XVIII. 1100) in den porösen Laven der Eisel soll hier hingehören.
- 3. Diopsid Ca Si + Mg Si, grün aber klar und durchsichtig, am Monte Rosa fast farblos, obgleich Exemplare zu optischen Versuchen brauchbar nicht zu den gewöhnlichen gehören. Haidinger (Sitt. Wien. Atab. 1855. XVI) zeigte baran die conische Refraction. Der Haup'sche Name soll nicht an die Durchsichtigkeit erinnern, sondern kommt von dis doppelt und öwis Ansicht, weil man über die Kernform doppelte Ansicht haben könne. Es pflegt die Oblongfäule kM zu herrschen, während die Säulenflächen T deren Kanten nur schwach abstumpfen, k ist bauchig gestreift. Die matten Schiefendflächen P und x fehlen nie, sind aber klein, die Paare m und u' dagegen stark ausgedehnt. Mit einem Ende aufgewachsen, welches blasser gefärbt zu sein pflegt, als das freie. Schönste Krystalle mit Granat in Spalten des Serpentins Testa Ciarva (Rahlkopf) der Alp de la Mussa im Piemontesischen Alathale (Quellen der Stura), wo tiefer unten die Besuviane lagern. Armlange und dicke Säulen im Chlorit vom Schwarzenstein im Zillerthal, wurden früher verschliffen, sind aber jett selten geworden. Die Mineralgrube Achmatowst nordwestlich Mursinst liefert auf Gängen im Chloritschiefer die prachtvollsten Drusen klarer Krystalle mit Granat und Klinochlor. Sie werben zulett ganz weiß, am Besuv in den Auswürflingen schön gelb ber. Berl. Akab. 1875. 540). In den Sommablöcken mit meßbaren Glim-Geht wie der Strahlstein in Asbest über. Auch als Hüttenproduct aus dem Eisenhochofen zu Gammelbo (Westmanland). Hr. Daubrée bekam sie bei Behandlung des Kaolin mit überheiztem Wasser in kleinen einfachen und Zwillingstrystallen (Etudes sur le Metamorph. 1860. 92). Der smaragdgrüne Lawrowit aus Transbaikalien bankt seine Farbe dem Banadingehalt, Kokscharow Mater. V. 109.
- 4. Salit (b'Andrada Scheerer Journ. IV. 11) von der Salafilbergrube in Westmanland, berggrüne trübe strahlige Massen von der Zusammenssetzung des Diopsides, aber in der Oblongsäule ist k = a: ob: od entschieden blättrig, und dazu kommt eine noch deutslicher blättrige Schiesendsläche P = a: c: ob, welche auf M senkrecht steht, und sich leicht an den Querrissen erkennen läßt. Wan hatte daher das Mineral lange mit Feldspath verwechselt, allein da es entschieden weicher ist, so nannte es Abilgaard Malakolith (µchancos weich). Die blättrige k könnte man sich gefallen lassen, sie sührt zum Diallag, aber die blättrige P überrascht, und doch darf man sie wegen

a'

k

C

ihres Glanzes kaum für Absonderungsstäche halten. Nicht blos in Schwesten, sondern auch die berggrünen Strahlen in der Mussa-Alp (Mussit), am Monte Rosa und von Gefrees im Fichtelgebirge zeigen diesen merkswürdigen Querbruch. Im Riesengebirge (Jahrb. 1875. 785) sollen sie sogar mitrostopische Gemengtheile mehrerer Schiefer bilden.

5. Afmit Berz. $(a' \times \mu \eta')$ Spize) wurde von Ström im Quarz bei Eger ohnweit Kongsberg in fußlangen Strahlen eingewachsen gefunden (Pogg. Ann. V. 158), die dort sehr gemein sind. Schon die übermäßig gesstreckten Sseitigen Säulen mit ihren Winkeln stimmen vollkommen mit Augit, k breiter als M, am Ende herrscht (außer $o = a' : c : \frac{1}{2}b$) ein sehr scharses Paar $\mu = \frac{1}{2}a' : \frac{1}{4}b : c$, und die Krystalle vorn wie hinten

müssen Zwillinge sein, die Zwillingsgrenze in einer seinen Linie parallel der breiten k im Querbruch leicht verfolgbar. Durch das Zerschlagen des Quarzes bekommt man Endssächen, nach Hrn. v. Rath (Jahrb. 1860. 447) aber nur an einem Ende, das andere scheine aufgewachsen und dann erst vom Quarze umhüllt zu sein. Die bräunlich schwarzen Arnstalle haben außen einen starken Flächenglanz, innen sind sie dagegen gänzlich matt, wie stark veränderte Afterstrystalle. Daraus mag sich auch theilweis die von Augit abweichende Zusammensehung Na Si + Fe Si erklären lassen.

Berzelius fand 55,2 Si, 31,2 Fe, 10,4 Na. Schmilzt leicht zu einer magnetischen Perle. Schreiben wir Na Si + Fe Si³, so kann man das zweite Glied, wie beim Spodumen pag. 268, als dreiwerthig vom ersten betrachten. Nammelsberg (31schr. d. g. Ges. XXI. 110) will daraus den Iso-morphismus erklären.

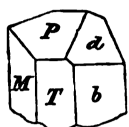
6. Rother Mangankiesel (Rhodonit, hodor Rose) nach seiner Rosensarbe, übrigens nicht mit Mn C zu verwechseln. Man sindet ihn meist in derben seinkörnigen, hornsteinartigen Massen, doch kommt er zu Langdanshytta in Wermeland blättrig im körnigen Eisenglanz vor mit dem Winkel der Augitsäule, auch gab die Analyse von Berzelius Mn° Si° = Mn Si. Der von Schabrowa bei Katharinenburg wird zu Gesässen und andern Luzussachen verschliffen; auch hier konnte G. Rose den Säulenwinkel messen. Aber wir dürfen dabei nicht übersehen, daß Ingelströms

Pajsbergit von der Pajsberger Eisengrube bei Phislipstad mit 42 Mn dieselben blättrigen Brüche, dieselbe rosenrothe Farbe hat, und trot des Augitwinkels von Dauber (Pogg. Ann. 94. 398) eingliedrig befunden wurde. Nach Kokscharow (Material. IV. 178) haben wir eine rhomboidische Säule n/a = 106° 19', mit doppelsichiefer Endsläche c, die sehr blättrig ist. Der zweite Blätterbruch b stumpst die scharfe Säulenkante ab, und hildet den genannten Nugitwinkel b/c = 87° 39'

und bildet den genannten Augitwinkel b/c = 87° 39'. Würde man k als hintere Gegenfläche a':c: ∞ b ansehen, so wäre $s = a: \frac{1}{2}b:c$, Winkel c/k = 148° 45'. Der rosenrothe Fewlerit mit schwarzem Franklinit und

gelbem Polyabelphit (Granat) ist mit geflossener Oberfläche nach Art des Pargasit in Kalkspath eingesprengt, aber schon die zwei ungleich blättrigen Brüche mit dem Augitwinkel verrathen ihn als hierhin gehörig. Der röthlich graue Bustamit von Mexico hat viel Kalk 2 Mn Si + Ca S, am Berge Civillina bei Vicenza gleichen sie excentrisch strahliger Horn-blende. Auch der

Babingtonit Levy (Pogg. Ann. 5. 150) von Arendal gleicht einer



rabenschwarzen Hornblende, an der Oberstäche aber glänzend wie schwarzer Turmalin, H = 6, Gew. 3,4, ist jedoch eingliedrig wie die vorigen: eine Säule M/T bildet etwa 112° 30′, den Blätterbruch von T kann man in Splittern darstellen. Die scharfe Kante wird durch b sehr

ungleich abgestumpft, so daß b mit dem Blätterbruch T etwa 155° bildet. Dadurch entstände dann in der Säule der Augitwinkel M/b' = 87° 30',

wie die Horizontalprojection zeigt. Trot der kleinen Ary-T' stalle hält es nicht schwer, sich ohne Messung zurecht zu b' finden, zumal da sie leicht nach dem deutlichen Blätterbruch P wegspringen, der ziemlich rechtwinklich gegen die Säule zu stehen scheint, P/M 92½°. Sodann fehlt selten die einseitige Endfläche d, welche mit P ben stumpfen Winkel 1504° macht, nach ihrer Kante ist das Ende gestreift. Wenn auch die Winkel ein wenig abweichen, so findet doch im Ganzen erfreuliche Uebereinstimmung statt, wie auch neuerlich Hoth (Pogg. Ann. Ergänzb. V. 420) nachgewiesen hat. Schon die schwarze Farbe läßt vermuthen, daß Un ganz fehle, Ca9 fe Si12. Durch Verwitterung verlieren auch die rothen ihre Farbe, und bilden im Rieselschiefer am Schebenholze bei Elbingerode ein schwarzes, grünes, rothes Gestein, fast mit Jaspisbruch, woraus man sogar gewagt hat, verschiedene Mineralspecies zu machen. Die Schwärze entsteht offenbar durch Orydation des Mangans, wie beim Klipsteinit Jahrb. 1866. 354. Cummingtonit von Massachusets 3,4 Gew. ist theils strahlige Hornblende, theils Rhodonit. Der rabenschwarze Aegirin (nach einem standinavischen Meergotte) bricht mit Glaeolith im Zirkonspenit der äußersten Klippe (Lamö) des Brevig-Fiords. Er hat Natron, aber die 8seitige Säule des Augits, dem er auch vor dem Löthrohre gleicht. Rach Rammelsberg (Ca, Na, Fe) Si + Fe Si3. Der rothbraune Schefferit scheint sich optisch wie Diopsid zu verhalten, Descloizeaux Mém. Inst. franc. XVIII. 167.

3. Blätteraugite,

woran $k = a : \infty b : \infty c$ blättriger ist als die Säule $T = a : b : \infty c$. Optisch erweisen sie sich 2gliedrig. Man hat mehrere Varietäten unterschieden. Sie spielen in den Gabbrogesteinen eine auffallende Rolle, stets in Verbindung mit Labrador. Dahin gehören besonders folgende drei:

Hypersthen Hauy (vnéq über, oBévos Kraft), weil er sich durch stärkern Glanz und stärkere Härte von Hornblende unterscheiden sollte,

wozn ihn Werner (labradorische Hornblende) stellte. Als Haup den Unterschied von Hornblende nachgewiesen hatte, nannte ihn Werner Pauslit von der St. Paulsinsel dei Labrador, von wo er damals einzig und allein befannt wurde und zwar in Begleitung des prachtvoll sarbespieslenden Labrador's, welches Gestein den Ramen Hypersthensels sührt (Bogg. Ann. 34. zo). Der deutliche Blätterbruch k zeigt einen halbmetalsischen ins Kupserroth spiegelnden Schiller nach einseitiger Richtung; sentrecht dagegen steht der sasse Aruch M = b: \indexa. \indexa. Bersteckt liegen die Brüche der Augitischen Säule T/T = 88°. Rach Descloizeaux verbält er sich optisch zweigliedrig, und zwar liegt die Ebene der optischen Aren nicht wie dei Augit in ac, sondern in de (petits diagonale) parallel dem Blätterbruch k. Freilich läßt sich das mit dem einseitigen Schiller (Rebelbild), der nach Dr. Kosmann (Jahrb. 1871 pag. 502) von eingelagerten Brootittäselchen herrühren soll, nicht in Einklang bringen.

Die Bilder sind charakteristisch, und schon mit der Lupe in dünnen Längsschliffen zu sehen: zahllose Oblongtäfelchen liegen längs der Faser, und ändern sich im polarisirten Lichte nicht, können daher nicht Brookit sein, quer dagegen schmale dunkele Täfelchen, und außerdem noch schwarze Flecke. Braune Farbe gewöhnlich, dichroitisch. Härte G, Gew. 3,4. Bor dem Löthrohr schmilzt er schwer, Mg Si

+ Ke Si. Verwächst gern mit Hornblende und enthält meist Titaneisen. Außer der St. Paulsinsel ist der Hippersthensels von Elsbalen berühmt, welcher verschliffen wird, Nadeln von Apatit und Olivin enthält. Prachtsvoll sind die großen Blätter von Volpersdorf bei Neurode in Schlesien, der von Penig in Sachsen neigt schon zum trummblättrigen, ist aber noch Aupserroth, im Gestein von Le Prese (Beltlin) ist er bereits so blättrig, daß diesen G. Rose schon zum Diallag im engern Sinn stellte, obgleich die braune Farbe start an Hypersthen erinnert. Harz, Hebriden, Amerika.

Brongit (Alaproth Beitr. V. 20) aus dem Serventin von Araubat in Steiermart, und fpater noch ausgezeichneter von Rupferberg auf bem Fichtelgebirge, in den Olivinmassen am Stempel bei Marburg 2c. feiner lichten tombatbraunen Farbe genannt; ba diese ins Reltenbraune geht, jo nannte ihn Werner blattrigen Anthophyllit. Die Glache k bilbet zwar noch ben beutlichsten unter ben Blatterbrüchen, allein fie ift eigenthumlich frummflächig und fafrig, baber zeigt fich auch bei ber Bewegung ein innerer Lichtschein, Gew. 3,27. Er fteht an der Grenze ber Schmelzbarfeit, aber ba man von ihm leicht bie feinften Rafern fpalten tann, fo läßt fich an biefelben ein Röpfchen schmelzen. 3 Mg Si + Pe Si, boch wechselt ber Gifengehalt. Im Gerpentin von Rupferberg wird er burch Berwitterung fo weich wie Talt (Bhaft in), fühlt fich auch fettig an, ohne Lichtichein und Faferftructur aufzugeben. Gine eigenthumliche Beranderung! Brongite fpielen in ben Meteoreisen neben Olivin eine befonbere Rolle (Monatsb. Berl. Atab. 1870. 441). 3m Deteoreifen von Breis tenbach bilben fie fogar, wie Olivin und Asmanit, runbe Augeln mit

Facetten, bislang die einzigen bekannten Krystalle. Ja der 4 % schwere Weteorit 17. Juni 1870 von Ibbenbühren in Westphalen hat 26 Mg, 17 Fe (Monatsb. Berl. Atad. 1872. 14) in der grauen Grundmasse, und bessteht darnach ganz aus Bronzit. Beim Kloster Laach kommen in den Bomben kleine braune slächenreiche Krystalle vor mit den Winkeln des Augits T/T = 88° 20', 0/0 = 121° 8', aber zweigliedrig mit 25 ke, 18 Mg (Pogg. Ann. 138, 531), Hr. v. Rath nannte sie daher Amblysteg it (àußlich sienmessen), sie gehören ebenfalls einem eisenreichen Bronzit (Pogg. Ann. 139. 119). Sänzlich eisenfrei ist dagegen

Enstatit (&vorærys Gegner), vom Berge Zdjar bei Aloisthal in Mähren in einem grünen thonerdehaltigen "Pseudophit" (Sist. Wien. Arab. XVI. 101), wegen seiner Unschmelzbarkeit so genannt, die vom gänzlichen Eisenmangel herrührt, Mg Si mit 39 Mg. Grau, Härte 5—6, Gew. 3,2. Der Protobastit (Jahrb. 1862. 526) im Schillersels der Baste am Harze scheint davon nicht verschieden. Ueber die Blätterbrüche sind die Schriftsteller nicht einig, es ist schwer zu entscheiden, ob man T/T oder k für deutlicher halten soll. Den asbestartigen Grunerit könnte man der

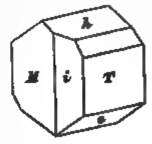
Magnesia entgegen für einen reinen Eisenaugit Fe Si halten.

Diallag Haun (diallayn Beränderung), eine fehr gesuchte Benennung, die auf die Ungleichheit der Blätterbrüche anspielen soll. Hauptsächlich mit Labrador in der Gabbro. Der blättrige Bruch k = a: ob: ∞c wird so ausgezeichnet, daß er häufig an Glimmer erinnert, der Säulenbruch T nicht mehr erkennbar, aber nach $M=b:\infty a:\infty c$ springt er fasrig weg. Gern grüne Farbe, H = 4-5, Gew. 3,2-3.4. Vor dem Löthrohr schmilzt er leichter als Bronzit, aber schwerer als Augit. Man gibt ihm die Formel des Augits (3 Mg + 2 Ca + ke) Si, obgleich der Winkel der Säule noch nicht nachgewiesen wurde. hier auch Schillerspath pag. 300, der aus Protobastit entstanden sein soll, zu vergleichen. Die Ebene der optischen Agen (Websty, Itschr. b. g. Ges. XVI. soi) liegt entgegen den Bronziten wieder senkrecht gegen den Blätterbruch, also in der Medianebene, man darf nur ein Blättchen abspalten, so gibt das im Polarisationsmikroskop ein Ringsystem. Normalspecies sieht man den bronzefarbigen von Le Prese an, kleinblättriger sind die berggrünen von der Baste im Harzburger Forst, am Rande mit nelkenbrauner Hornblende verwachsen (Pogg. Ann. 13. 101). grünen sind meist verdächtig, denn gerade die schönsten fast smaragdgrünen im Saussure's Smaragdit) sollen nach Haidinger Gemische von Hornblende und Augit sein (Gilbert's Ann. 1823, Band 75. 166). Beide nicht selten mit einander so verwachsen, daß ihre Agen abe respective zusammenfallen. Es erinnert an die After= bildung des Uralits pag. 308 und ist um so merkwürdiger, da sich solche Verwachsungen bei der ganzen Diallaggruppe wiederholen. Gewöhnlich dringt die Hornblende in etwas anderer Farbe vom Rande her ein. Werner's Omphacit (öμφαξ unreife Traube) nach der grünen Farbe genannt, kommt körnig in Begleitung von rothem Granat und blauem sanit besonders schön bei Hof im Fichtelgebirge und am Bacher in ater-Stehermark vor. Auch hier ist Hornblende mit Augit unregelmäßig ucheinander gemischt. Am Bacher soll das zum Smaragdgrünen sich

igenbe Fosfil Augit und bas braunere Hornblenbe fein.

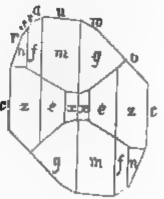
Molasionit Haun (Breislak Geologie, beutsch. III. 200). Schon 1793 unte ihn Stütz am Wiener Museum in den blauen Kalken mit braunen ranaten und Buntkupfererz von Cziklowa Tafelspath, Werner chalstein und Klaproth (Beitr. III. 200) lieferte die Analyse, welche st Ca Si also augitische Zusammensetzung führte, allein das Krystallskem kann damit nicht in Uebereinstimmung gebracht werden, es ist, wie im Epidot, gewendet 2 + 1 gliedrig: die schneeweißen Strahlen n Finnland und dem Banat zeigen 4blättrige Brüche, denen auch nicht

ten sehr deutliche Arystallflächen entsprechen, die beiden utlichsten aber einander ungleichen M/T schneiden sich ch Phillips unter 95° 20', nach der deutlicher blättrigen werden die Massen breitstrahlig; ein dritter i stumpft stumpfe Säulenkante ungleich ab, i/T = 135° 30' d i/M = 139° 45'; selbst ein 4ter, welcher die scharfe inlenkante von 84° 40' abstumpft, schimmert öfter



ntlich. Später maß Brooke (Pogg. Ann. 23. 22.) einen Krystall aus den towürstlingen des Besuds, der ebensalls 4 Blätterbrüche in einer Zone tte, und wozu das Gegenstück im Museum von Neapel zu liegen scheint ogg. Ann. 138 426), so daß wir es mit einem Unieum zu thun hätten,

is die disherige Unsicherheit über die Form zur Gesige entschuldigt. Nach Hrn. vom Rath haben diese inen aber glänzenden Krystalle a: b: c = 1,053:
:0,9677, Aze a neigt sich vorn hinab, und bildet c = \alpha = 95° 29' 49". Wir haben hier also offens r den Phillipschen Wintel M.T., der nur um 10' weicht, und damit die gewendete 2+1gliedrige Stelsug: die Säule e = a: b: \infty c macht vorn den Angitsutel e/e = 87° 18'. Es liegen in der Säulenzone



ch x 120, z 320, e 100; vor der Endfläche u 001 folgen in der Beralzone vorn, v 101 und w 102, hinten t 1'01, a 1'02, s 2'01, r 3'01. sblich die Augitpaare g 101, m 1'22, f 1'11, n 3'22. Bei den Krystlen von Capo di Bove liegen die optischen Aren in der Symmetriesene, daher kann die Deutung von Rammelsberg (Pogg. Ann. 103. 102) tht richtig sein. Bergleiche auch Kobell (Münch. Gelehrt. Ang. 1843. II. 940) er den serpentinartigen Spadait von Capo di Bove.

Harte 4-5, Gew. 2,8. Beiße bis schneeweiße Farbe, durch Kragen it einem Meffer und Erwärmen phosphorescirend. Sehr brüchig.

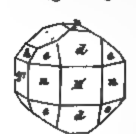
Bor dem Löthrohr schmilzt er ziemlich schwer zu einer klaren Perle, gt dabei eine von Kalt herrührende schwache rothe Färbung der Flamme. alzsäure zerlegt ihn und bildet eine Gallerte; dagegen ist das geschmolete Glas unlöslich. 51,4 Si, 47,4 Ca. Im körnigen Kalksputh im

Banat und in Finnland (Perheniemi). Bei Anerbach an der Bergstraße im späthigen Kalle mit Granat. Verschieden davon ist das Bortommen im Mandelstein von Dumbarton, in der Lava von Capo di Bove, in den Auswürflingen des Vesuvs von Granat und Leucit begleitet. Eigensthilmlich die dendritischen Ablagerungen im Kaltstein von Berggießhübel. Knollen sinden wir in den neuesten Laven von Santorin mit 8 Al, die als Al Al gedeutet wird (Fouque, Compt. rend. 80. 411). Als Seltenheit in den Basalttuffen der rauhen Alp mal zufällig vorgesommen, die wahrscheinlich von gedrannten Kalteinschlässen herrühren.

4. Olivin.

Werner schrieb 1790 im Bergmännischen Journal III. 2 pag. 54 eine besondere Abhandlung darüber, und hieß ihn nach seiner olivengrünen Farbe, schied aber den edlen Olivin als Chrysolith ab, doch vereinigte sie Hauh wieder unter dem in Frankreich bei den Steinschleifern gebräuchlichen Namen Peridot. Chrysolithus beschreibt Plinius 37. 42 als einen goldgelben Stein (aureo fulgore), daher nimmt es Wunder, das die Mineralogen vor Werner alle harten durchsichtigen gelblichgrünen Steine, wie Olivin, Turmalin, Chrysoberyll, Beryll, Prehnit, Apatit, Jirson, Flußspath 2c. darunter begriffen, während berselbe besser auf die gelbe Farbe des Topases gepaßt hätte. Man scheint hauptsächlich durch Wallerius' Mineralogie in diesen Fehler gefallen zu sein.

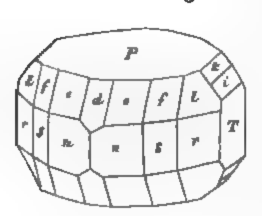
Bweigliedriges Rryftallfpftem: eine geschobene Gaule n -



a: b: coe bildet vorn den stumpsen Wintel von 130° 2'. Dieselbe wird aber meist taselartig durch die längsgestreiste Fläche M = a: cob: coe. Die matte T = b: coa: coe ist nur sehr versteckt blättrig. Die Geradendsläche P = e: coa: cob gewinnt selten an Ausdehnung. Ein auf die stumpse Säulenkante ausgesetztes Paar d = a: c: cob 76°

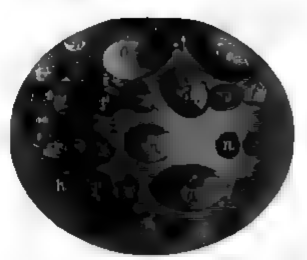
54' (in e) ift wegen bes ftarten Glanzes leicht megbar. Aus ben Winteln von n/n und d/d ergibt fich

a: **b** = 0.794: 1.704 = $\sqrt{0.6304}$: $\sqrt{2.908}$, $\log a$ = 9.89983, $\log b$ = 0.23148.



Die glänzenden Oktaederflächen e = a:b:e mit 139° 54' in den vordern Endlanten fehlen selten, ihre seitliche Endlante wird durch die rauhen h = b:c:00a gerade abgestumpst, die sich unter 119° 12' schneiden; rauh ist ferner k = 4b:c:00a 80° 53', da nun auch in derselben Zone P und T matt war, so kann man sich darnach leicht in die Stellung der Arnstalle sinden. Schöne deuts-

liche Formen gehören übrigens zu ben Geltenheiten, um fo mehr überrafchte es, als G. Rose (Bogg. Ann. 4. 104) aus bem Pallafifen Metror= eisen, worin schon Chladni 1794 Olivin nennt, die flächenreichsten Krystalle besichteb, welche außer nPT, d, e, k noch i = 4b: coa: c, f = a: c: 4b, l = a: c: 4b, s = a: 4b: coc und r = a: 4b: coc hatten. Sonderbarer Weise sind aber die meisten Krystalle gerundet, so daß sich die Facetten nicht schneiden, wie es Kosscharow (Raterial. V. Tab. 76 dis. 8) treu darstellte. Die Form des Olivins hat große Aehnlichseit mit der



des Chrysoberylls, aber Zwillinge kennt man kaum (am Besuv), diese kommen jedoch bei den Afterkryftallen des Serpentins nach Olivin häusig vor pag. 299, sie haben $h = b : c : coa gemein. Ja bei diesen Afterkryftallen sinden sich noch die Flächen <math>d = \frac{1}{2}a : c : cob, e = \frac{1}{2}a : b : c, p = \frac{1}{2}a : \frac{1}{2}b : c$ und $\lambda = \frac{1}{2}a : \frac{1}{2}b : c$, welcher Reichthum an Humit ermunert. Kokscharow (Material VI. 14) hat alle bekannten Flächen in einem großen Bilde zusammengestellt. Die Ebene der optischen Aren fällt in ab, + a die Mittellinie, wovon man sich sosort an dünnen Krystallen ziemlich sicher überzeugt. Dies und die Zwillinge haben einige veranlaßt, a als Hauptage zu nehmen. Härte 7, Gew. 3,35, Glasglanz, große Durchscheinenheit und gelblichgrüne Farbe. In Dünnschlissen zeigen die Ballasischen seine Kanäle parallel der Hauptage c, bei den irdischen sieht man oft Flüssgleitsporen pag. 211.

Im Feuer bleibt er fast unverändert und schmilzt namentlich nicht vor dem Löthrohr, nur die mit starkem Gisengehalt werden angegriffen. Im Anallgeblafe schmilgt er, gibt aber tein Glas, fonbern truftallinische Ralferbe ift ihm fremd, Mg* Si = Mg* Si, bagegen enthalten alle einen bedeutenben Gehalt an Fe, die irbischen auch etwas Ricel und Cobald, und Berzelius gibt bei ben Pallasischen und Böhmischen bis 0,2 Rupfer- und Zinnornd an, noch merkwürdiger arfenige Saure (Rummel Bogg. Ann. 49. sez und 84. sor). "Galgfaure greift ihn nicht merklich an, dagegen wird das Bulver von Schwefelfaure volltommen zur Gallerte 41,2 S1, 50,3 Mg, 8,5 Fe. Der Feldspath führende Basalt bilbet faft die einzige Fundstätte, bier fommt er nicht blos in einzelnen Rörnern eingesprengt vor, sonbern auch in fugelförmigen Haufen von & bis über 2' Durchmesser, wie am Dreiser Beiber bei Dochweiler in der Gifel, ju Raurod bei Biesbaden zc., vermischt mit braunlichem Brongit, gunem Diopsid und Chromeisen (Bicotit). Solche Saufwerke find ichwer etflärlich, und erscheinen zumal bei ber Unschmelzbarkeit wie fremdartige Knichtuffe. Im Sypersthenfels von Elfdalen erkannte G. Rofe zuerst gelblichen Olivin, fpater fand er fich im Taltschiefer am Berge Itful fublich Spferd bei Ratharinenburg in olivengrunen durchfichtigen Studen, die Faustgröße (Erdmann's Journ. pratt. Chem. 1849. Bb. 46. pag. 222). Ein

ähnliches derbes Mineral im Taltschiefer von Ryschtimst hat man Glin-

tit genannt, was "einigermaßen das Erscheinen des Serpentinkrystalls von Snarum erklärt". Jest spricht man in Spanien und Neuholland (Dunit) von Olivinbergen pag. 300, und zieht auch den Cherzolith aus den Pyrenaen herbei, der vorwaltend aus Olivin neben Enstatit bestehen soll. Ja Daubrée (Cmpt. rond. 59. 722) führte durch Schmelzen den Serpentin wieder auf Olivin R' Si und Enstatit R Si zurud, bei jenem herrscht üg und ke, bei diesem Mg und Ca. Der Fluß nahm leicht Rieselerde auf, und wurde Enstatit. Auch der Pikrit von Teschen besteht zur Halfte aus Olivin. Auf die schönen Olivine in den Höhlungen bes Pallasischen Meteoreisens wurde oben aufmerksam gemacht, schon Biot zeigte, daß es keine glasige Masse, sondern eine krystallinische Substanz mit zwei optischen Aren sei, und neuerlich beweist Ebelmen (Erdmann's J. p. Ch. 1851. Bb. 54. pag. 162), daß man leicht gelbe durchsichtige Arystalle bekomme, wenn man in einem offenen Gefäß auf Platinblech 4,5 Si + 6,1 Mg + 6 B mit einander schmelze, woraus die leichte Bildung in Basalten erklärlich erscheint. In neuern Laven soll er dagegen nicht vorkommen, wohl aber erklärte Shepard (Silliman Amer. Journ. XXX. 200) die perlgraue Masse des Meteorsteins 1. Mai 1860 von New-Concord in Ohio durchaus für Olivin, obwohl er wie gewöhnliche Meteorsteinmasse aussieht.

Chrhsolith (edler Olivin) wird vielfach verschliffen, und angeblich aus Egypten und Brasilien in rohen Körnern eingeführt. Die geschliffenen kann man leicht mit Vesuvian verwechseln.

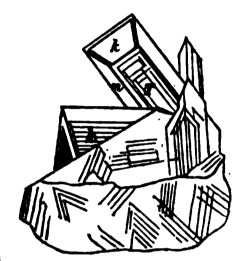
Halosiderit Walchner de Hyalosiderite Diss. 1822 (valos Glas) aus dem Mandelstein der Limburg bei Sasbach am Kaiserstuhl unmittelbar am Rhein. Ein Eisenolivin mit 29,7 ke. Freilich haben die meisten stark durch Verwitterung gelitten, sie laufen dann ziegelroth an. Kleine Oktaeder mit den Flächen ks Tn. Schnilzt zu einer magnetischen Schlacke. Der Eulysit im Gneis von Tunaberg hat sogar 54,7 ke. Kleine flächenzreiche blutrothe Krystalle sinden sich in den Sanidinbomben am Laacher See.

Monticellit Brooke aus den Sommauswürslingen gleicht wie der Forsterit daselhst einem farblosen Chrysolith, nach Scacchi aus Mg³ Si + Ca³ Si bestehend, aber nach H. v. Rath veträgt der Wintel n/n 133°, ist also um 3° größer als beim Olivin. Bei Pesnneda am Monzoniberg ist er leicht mit Fassait zu verwechseln, sie bilden nicht selten Afterkrystalle, welche mit zahllosen Nadeln von Fassait erfüllt sind. Schon der Händler Augustin hat von dort sehr weiche serpentinöse Afterkrystalle verbreitet, mit einer Säule a: b: Se von etwa 130° und einem zugehörigen Oktaeder a: b: c, deren Seiten durch b: Sa: Se gerade abgestumpst werden. Ich habe diese immer sür ächten Olivin gehalten. Der nach seiner Froschlaichähnlichen Farbe genannte Batrach it Breithaupts vom Rizoniberge in Südtirol, eine 2' mächtige Bank mit Kalkspath und schwarzem Spinell im Spenit bildend, soll die gleiche Zusammensezung haben, nur noch 3 pC. Fe enthalten, obgleich er als rhombische Säule von 115° mit schwachem Blätterbruch beschrieben wird. Breithaupt's Te-

phroit von Sparta in New-Yersen mit Franklinit und Rothzinkerz könnte ein Manganchrysolith sein, (Mn, Fe)³ Si, allein die aschgraue körnige Sub-stanz kennt man nicht krystallisirt. Vergleiche auch Knebelit (Mn + 2 Fe)³ Si, der sich in Dalarne auf den Eisensteingruben massenhaft findet, und zur Darstellung von Spiegeleisen benutzt wird. Der grüngelbe Bol-tonit von Massachusets ist fast reine Mg³ Si.

Eisenfrischschlacke (Fanalit). Bei dem Frischprozesse bes Eisens (Hausmann in Moll's N. Jahrb. Berg. Hütt. 1812. III. 20) bilden sich unter geswissen Umständen (Kosmann, Pogg. Ann. 137. 187) sehr blättrige krystallinische Schlacken von eisenschwarzer Farbe mit einem Stich ins Gelbe. Mitscherslich (Abh. Berl. Acab. 1822 pag. 29) hat davon zuerst nachgewiesen, daß

sie nicht blos die Formel eines ausgezeichneten Eisensolivins (ke Si), sondern auch die Form haben. Es sind treppenförmige Oblongoktaeder (Kastendrusen) mit $n = a : b : \infty c 130^{\circ} 28'$ und $k = \frac{1}{2}b : c : \infty a$ 81° 17', deren eine Ecke durch $T = b : \infty a : \infty c$ nicht selten so stark abgestumpst wird, daß es papiersdünne Taseln gibt. Solche Taseln von Feldspathshärte haben aber immer Neigung sich zu zelligen Oblongoktaedern zu gruppiren, weßhalb sie auch



eine ausgezeichnete doppelte Streifung parallel T/n und T/k zeigen. Ein deutlicher Blätterbruch $P=c:\infty a:\infty b$ stumpft die scharfe Kante k/k gerade ab, auf demselben erkennt man öfter in ausgezeichneter Weise die Absonderungsstreifen der Taseln, so daß derbe körnige Stücke auf ihren Bruchflächen Figuren zeigen ähnlich den Widmannstätten'schen an geätztem Neteoreisen. Liegt T im Niveau der erkalteten Schlackenoberfläche, so zeigt sich eine merkwürdige brieseauvertartige Streisung. Auf der Hütte

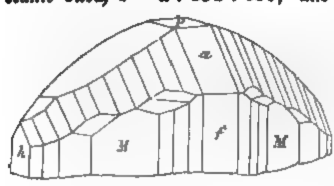
wor, ganz übersät mit zahllosen wirr durcheinander liesgenden "Couverten" gelb in den Längss und roth in den Querstreisen schillernd. Dazwischen lagern sich auch blaue Senkede, deren Winkel von etwa 81° einen Durchschnitt



nach a: Db: De verräth. Streifungen vom Mittelpunkte scheinen auf Zwillinge zu deuten. Dondorff (Leonh. Jahrb. 1860. 668) hat das alles vorstresssich auseinander gesetzt. Obgleich der Fayalit von der Azorischen Insel Fayal etwas leichter schmelzbar, härter und magnetischer ist als die Puddelschlacken im Allgemeinen, so ist doch sein Wesen so durchaus ähnelich, daß er wohl zweiselsohne zu den gleichen Kunstprodukten gehört, welche die Schiffe dort als Ballast hinsührten. Die Farbe mancher solcher Schlacken gleicht dem Eisenglanz, ihre Krystalle haben auch wohl einen gelblichen Schmelzüberzug, was lebhaft an die rothe Hülle des Hyalossiderits erinnert. Miller gibt viele seltene Flächen an T 010, P 001, a 100, n 110, k 021, d 101, h 011, i 041, u 230, s 120, r 130, v 150, e 111, f 120, l 1:31, die mit den gleichnamigen beim Olivin stimmen.

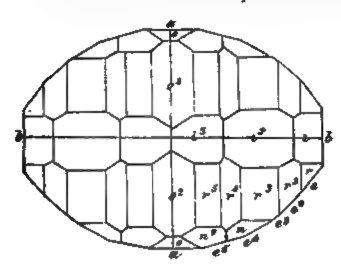
Humit aus den Sommablöcken (1817 von Graf von Bournon nach

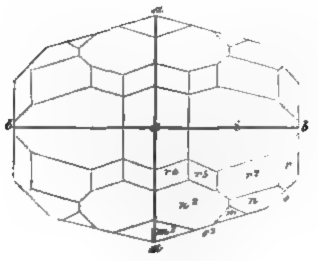
bem damaligen Vicepräsidenten der Londoner geol. Gesellsch, genannt), wo er in kleinen braungelben mit viel Flächen überladenen Krystallen vortommt, die man leicht mit Besuvian verwechselt, Härte 6—7, Gew. 3,2. Die Formen lassen sich zwar nicht gut mit Olivin in Uebereinstimmung bringen, allein einen Theil der Schuld scheint das außerordentlich flächenreiche System zu tragen. Wir verdanken Warignac, besonders aber Scacchi in Neapel eine äußerst mühsame und gründliche Abhandlung (Pogg. Ann. Ergänzungsband III 1858 pag. 161). Darnach ist das System wie beim Olivin 2 gliedrig; auch Phillips beschrieb es so: eine gesichobene Säule M = a: b: ooc 120° (120° 20 Sc.) wird an der stumpfen Kante durch f = a: oob: ooc, und an der scharfen durch den Blätter-



bruch h = b: coa: coc gerade abgestumpst; außerdem kommt eine Geradendsläche P = c: coa: cob vor. Ein vorderes Baar a = a: c: cob macht in c 129° 40° (130° 24° Sc.). Dieser Winkel würde zwar gut mit der Säule n des Olivins stimmen, allein man

kann M nicht für h = b: c: ∞a bes Olivins nehmen, da M/M ihren stumpfen Winkel von 120° hinlegen, wo h/h ihren scharfen haben. It nun schon bei Phillips die Ueberladung der Flächen außerordentlich, so geht Scacchi noch weiter: er unterscheidet dreierlei Typen, deren Winkel etwas von einander abweichen. Nennen wir die längere Seitenaze b.





und die fürzere a, so geht Scacchi im ersten Thus von der Säule e⁵ = a: b: coc aus, die vorn 152° 26' macht, und von o² = e: 2a: cob, die sich in e unter 130° 24' schneiden. Daraus folgt für

Typus I. a: b: c = 0,2453: 1: 0,2271. Unter dieser Borausseaung ist is = b: c: $\cos a$, is = b: 3c: $\cos a$, i = b: 5c: $\cos a$, ns = a: b: c, n = a: c: $\frac{1}{3}$ b 2c.

Im 2ten Thous geht Scaechi von e² = a : b : ∞ c 142° 4' und i = b : 2c : ∞ a 115° 2' aus, daraus folgt für

Typus II.

a: b: c = 0,3438: 1: 0,3184.

In diesem Falle ist n² = a: b: c,

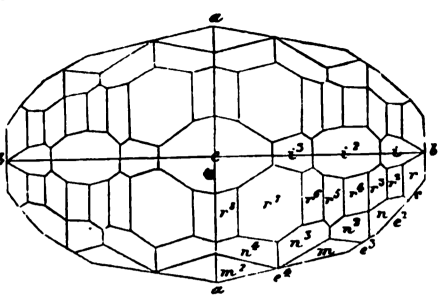
n = a: c: \frac{1}{2}b, r^4 = a: b: \frac{1}{2}c,

r^3 = a: \frac{1}{2}b: \frac{1}{2}c, m = \frac{1}{4}a: \frac{1}{2}b: \frac{1}{2}c,

m² = b: \frac{1}{4}a: \frac{1}{4}c & \text{c.}

Im dritten häusigsten Typus, der seines Flächenreichthums wegen wahrscheinlich mit Phillips schöner Figur stimmt, wornach $r^8/r^8 = a/a = 129^{\circ} 40'$ ist, geht man von $e^4 = a : b : \infty c 158^{\circ} 24'$ und $i^3 = b : 2c : \infty a 141^{\circ}$ aus, dann folgt für

Typus III. a: b: c = 0,1907: 1: 0,1765. Sept ift num n⁴ = a: b: c, n⁸ = a: c: $\frac{1}{5}$ b, n² = a: c: $\frac{1}{5}$ b, n = a: c: $\frac{1}{7}$ b; r⁸ = a: $\frac{1}{2}$ c: b, r⁷ = a: $\frac{1}{2}$ c: $\frac{1}{5}$ b, r⁶ = a: $\frac{1}{2}$ c: $\frac{1}{5}$ b, r⁵ = a: $\frac{1}{2}$ c: $\frac{1}{7}$ b, r⁴ = a: $\frac{1}{2}$ c: $\frac{1}{5}$ b, r⁸ = a: $\frac{1}{2}$ c: $\frac{1}{11}$ b, r² = a: $\frac{1}{2}$ c: $\frac{1}{15}$ b, r = a: $\frac{1}{2}$ c: $\frac{1}{13}$ b; i² = b: 4c: ∞ a, i = b: 6c: ∞ a; e⁸ = a: $\frac{1}{5}$ b: ∞ c,



 $e^2 = a: \frac{1}{3}b: \infty c$, $e = a: \frac{1}{7}b: \infty c$; $m = a: \frac{5}{2}c: \frac{1}{8}b$, $m^2 = a: \frac{5}{2}c: 3b$. **Merkwürdig** ist an diesen Azen, daß bei gleicher b = 1 die a und c sich der Reihe nach wie die Zahlen 7:5:9 verhalten. Denn

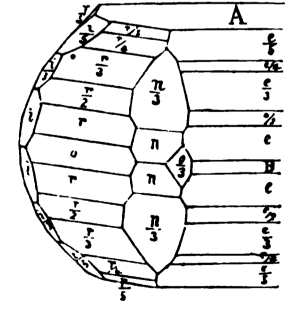
$$a = 0.245.7 = 0.343.5 = 0.19.9 = 1.717$$

 $b = 0.227.7 = 0.318.5 = 0.176.9 = 1.59.$

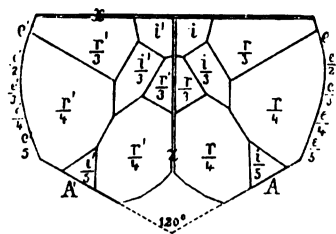
Würde man daher von den Axen a:b:c = 1,717:1:1,59 ausgehen, so blieben in allen Typen die Ausdrücke von b gleich, die a und c des ersten Typus müßte man aber mit 7, des zweiten mit 5 und des dritten mit 9 dividiren. Da sämmtliche Ausdrücke rational bleiben, so steht trystallonomisch nichts im Wege, sie einem Systeme unterzuordnen.

Haterial ausgerüstet die Sache nochmals einer vollständigen Kritik unsterworfen. Derselbe geht von der Grundform n = a : b : c aus, dann ist beim

Typus I a: b: c = 1,08:1:4,4. Ungewöhnlicher Weise, wird

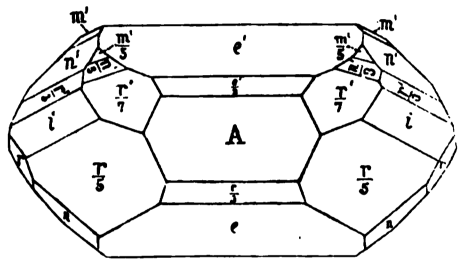


2a: b: ∞ c, r = 2a: b: c, $\frac{1}{2}r = 2a$: b: $\frac{1}{2}c$; $\frac{1}{3}r = 2a$: b: $\frac{1}{3}c$; $\frac{1}{4}r = 2a$: b: $\frac{1}{4}c$; $\frac{1}{3}r = 2a$: b: $\frac{1}{3}c$; $\frac{1}{4}o = 2a$: 3b: ∞ c. Hemiedrien kommen bei diesem Typus nicht vor, wohl aber Zwillinge, welche eine Fläche $\frac{1}{2}e = \frac{1}{3}a$: c: ∞ b = z aus der vordern Verticalzone gemein haben und umgekehrt liegen. Die Zwillingsebene selbst ist auffallender Weise als



Hälfte eine Berührungsebene x, welche senkrecht auf z stehend, etwa $\pm e = 7a : c : \infty b$ ist. Hath glaubt nun andere Zwillingsstücke zu finden, worin er x aus derselben Verticalzone als Zwillingsebene und umgekehrt z als Berührungssläche ansehen niöchte. Sogar Drillinge, die sich mit ihrem stumpfen Winkel von 120° an einandersehen, kommen vor.

Typus II a:b:c=1,08:1:3,144. Gewöhnlich erscheint ber-



selbe durch regelmäßiges Fehlsschlagen einzelner Flächen geswendet 2+lgliedrig, wie nesbenstehende Horizontalprojection auf $A = c : \infty a : \infty b$ zeigt: die Grundform n = a : b : c erscheint daran vollsständig, aber n = a' : b : c hinten, und vorn nicht, wähs

Arnstallfläche noch nicht bekannt, allein ba

sich die Geradendflächen A/A' ungefähr

unter 120° 30' schneiden, so kann sie daraus

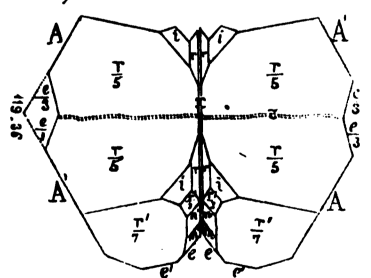
leicht berechnet werden. Beibe Individuen

durchwachsen sich gewöhnlich, und bilden

diesem Falle entsteht dann für die hintere

ein Kreuz wie beim Chrysobernal.

rend umgekehrt vorn $r = a : \frac{1}{2}b : c$, hinten dagegen $\frac{1}{3}r' = a' : \frac{1}{2}b : \frac{1}{3}c$, vorn $\frac{1}{3}r = a : \frac{1}{2}b : \frac{1}{3}c$, hinten $\frac{1}{7}r' = a' : \frac{1}{2}b : \frac{1}{7}c$. Die Augitpaare $m' = \frac{1}{3}a' : \frac{1}{2}b : c$ und $\frac{1}{3}m' = \frac{1}{3}a' : \frac{1}{2}b : \frac{1}{3}c$ liegen nur hinten, dagegen ist die vordere Verticalzone $e = a : c : \infty b$ und $\frac{1}{3}e = a : \frac{1}{3}c : \infty b$ vorn und hinten vertreten. Sonderbarer Weise kommt nun wieder der ganz



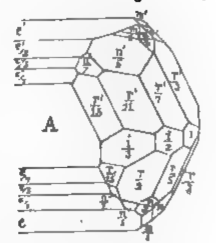
analoge Zwilling vor, wornach die beiden Individuen sich mit einer Fläche aus der vordern Verticalzone ze = 5a: c: ∞ b = x verbinden und um= gekehrt liegen. Die Zwillingsebene hal= birt diesmal den scharfen Winkel A/A' = 60° 24', woraus sür den stumpfen 119° 36' folgt, es kommt daher die Säule der Zwillingsslächen z/z wieder 120° sehr nahe.

Suchen wir jetzt wieder die auf $c:\bar{\mathfrak{da}}$ senkrechte Begrenzungsebene z, so ist dieselbe eine Reciproke $\frac{1}{5a}=\frac{a}{5a^2}$, wenn wir zuvor a:b:c=0,3436:0,3181:1 gemacht haben, was $\frac{1}{5a^2}=1,6938$ gibt, also $\frac{1}{5}=1,666$ nahe kommt. Rath nimmt nun diese $\frac{1}{5}a:c:\infty b$ in einem zweiten Falle als Zwillingsebene, die auch als Krystallsläche auftritt. Da selbst Drillinge vorkommen, welche sich mit dem stumpfen Säulenwinkel in eins

ander schieben, und dadurch mit den Flächen n ein Diheraedrisches Ansiehen annehmen, so haben wir es auch hier wohl nur mit einem Zwils lingsgesetze zu thun.

Typus III a:b:c = 1,08:1:5,66 = 0,19:0,177:1 tritt bei weitem am häufigsten auf, und gehört nicht blos unter ben Humiten,

sondern unter den Mineralien überhaupt zu den flächenreichsten. Auch hier sindet wieder, wie beim zweiten Typus, eine Hinneigung zum 2+1-gliedrigen Statt. Zwar liegen in der Verticalzone vor wie hinter A = c: coa: cob die Fläschen e 101, ½ 103, ½ 105, ½ 107, auch können die Paare i 012, ½ 014, ½ 016 von keiner Hesmiedrie betroffen werden. Desto häufiger aber die Oktaederreihe r und m: denn während die Reihe von n 111, ½113, ½115, ½117 noch vollständig



bleibt, wechseln die r zwischen vorn und hinten durchgängig ab: r 121, $\frac{r}{s}$ 1'23, $\frac{r}{b}$ 125, $\frac{r}{7}$ 1'27, $\frac{r}{9}$ 129, $\frac{r}{11}$ 1'.2.11, $\frac{r}{13}$ 1.2.13, $\frac{r}{15}$ 1'.2.15. Ebenso m'3'21, $\frac{m}{s}$ 323, $\frac{m}{9}$ 3'29. Zwillingsebene ist die häusig als große Fläche auftretende $\frac{s}{s} = 3s : \infty b : c$, nur zeigt sich wegen des Unterschiedes zwischen vorn und hinten, häusiger die hintere $\frac{s}{s}$ und selten die vordere $\frac{s}{s}$. Die reciprofe Fläche $\frac{s}{sa^2} = 0.92 \, a$ nähert sich zwar der $a : \infty b : c$, weicht aber mehr ab, als dei den vorhergehenden Typen, daher wird von diesen Zwillingen nicht gesprochen.

Im Ganzen kommen in allen drei Typen 137 Einzelflächen vor, worunter 14 Oktaeder, 16 Augitpaare, 12 Paar ∞ b, 8 Paar ∞ s, 3 Säulen ∞ c, welch letztere nur im ersten Typus bekannt sind. Nur zweimal fallen im 2ten und 3ten Typus zwei Augitpaare zusammen $\mathbf{H} + \frac{\mathbf{r}}{5} = \mathbf{H} + \frac{\mathbf{r}}{9}$ und $\mathbf{H} - \frac{\mathbf{m}}{5} = \mathbf{H} - \frac{\mathbf{m}}{9}$, so daß das Projections.

bild außer bem Agenfreuz 133 Linien zeigt.

Bergleichen wir nun biese Aren mit benen bes Olivins, wo a: b = 0,794: 1,704 ober 2a: b = 1,59: 1,704

war, so stimmen sie vollkommen mit Humit, wenn man 2a (Ol.) = c (Hum,) und b (Ol.) = a (Hum.) sest. So hat Kotscharow (Material. VI. 41) den Russischen Chondrodit von Finnland, vom Ural und Transbaikalien dars gestellt.

Bor dem Löthrohr unschmelzbar, im Wesentlichen Mg4 Si aber mit einem Gehalt an Fluor. Nach Rammelsberg

lster Thous 27 Mg⁴ Si + 4 Mg Fl + Si Fl³ ... Mg⁴⁵ Si¹⁸ Mg Fl³ 2ter Thous 18 Mg⁴ Si + 4 Mg Fl + Si Fl³ ... Mg⁴⁴ Si¹⁶ Mg Fl⁴ 3ter Thous 36 Mg⁴ Si + 4 Mg Fl + Si Fl³ ... Mg⁴⁶ Si¹⁸ Mg Fl³

Ster Lypus 36 Mg. Si + 4 Mg Fl + Si Fl. ... Mg. Si. Mg Fl. Chondrodit 12 Mg. Si + 4 Mg Fl + Si Fl. ... Mg. Si 18 Mg Fl.

(zóvógos Korn) Graf d'Ohsson Kongl. Vet. Acad. Handl. 1817 pag. 206. Bachsgelbe Körner eingesprengt in ben körnigen Kalt mit Graphit von Sparta in New-Yersen, mit Pargasit von Pargas in Finnsland 2c. Gute Krystalle selten. Nach Dana 2+1gliedrig: eine geschosbene Säule von 68°, darauf ein vorderes Augitpaar von 89° und ein hinteres von 80° (in der Mediankaute) aufgesett. Wegen der Zusammenssetzung aber dennoch wahrscheinlich mit dem zweiten Typus von Humit stimmend, was auch Nordenstjöld (Pogg. Ann. 1855. 96. 110) und Kotscharow (Material. VI. 183) zu beweisen suchen. Kotscharow stellt den Flächenzussammenhang besonders klar dar. Doch würde es zu weit führen, das alles hier aussührlich vorzulegen, zumal da gute Krystalle gerade nicht viel in unsern deutschen Sammlungen sind.

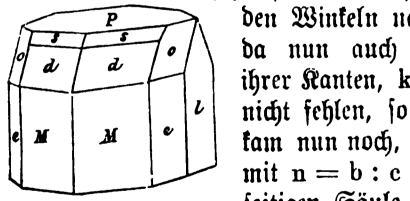
5. Dichroit.

Fand sich zuerst am Cabo de Gata in Fündlingen mit rothen edlen Granaten, die von basaltischer Lava eingeschlossen werden, Werner's Joslith (Lov Veilchen). Freilich kannten schon längst die Steinschleiser den Saphir d'eau (Luchssaphir, Gesner de fig. lap. 1565. s.) von Ceylon, welschen Werner als Peliom (Telioqua Farbe des unterlausenen Bluts) unsterschied. Cordier (Journ. de phys. 1809. ses) machte zuerst auf Krystalls sorm und Dichroismus ausmertsam, daher nannte ihn Haun Cordierit. Bis auf Mohs wurden sie für Ggl. gehalten. Tamnau (Pogg. Ann. 12. ses) hat die Krystallsorm am besten auseinander gesetzt. Sie sind ohne Zweisel

Zweigliedrig, aber die Krystalle nicht mit dem Goniometer meßbar: rhombische Säule $M = a : b : \infty c$ ungefähr 120° , Oktaeder d = a : b : c macht mit der Säule M einen Winkel $M/d = 140^{\circ}$. Daraus ergibt sich

a: b = $\sqrt{0.9388}$: $\sqrt{2.8164}$ = 0.869: 1.678, lga = 9.98628, lgb = 0.22484.

Die Geradendfläche $P=c:\infty a:\infty b$ dehnt sich immer stark aus; $l=b:\infty a:\infty c$ sehlt selten und ist etwas blättrig, sie bildet mit M



X

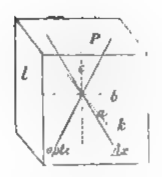
den Winkeln nach eine reguläre sechsseitige Säule; da nun auch sämmtliche gerade Abstumpfungen ihrer Kanten, $k = a : \infty b : \infty c$ und $e = a : 1b : \infty c$, nicht sehlen, so hielt Haup ihn für sgliedrig. Dazu kam nun noch, daß öfter das Oktaeder s = a : b : 1c mit $n = b : c : \infty a$ auftritt, welche auf der sechsseitigen Säule eine förmliche diheraedrische Endis

gung bilden, $s/M = 120^{\circ} 48'$. Die zweigliedrige Entwickelung spricht sich aber besonders durch $o = a:c: \frac{1}{2}b$, und durch den Mangel von Flächen über laus, so daß, wenn auch die optischen Kennzeichen uns nicht zu Hölfe kämen, wir über das System heute nicht mehr in

Zweifel sein würden. Neuerlich wurden bei Bodenmais auch Zwillinge bekannt.

Durch seinen "Dichroismus" ward das Mineral seit Cordier

berühmt. Besonders geeignet sind dazu jene schön blauen Geschiebe von Ceplon, die man unmittelbar untersuchen kann. Will man jedoch die Sache gründslich nehmen, so muß daraus ein nach den Azen orienstirter Würfel geschnitten werden, dessen Flächen den Pkl parallel gehen: quer durch P, also parallel der Aze c, gesehen, haben wir das stärkste Blau, dunkel



Indigblau; quer durch k, also parallel der Axe a, wird das Blau entsichieden blasser; endlich quer durch 1, also parallel der Axe b, schwindet das Blau oft gänzlich, der Axpstall erscheint schmuzig gelb oder farblos. Das dunkelste Blau tritt in der Richtung der optischen Rittellinie, welche mit o zusammenfällt, hervor, und der Mangel an Farbe in der Richtung der mit der Axendelenden optischen Senkrechte. Die negativen optischen Axen liegen nemlich nach Haidinger in der Axenedene de und machen mit e einen Winkel von 31°25', nach Descloizeaux variirt er nach den Fundorten. Ein Teylonisches Geschiede in Terpentinöl getaucht, läst sofort im Polarisationsmitrostop ein Axendild wahrnehmen. Dichroit absorbirt wie Turmalin polarisites Licht gänzlich, kann also ebenso benütt werden, allein da er optisch 2axig ist, so wirken die Platten sowohl längs als quer der Hauptage e geschlissen (Bogg. Ann. 1820 V. 10).

Gewicht 2,56, Härte 7-8, Biolblau, Grün, bis farblos, muscheliger

Bruch, wie Quarg, aber gum Fettglang geneigt.

Bor bem Löthrohr schmilgt er schwierig an ben Ranten. Mgs Als Sis,

aber meift ein bebeutenber Behalt an Fe vorhanden.

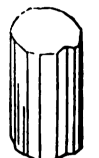
Die meisten kommen uns von Bodenmais im bayerischen Walde, wo sie, mit Magnetties derb im Granit brechend, ein Medailleur Wisger entbeckte und Walch (Ratursorscher 1776 St. 7 pag. 201) als Leucosaphiri besichrieb. Die dortigen Krystalle sind innen grün und blau, aber außen schwärzlich. Ein vorzüglich blauer von Orijärsvi bei Abo in Finnland im Kupferkies mit 2,6 Gew. ist Steinheilit genannt, ähnlich auch zu Tvedestrand bei Brevig. In den Kupferkieslagern von Falun, dem Magneteisen von Arendal, im Granat von Grönland und Haddam.

Dichroit zog in neuern Zeiten noch in hohem Grade die Aufmertfamkeit auf sich durch die Leichtigkeit, mit welcher er verwittert und in Folge dessen Wasser aufnimmt. Da seine Zusammensetzung nichts Ausgezeichnetes hat, und die Säulen mit Geradendsläche immer an egliedrige Arnstalle mahnen, so erklärt das die Schwierigkeit der richtigen Deutung (Bischof Lehrb. dem. phys. Geologie II. 200).

Falunit Hisinger aus dem grünen Talkschiefer der Kupfergruben von Falun. Eine Serpentinartige ölgrüne Masse mit splittrigem Bruch bis auf Kalkspathhärte hinabgehend. Nach Haibinger überzieht er öfter noch unzersetzen Dichroit, der in denselben Gruben vorkommt. Einige davon sollen Blätterburchgänge zeigen (Trickasit Wallmann's), aber schimmern auch nur wachsglänzend, Hansmann beschreibt auch diesen zweigliedrig, nennt einen Säulenwinkel von 120° 32', so wenig auch die

Beschreibung zum Dichroit passen mag. So soll auch der Weissit, Hausmann's schaliger Triclasit (Pogg. Ann. 14. 190) von dort 2+1gliedrig sein, sich aber sonst nicht unterscheiden lassen. Dagegen steht der harte Falunit dem unveränderten Dichroit schon näher, so daß in jenen berühmten Kupfergruben durch Aufnahme von Wasser (bis 14 A) eine ganze Reihe von Afterkrystallen sich zu bilden scheint. Zu Haddam in Connecticut kommt der Chlorophyllit ebenfalls mit frischem Dichroit zusammen vor, das Mikrostop zeigt darin noch die größte Wenge unverzändert, der Verwitterungsprozeß gieng wie bei der Serpentinisirung des Olivins von zahllosen Rissen aus (Wichmann, Jahrb. 1875. 194).

Pinit Werner's fand sich zuerst im verwitterten Granit des Pinischollens zu Schneeberg, der nach dem Pater Pini seinen Namen be-



kommen hatte, weil Bergmeister Bauer im Granit dieselben Feldspathe wie bei Baveno fand. Die schwärzlichgrüne durch Eisenocker rothgefärbte Masse ist um und um krystallisirt, und bildet eine 12seitige Säule mit Geradendfläche. Die Winkel der Säule sind etwa 150°, daher nahm sie Haun für die beiden regulären sechsseitigen Säulen. Freilich muß man sich hüten,

alles Pinitähnliche hier unterbringen zu wollen. Die Gerabendfläche sondert sich öfter schalig ab, so deutlich, daß man es für Blätterbruch halten könnte, daher wurden sie auch lange zum Glimmer gestellt. Insen geben zwar Si und Al etwa wie beim Dichroit, aber statt ber Kalkerde finden wir 6-12 Kali, welches in Verbindung mit 4-8 H die Veränderung bewirkt zu haben scheint. Analysen haben bei solchen veränderten Mineralen nur ein sehr bedingtes Gewicht. Besonders ausgezeichnet findet man die Krystalle zu Morat und andern Orten ber Auvergne in feinkörnigem Granit eingesprengt. Hier herrscht öfter eine oblonge Säule, und ihr ganzer Habitus erinnert in auffallendem Grade an Dichroit, ja es kommen auch oktaedrische Abstumpfungen vor. Granit von Haddam in Connecticut findet sich Pinit mit Dichroit unter Verhältnissen zusammen, daß nach Shepard der eine aus dem andern entstanden zu sein scheint. Bei allen solchen zeigt bas Mifrostop noch unangegriffene Krystallmasse. Steht dieß einmal fest, so sind dann auch eine Menge Serpentinartiger derber und frystallisirter Stücke erflärlich, welche sich an so vielen Stellen des Urgebirges namentlich in verwitterten Graniten finden: bei Forbach im Murgthal (grün), im Gneis am Schloßberge bei Freiburg, im Thonporphyr von Geroldsau südlich Baden-Baden an der Dos (Dosit). Nordenstjöld's Gigantolith aus dem Granit von Tammella in Finnland; Pyrargillit rothe derbe Masse von Helsingfors; Thomson's Bonsborffit von Abo; Erdmann's Prase olith im Gneis von Bratte bei Brevig, der Esmartit ebendaher, Scheerer's Aspasiolith von Kragerö, noch einen Kern von Dichroit enthaltend, der Iberit von Montoval bei Toledo, der grünlichstrahlige fette Killinit aus den Granitgängen von Killinen bei Dublin 2c., alle sind im Allgemeinen 12seitig, grün und Serpentinartig, und kommen

häufig noch in der Nähe vom Dichroit vor, umhüllen ihn sogar. Bischof findet den Grund dieser merkwürdigen Zersetzung in der schaaligen Bilsdung der Krystalle, zwischen deren Fugen das Wasser leicht eindringe, Rieselsäure und Magnesia entführe, und statt dessen Wasser, Kali, Kalk zc. absetze; nur Al und Fe werden gewöhnlich nicht alterirt. Von chemischen Formeln kann bei solchen Veränderungen wohl kaum die Rede sein.

Die gelblichgrünen Krystalle des Giesetit's von Grönland und des Libenerit's von Predazzo, beide in einem rothen Feldspathporphyr, bilden reguläre sechsseitige Säulen mit Geradendsläche, das stimmt mit Nephelin besser als mit Cordierit. Da jedoch jeuer mehr in vulkanischen Gesteinen zu Hause ist, so hat man auch an diesen gedacht. Der Gehalt ist etwa 50 Si, 30 Ål, 9 Ka, 5 H, Entscheidung ist hier nur durch Forschungen auf der Lagerstätte möglich. Optisch verhalten sich beide durchaus amorph. Vergleiche auch Pinitoid (Jahrb. 1859. 718).

Nach dem Gesagten scheint Dichroit für Urgebirge das zu sein, was Olivin für vulkanische Gesteine: beide gehen durch Verwitterung in eine Serpentinartige Masse über. Daher stellt man Dichroit auch besser hier hin, als an das Ende der Edelsteine.

Møbeft.

"Iσβεστος unzerstörbar, der Name aus dem Alterthum überliesert, in der goldenen Laterne der Minerva zu Athen war ein solcher Docht aus Karystischem Flachse wie Pausanias berichtet. Plinius 19. 4 handelte ihn als Linum vivum bei den Pflanzen ab: nascitur in desertis adustisque sole Indiae, ubi non cadunt imbres, inter diras serpentes, assuecitque vivere ardendo. Agricola 703 Federwis, pliant, salas manderhar.

Man begreift darunter verschiedene fasrige Fossile, die besonders mit Hornblende und Augit, doch auch mit Glimmern und andern in Beziehung stehen, aber immer etwas Wasser enthalten. Die Faser ist bald spröde bald gemein biegsam, weiß mit einem Stich ins Grün. Vor dem Löthrohr schmelzen einzelne Fasern nicht sonderlich schwer, größere Mengen widerstehen aber dem gewöhnlichen Feuer.

Amiant (autarros unbefleckt, schon von Dioscorides gebraucht). Plinius 36. si Amiantus alumini similis nihil igni deperdit. Agricola 609: quod ignis adeo non inquinet ipsius splendorem, ut etiamsi in eum conjicitur sordidus, nihil deperdens, nitidus et splendens extrahatur. Höchst zartsasrig häusig mit einem seidenartigen Schiller. Im Wasser gehen die Fasern so leicht auseinander und zeigen sich so biegsam, daß sie "der schönsten weißen Seide" gleichen. Ihr Hauptlager ist wie beim Strahlstein und Diopsid im Talkschieser, von dem sie auch die Wilde angenommen haben mögen. Ein Asbest aus der Tarantaise hatte nach Bonsdorf Strahlsteinbestandtheile 58,2 Si, 22,1 Mg, 15,5 Ca, 3,1 Fe; ein anderer von Schwarzenstein Diopsidmasse 55,9 Si, 20,3 Mg, 17,8 Ca, 4,3 Fe, freilich mit unwesentlichen Unterschieden.

Der seine Asbest (Bergslachs) kann mit Flachs zusammen gesponnen und gewoben werden. Bei Newjansk im Gouv. Perm bildet er einen ganzen Berg, und wurde früher verarbeitet (Ausland 1858. 456). Im Feuer brennt dann blos der Flachs heraus, das Gewebe wird nicht zersstört. Die Alten sollen sich daher nach Plinius 19. 4 desselben zu Leischengewändern bedient haben, um beim Verbrennen die Asche der Todten von der des Holzes zu sondern. Die Gewänder, deren man mehrere wieder aufgesunden hat, waren aber so kostbar als Perlen. Kaiser Karl V hatte davon ein Tischzeug, das er zur Belustigung seiner Gäste nach einzgenommener Mahlzeit ins Feuer wersen ließ. Heutiges Tages gehört Amiant in den Hochgebirgen zu den gewöhnlichen Ersunden, schon Doslomieu sammelte auf Corsika so viel, daß er sich desselben statt Heu zum Verpacken der Minerale bedienen konnte.

Bergkork entsteht, wenn die Faser sich verfilzt. Manche davon sühlen sich fett und kalt an, sie mischen sich mit Talk (Bergsleisch); andere mager und warm, werden schwimmend leicht, und könnten mit Weerschaum verwechselt werden. Auf Erzgängen und in den Hochalpen. Oft Afterbildungen.

Gemeiner Asbest, darunter versteht man die Abänderungen mit spröderer Faser, die Farbe meist grün, weil sie vom Strahlstein herstommt. Einige dieser Massen werden sest und brechen zu langen gesstreiften, trummschaligen oder geraden Splittern, die in Serpentinartige Dinge übergehen. Am Schneeberge bei Sterzing unweit Clausen in Tyrol werden dieselben in Folge von Verwitterung holzbraun, und da krummblättrige Stellen wie Aeste darin vorkommen, so nannte sie Werner Bergholz, aber trop ihrer auffallenden Holzähnlichkeit besteht die Faser unter dem Mikroskop nur aus Kügelchen; die organische Zelle sehlt.

Es liegt in der Natur der Sache, daß der fahrige und asbestartige Zustand einer Menge von Mineralien zukommen muß: denn die fasrige Bildung beim Gyps, Aragonit, Weißbleierz zc. hat offenbar dieselbe Besteutung. Nur liefert bei Silicaten die Analyse keinen so sichern Anhaltsspunkt, daher die Zweisel in einzelnen Fällen. Oft aber können nachsbarliche Minerale entscheiden: so kommt in der Dauphiné Epidot asbestsartig vor.

Byssolith Saussure Voy. Alp. Nro. 1696 gleicht grauen und blondsarbigen Menschenhaaren, aber troth dieser Feinheit bleibt er glasig spröde, weil er auf Spalten der Feldspathgesteine mit Adular und Bergstrystall in den Hochalpen einbricht. Das Vorkommen muß wohl in einzelnen Fällen entscheiden, ob man sie für Strahlstein oder Diopsid halten soll. Ein ähnliches aber noch viel feinhaarigeres Fossil bildet der Breisslatit, röthliche verworrene Fasern liegen in Drusenlöchern der Lava von Capo di Bove bei Kom und in der Lava della Scala am Vesuv. Nach Chapman's Messungen hat er die Winkel des Augits.

Krokydolith Hausmann (xooxis Flocke), durchzieht zu Latakoo am Cap das Magnet- und Brauneisen, wie schillernder Asbest pag. 300

den Serpentin. Indigblau, wie Bivianit, und viel zäher als Amiant tann man ihn zu den feinsten Fasern zerspalten, selbst feine Fäden verlangen zum Zerreißen noch einer merklichen Kraft, und die Rißfläche zasert sich gerade wie Pflanzenfaser. Vor dem Löthrohr schmelzen die Stücke zwar leicht, kommen aber nicht so stark zum Fluß, daß sie sich tugeln. Wenn daher irgend ein Mineral auf die dem Alterthum so wichtige Eigenschaft des Asbestes Anspruch machen kann, so dieses. 50,3 Si, 35 Fe, 6,7 Na, 2,2 Mg, 5,8 H, 3 Fe Si + R Si² + 2 H. Eine erdige Abanderung brachte Lichtenstein von der roode gebroken Klip an den Ufern des Oranje River mit. Auch blaue Beschläge am Sapphirquarz pag. 241 hat man dafür gehalten, daher nannte es Leonhard fafrigen Siderit, Klaproth (Beitr. VI. 2017) Blaueisenstein. Im Zirkon= spenit von Stavern im südlichen Norwegen verwachsen blaue Fasern innig mit Arfvedsonit pag. 309, der ihm durch seine Zusammensetzung gleicht.

V. Granaten.

Die Thonerde spielt in ihnen eine wichtige Rolle. Härte und Schönscheit der Farbe nähert sie den Edelsteinen, als welche sie auch häufig versichliffen werden. Sie sind schon sparsamer im Gebirge zu sinden, als die Hauptglieder der bisher abgehandelten 4 Familien.

1. Granat.

Die Alten stellten ihn zum "Ar Hoaf Theophrast 31, Carbunculus Plinius 37. 25. Bei Albertus Magnus de mineral. II. 7 soll das Wort Granatus zuerst vorkommen, auch Agricola 625 erwähnt Carbunculi nigrioris aspectus, quos juniores vocarunt granatos, veteres Carchedonios. Durch Wallerius wird der Name geläusiger, man leitet ihn von der Farbe der Blüthe und Körner der Granatäpsel ab. Borax granatus Linné. Grenat ou Basalte Tessulaire de l'Isle Essai 272. Garnet.

Reguläres System. Rhombendobetaeber vorherrschend, dasselbe daher passend Granatoeder genannt. Um und um frystallisirt, besonders ausgezeichnet eingesprengt in die Chloritschiefer am St. Gotthardt, Zillersthal, Falun. Niemals eine Ecke abgestumpst, daher Würsel und Oktaeder lange gänzlich unbekannt, was das Erkennen erleichtert. Erst Kranz (Jahrb. 1858. 70) sand sörmliche Würsel im Kalkspath des Oberspfitschthales, G. Rose (Reise Ural II. 408) bei Phichminst im Ural Verbindungen von Granatoeder, Oktaeder und Würsel, Pfaff (Pogg. Ann. 111. 273) von Lisenz. Matte aber scharfkantige Oktaeder von lichten Farben von S. Pierv auf Elba. Desto gewöhnlicher werden die Kanten durch das Leuscitoeder a: a: ½a gerade abgestumpst. Sehr wohlgebildete Krystalle kommen im Glimmerschiefer von Zimatasta in Südtyrol, Acading in Cons

necticut, beim Grossular vom Wilui 2c. vor. Nach ber langen Diagonale der Leucitoederflächen häufig gestreift, wodurch die Granatflächen eingesetzt werden. Die Verbindung von beiden findet sich in ausgezeich= neter Weise bei den prachtvollen Krystallen der Mussa-Alp in Piemont, zu Achmatowst am Ural, am St. Gotthardt, beim Melanit von Frascati 2c. Dazu gesellt sich häufig das sehr gestreifte Pyramidengranatveder a: 1a: 1a, die Kante zwischen Leucitoeder und Granatoeder abstumpfend; bei den braunen Arystallen von Orawicza im Banat soll es a: 4a: 4a sein; beim honiggelben Topazolith von der Mussa-Alp und den weißen Krystallen von Jordansmühl sogar a: 43a: 4a. Aplom (anloos einfach, Hauy Miner. IV. 461) sind grüne Kalkgranaten mit Streifung nach der kurzen Diagonale der Rhomben, was auf Würfel deutet, und daher von dem alten Meister als die einfachste Primitivform angesehen wurde. An der Mussa-Alp soll auch zuweilen ein Leucitoid a: a: za in Verbindung mit dem Würfel brechen. Daselbst faud Sismonda Krystalle, die auf ihren nach der Granatoederkante gestreiften Leucitoeder= flächen start irisiren, die Farben verschwinden beim Nagmachen, und kommen nach dem Trocknen sogleich wieder zum Vorschein, Beweis, daß sie von der Interferenz des Lichtes durch die Streifung herrühren, und nicht etwa "bunt angelaufen" sind (Jahrb. 1866. 1016). Pyramidenwürfel a: a: oa, aa: aa: oa sind Seltenheiten, beide treten bei Pitkaranta miteinander auf (Kokscharow, Material. III. ss). Am Granat von Pfitsch stumpft das Pyramidenoktaeder a: a: 3a zuweilen die gebrochenen Würfelkanten des Leucitoeder ab. Nach Prof. Bauer (3tschr. d. g. Ges. 1874. 186) sind über= haupt folgende Flächen befannt: 100, 101, 111; 210, 320, 20.19.0; 112, 113, 115, 334; 221, 331, 332; 321, 431, 64.63.1.

Härte 7—8, Gew. 3,1—4,3. Sehr schöne Farben, starker Glanz,

aber meist geringe Durchscheinenheit, Strahlenbrechung 1,77.

Vor dem Löthrohr schmelzen sie im Durchschnitt nicht sonderlich schwer, die große Mannigfaltigkeit ihrer Zusammensetzung faßt man zusammen unter der Formel

 $\dot{R}^8 \ddot{S}i + \ddot{R} \ddot{S}i$; $\dot{R} = \dot{C}a$, $\dot{M}g$, $\dot{M}n$; $\ddot{R} = \ddot{A}l$, $\ddot{F}e$, $\ddot{G}r$.

"Einige Arten werden bereits durch Kochen mit Salzsäure zersetzt, wobei sich Kieselerde pulverförmig abscheidet. Die Kalfreichen müssen jedoch vorher einer starken Rothglühhitze ausgesetzt werden, dann aber bilden sie mit Säuren eine Gallerte; die übrigen müssen zu diesem Zwecke bis zum anfangenden Schmelzen geglüht, oder selbst geschmolzen werden."

Ihre Fundstätte bilden hauptsächlich krystallinische Urgebirge, Urstalle und vulkanische Gesteine. Der norwegische Gneus ist besonders reich, und liesert deshalb gute Mühlsteine. Erzgänge lieben sie nicht, wohl aber bilden sie Platten in Erzlagern und Erzstöcken. Sehr merkswürdig sind auch Scheerer's Perimorphosen (Jahrb. 1858. 1858. 19): zu Arendal hüllen papierdünne Schalen von Granatsubstanz Marmor, Epidot, Hornsblende, Magneteisen zo. ein, und bilden so eigenthümliche Afterkrystalle.

A. Soler Granaf.

Almandin, Gisenthongranat Fe3 Si2 Al, bei Falun mit 39,7 Si, 19,7 Al, 39,7 ke, 1,8 Mn, Klaproth fand im orientalischen sogar 27,2 Al. Dunkelrothe Farbe häufig mit einem Stich ins Blau (Rolombinroth), oder ins Gelb (Blutroth). Ueber Quarzhärte, Gewicht der Zillerthaler 4,1, von Haddam 4,2, der manganreiche 4,27. Vorzugsweise im Glim= merschiefer bei Falun und im Zillerthal bis zu Kopfgröße und darüber; viel genannt wird die Granatenwand am Granatenkogel (10,440') in den Detschthaler Fernern, ihm gegenüber liegt der Schneeberg, wo der Passerbach seine Quellen hat; klein im Glimmerfelsen (Kinzigit) der Farbe= mühle bei Wittichen im Schwarzwalde. Besonders geschätzt sind die orientalischen oder sirischen (nach einer frühern Stadt Sirian in Begu), der Carbunculus des Plinius 37. 25 »optumos vero amethystizontas hoc est quorum extremus igniculus in amethysti violam exeat.« Neuere heißen sie Almandin (Agricola 625 corrupto vocabulo Almandini nominatur, quondam Alabandici, quod perficerentur Ala-"In den Römischen Ruinen hat man viele antike Granaten gefunden, theils rund, theils vertieft geschnitten." Letteres sind die so= genannten Granatschüsseln, die man auf der Unterseite rundlich auszuschleifen pflegt, damit sie mehr Durchscheinenheit bekommen.

Phrop blutroth, bei der Granatenschenke (Bergm. Journ. V. 1 pag. 262) und bei Meronit in Böhmen bergmännisch gewonnen, wo sie wie Erbsen im verwitterten Serpentin liegen, ebenso bei Böblig, Rosenberg 2c. in Sachsen. Agricola 625 (quos Graeci, ut etiam Ovidius, Metam. II. 2, quia valde ardent, ab ignis aspectu pyropos appellant) fennt bereits diese Fundorte. Rundliche Körner, ohne deutliche Krystallflächen, auffallender Weise sollen zuweilen bauchige Würfelflächen vorkommen. Gew. 3,7. Schmilzt entschieden schwerer als der Almandin, erhitzt wird er schwarz und undurchsichtig, nimmt aber beim Erkalten seine Farbe und Durchscheinenheit wieder an. Auffallend ist ein Talkerde= und Chrom= gehalt, welchen er ohne Zweifel von dem Muttergestein aufnahm. Moberg (Erdmann's Journ. 1848. 43. 191) 41,3 Si, 22,3 Al, 9,9 Fe, 15 Mg, 5,3 Ca, 4,2 Cr (Drydul), 2,6 Mn, also etwa die Formel (Mg, Fe, Mn, Cr)8 Si + Al Si. "Durch Schmelzung mit etwas Soda und Salpeter bewirkt in der essigsauren Lösung das Chrom eine Fällung durch essigsaures Blei". Die Pyrope bilden einen nicht unwichtigen Handels= artikel. Sie werden nach ihrer Größe sortirt, 32er, 40er, 70er, 100er, 165er und 400er, je nachdem so viel auf ein Loth gehen. findet man Stücke von 16-24 auf ein Loth und Exemplare von ! Loth gehören ichon zu den großen Seltenheiten.

Raneelstein, Kalkthongranat Ca³ Si² Äl, 40 Si, 23 Äl, 30,6 Ca, 3,7 Fe. Hyacinthroth bis honiggelb, daher der Name (Kaneel heißt holzländisch Zimmt). Lange wurde er mit Hyacinth (Hosfmann Mineral. 1811. 1. 420) verwechselt, Haup nannte ihn daher Hessonit (Hoow weniger,

nemlich als Hyacinth). Er wird in eckigen mit viel Rissen durchzogenen Bruchstücken von 3,6 Gew., Kandiszucker gleichend, aus Ceylon eingeführt, wo er in ganzen Felsen ansteht. Sehr schön kommt die gleiche Farbe bei Granaten der Auswürflinge des Vesuvs vor. Schon Kobell bewies, daß die gelbrothen Krystalle mit Diopsid von Piemont, Achmatowsk, und vom St. Gotthardt auch Ca als wesentlichen Gemengtheil enthalten, sie gehören in Beziehung auf Glanz und Durchscheinenheit noch zu den edlen Sorten. Im Dolomit von Wexico kommen sie von schön rosenrother Farbe vor fast verwechselbar mit Spinell. Bei Auerbach an der Bergstraße und Jordansmühl in Schlesien werden sie sogar gänzlich farblos (weiß).

B. Gemeiner Granaf.

Grossular, von Werner nach ber grünen Stachelbeerfarbe genannt Cas Sie Al, ist meist ein ausgezeichneter Kalkthongranat, und häufig in Gesellschaft von Besuvian, mit dem er fast gleiche Zusammensetzung hat. Wohl gebildete Leucitoeder und Granatoeder mit untergeordneten Polyebern 431 entdeckte Laxmann 1790 am Bach Achtaragda in den Wiluifluß bei Irkutsk mit Vesuvian und Achtaragdit. Sonderbarer Weise finden sich darunter Pyramidentetraeder, die besonders gern in weiße zersette Afterfrystalle übergiengen (3tschr. b. g. Ges. XX. 462). (Beitr. IV. 319) fand in den frischen 44 Si, 33,5 Ca, 8,5 Al, 12 Fe. Im Asbest vom Mt. Rosa werden sie fast smaragdgrün. Häufig bilbet ber grüne Granat größere Massen in Erzlagern, Serpentinen und anbern Gebirgen. Im Serpentin von Dobschaw in Oberungarn findet man wohlgebildete pistaciengrüne Arystalle, bei Miask bildet er den Kern eines ganzen Serpentinhügels. Die grüne Farbe geht zuletzt ganz ins Weiße, wie bei Slatoust (G. Rose Reise Ural II. 182) oder am Monzoniberge. Dichte Massen solcher Lager nannte d'Andrada (Scheerers Journ. IV. 24) Allochroit (äddog anders, xoća Hautfarbe), weil mit Phosphorfalz geschmolzen die Perle eine emailartige Oberfläche bekommt, welche beim Erkalten röthlichgelb, später grün, zulett gelblichweiß wird. Das gelblichgraue Gestein fand sich in der Wirumsgrube bei Drammen. Zu Wurliz und Pfunders grün (Miner. Taschenb. 1829. 220), am Schwarzenstein smaragdgrün, auf dem Wildkreuzjoch eigenthümlich roth und jaspisartig.

Kolophonit heißen die gelblichbraunen körnigen, welche von Kaltsspath durchbrungen Nester in den Magneteisenlagern bei Arendal bilden. Farbe und sirnisartiger Glanz erinnern allerdings auffallend an Kolophonium. Sew. 3,4, enthalten bis 29 Ca. Da jedoch in geschliffenen Platten viele Körner sich optisch zweiazig verhalten, so ist auch Besuvian darunter. Die schönen leberbraunen Krystalle im blauen Kalkspath im Banat und viele andere schließen sich hier unmittelbar an. Rothossit

von Langbanshyttan ist ein brauner derber Granat.

Melanit Karsten (µédas schwarz) aus den vulkanischen Tuffen von Frascati bei Rom, wo man die schöuen Granatoeder mit abgestumpften

Kanten auf den Feldern sammelt, Ca³ Si² Fe, also ein Kalkeisengranat. Ihre schwarze Farbe erinnert an Spinell und Magneteisen. Ausgezeichnet glänzend sinden sie sich in Drusenräumen der Sommablöcke, in Tuffgeskeinen von Oberbergen am Kaiserstuhl: 34,6 Si, 28,1 Fe, 31,8 Ca 2c. Der Perlertopf im Brohlthal besteht aus "Nosean-Melanitgestein". Die schwarze Farbe rührt wahrscheinlich von Fe Fe her, denn es gibt auch braune und grüne Granaten mit einem gleichen Gehalt an Sisenoxyd, wie es überhaupt nicht möglich ist, aus der Farbe allein sicher auf die Zusammensehung zu schließen. Auch haben Afterbildungen nicht selten auf die glänzendsten Krystalle ihren Einfluß geübt. So sinden sich bei Arendal prächtige rothbranne Leucitoeder mit Pyramidengranatoeder, welche innen ganz hohl und mit den fremdartigsten Mineralen locker erstüllt sind, ohne daß man außen etwas merkt. Die Form steht hier über dem Inhalt, welch letzterer bei der Mannigsaltigkeit isomorpher Substanzen an Bedeutung durchaus einbüßt.

Mangangranat Mn³ Si² Äl aus dem Granit des Spessarts (Spessartin) bei Aschaffenburg, den Klaproth Beitr. II. 230 unter dem Namen granatsörmiges Braunsteinerz (Braunsteinkiesel) analysirte, dunkel hyacinthroth, Gew. 3,6. Klaproth gibt 35 Braunsteinkalk an. Später fand er sich auch im Granit von Haddam, Broddbo, sogar mit Ottrelith im belgischen Thonschiefer (Jahrb. 1873. 163). Talkgranat vorwaltend Mg³ Si² Äl, 13,4 Mg, Gew. 3,16, schwarz von Arendal.

Uwarowit (Heß Pogg. Ann. 24. 200) auf Chromeisenstein von Ssaranowskaja bei Bissersk (Katharinenburg) und Kyschtimsk im südlichen Ural, Texas in Pennsylvanien, ein ausgezeichneter Chromgranat Ca³ Si² Er, Gew. 3,4, smaragdgrün, dem Dioptas gleichend. In wohlgebildeten' kleinen Granatoedern. Wegen des Chromoryds unschmelzbar, 22,5 Er, 30,3 Ca. In Canada smaragdgrüner Grossular mit 6 Er.

2. Bejuvian Wr.

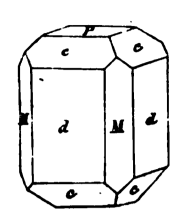
Wurde längst in Neapel als vesuvischer Edelstein verschliffen, Romé de l'Isle Cristall. II. 291 zählte ihn wegen seiner Form zum Hacinth, und da derselbe auch mit Mejonit, Kreuzstein 2c. Aehnlichkeit hat, so nannte ihn Hauy Joskas (eldos Gestalt, xoãois Mischung). Er steckt häufig in den Auswürflingen, und kommt auffallender Weise in der Ausvergne und Eisel nicht vor. Zepharovich (Sisb. Wien. Atad. 1864 Bd. 49 pag. 6) bestimmte durch 1500 Messingen 45 verschiedene Flächenaussbrücke

Viergliedrig, Oftaeder c = a:a:c 129° 21' Endkanten und 74° 27' Seitenkanten gibt

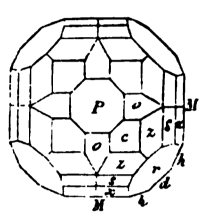
 $a = 1,861 = \sqrt{3,465}$, lga = 0,26987.

Flächenübersicht: P 001, M 100, d 110, f 120, h 130, 530, 740; Rebenoktaeder 0101, u 201, 102, 301, 302; Oktaeder c 111, m 112, Quenstedt, Mineralogie. 3. Aust.

n 113, ω 221, p 331, r 441, 114, 115, 116, 117, 118, 119, 1.1.10, 1.1.20, 335, 445, 885, 551; Dioftaeder z 121, s 131, x 141, ν 151, i 132, i' 421, y 313, 747, 212, 423, 737, 383, 319, 315, 629, 171, 20.61.20. Siehe Grundriß Arystall. pag. 266.

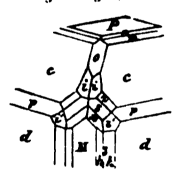


Die Geradendfläche $P = c : \infty a : \infty a$ nebst den beiden Quadratsäusen $d = a : a : \infty c$ und $M = a : \infty a : \infty c$ sehlen nie, und wie die Haup'schen Buchsstaden andeuten, ist die 2te Säuse M zwar nicht deutslich blättrig, aber entschieden blättriger als die erste d, welche zwar vorzuherrschen pflegt, aber immer mit starker Längsstreifung bedeckt ist. $o = a : c : \infty a$, $h = a : \frac{1}{3}a : \infty c$ und $s = a : c : \frac{1}{3}a$ sindet man nicht selten untergeordnet.

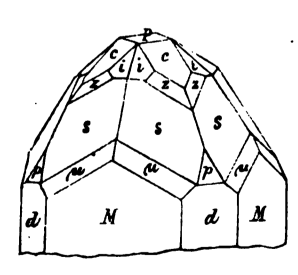


Besonders reich mit Flächen bedeckt sind die Krysstalle des Besuvs. Schon Haun zeichnete von dort ein ennéacontaédre (Neunzigsslach) aus, woran außer den genannten noch die Vierkantner z = a: c: \frac{1}{4}a und x = a: c: \frac{1}{4}a, und das Oktaeder r = \frac{1}{4}a: \frac{1}{4}a: c vorkommen. Zepharovich konnte diese Fläche 441 nicht wiedersinden, und gibt sie

für p 331 aus (Grundr. Krystall. 266). Oftmals findet man die Kante P/c durch n=3a:3a:c abgestumpft, auch eine m=2a:2a:c kommt vor, Philipps führt sogar noch weitere unter c au, und namentlich $p=c:\frac{1}{3}a:\frac{1}{3}a$, nebst einem Vierkantner aus der Diagonalzone von o aber



zwischen z und o gelegen. Lévy maß an den Besur'schen noch $h^3 = a: \frac{1}{2}a: \infty c$, $i = b^1 b^{\frac{1}{3}} h^{\frac{1}{2}} = a: \frac{1}{4}a: \frac{1}{4}c$; $i' = c: \frac{1}{2}a: \frac{1}{4}a$, $k = \frac{1}{2}a: \frac{1}{4}a: \frac{1}{4}c$ würde Kante i/c abstumpsen. Auch Hr. v. Kotscharow (Material. Min. Rußl. 1851. I. 02) liefert uns vortrefflich: Beiträge über die russischen Besuviane. Die genauesten Messungen konnten



an einem kleinen Krykall der Kumatschins= tijchen=Berge bei Poljakowsk angestellt wer= den, welche in der Endkante des Oktaeder c/c 129° $20\frac{1}{2}$ ' ergaben: die starke Entwicke= lung von s 131 gibt dem Krystall ein ungewöhnlich 4+4kantiges Ansehen. Das Ansgenmerk ist besonders auf die Vierkantner= flächen μ zu richten, dem s so nahe liegend, daß Winkel $s/\mu=179^{\circ}45$ ' gemessen wurden, welche von der Lage von s nur 15 Minuten

abweichen. Trothem sind sie scharf ausgebildet und gut erkennbar. Sie würden etwa den ungewöhnlichen Ausdruck 100a: 303a: 305c geben. Wahrscheinlich sind es nur Störungen in der Bildung. Zu ähnlicher Erscheinung gehört auch die Menge von Längsstreifen in der Säule, welche die Krystalle nicht selten förmlich cylindrisch machen, und eine äußerliche Verwechselung mit Turmalin zulassen. Solche sondern sich

gar gern schaalig ab, indem durch Schlag ein Krystall aus dem andern herausgeschält werden kann (Eger bei Kongsberg). Zwillinge kennt man nicht. Breithaupt (Jahrb. 1860. 1860. 1860) hielt die Lesuviane für Monasym=metrisch, d. h. die Endfläche P ist schief an die erste Säule d angesetzt, macht mit der vordern Oktaedersläche 142° 55', mit der hintern 142° 47' und mit den seitlichen je 140° 41'. Zepharovich bestätigte dasselbe zwar an den grünen Piemontesischen, machte aber mit Recht kein Gesetz daraus.

Härte 6—7, Gew. 3,4. Grüne, gelbe, braune Farben herrschenvor, lettere sind etwas schwerer 3,48. Auf der Grube Achmatowsk, wo Gänge von Kalkspath mit Chloritschiefer in Berührung kommen, findet er sich sogar roth wie Granat.

Vor dem Löthrohr schmilzt er leicht unter Blasenwerfen und ver= hält sich wie ein gemeiner Kalkthongranat Ca3 Si + Al Si, worin ein Theil der Thonerde durch ife vertreten ist. Man war früher der Granatgleichen Zusammensetzung so gewiß, daß man den gemeinen Kalkgranat sogar mit Besuvian für dimorph hielt. Sind solche Behauptungen bei complicirten Silicaten immer nur mit größter Zweifelhaftigkeit auszuiprechen, so hat Rammelsberg (Handwörterbuch IV. Supplem. 252) gezeigt, daß die Sache nur dann gelte, wenn man alles Eisen als Dryd nehme, jonst würde man besser 3 R3 Si + 2 K Si setzen. Die große Verwandt= ichaft der Mischung wird namentlich auch durch das häufige Zusammen= vorkommen am Besuv, im Fassathal, in Sibirien 2c. mit Kalkgranat wahrscheinlich gemacht. Die neuern Analysen von Rammelsberg (Monatsb. Berl. Atab. 1873. 416) führten abermals auch andere Formeln (H, Ca, Mg)19 (Al, Fe)4 Si14, worin das Wasser einen verschiedenen Theil der Basen vertritt. Bemerkenswerth ist der Versuch von Magnus (Pogg. Am. 20. 477), daß krystallisirter Besuvian von 3,4 Gewicht zu Glas geschmolzen nur 2,9 wiegt; Magnus hatte sich ausdrücklich überzeugt, daß kein oder doch nur geringer Verluft dabei Statt gefunden, auch etwaige gebildete Blasen der Grund nicht sein konnten. Das Glas des Sibirischen vom Wilui war so schön geflossen, daß es seine Farbe durchaus nicht verändert hatte und noch zu Ringsteinen brauchbar blieb. Granat und Besuvian sind zu diesen Versuchen, wegen ihres Wassermangels und leichter Schmelzbarkeit, besonders geeignet. Nach Fuchs wird das Glas von Salzsäure jogleich angegriffen und gesteht zu einer festen Gallerte, während das Bulver bes ungeschmolzenen ber Säure vollkommen widersteht.

Barietäten sind zwar nicht so mannigsach als beim Granat, doch gibt es allerlei Farben. Schwarzbraun bis Honiggelb kommen sie am Besuv vor; braungrün sind die prachtvollen ringsum ausgebildeten Arystalle von 0,05 m am Wilnisluß (Wilnit), Endkante 130° 2', Gew. 3,39, wo sie mit Grossular entdeckt wurden; durchscheinender zu Eger bei Kongssberg zuweilen in vollständiger quadratischer Säule mit Geradendsläche; Grasgrüne mit 2,7 pC. Wasser im Serpentin der Mussa-Alp in Piesmont werden in Turin verschliffen, und können dann leicht mit Diopsid, Olivin und Epidot verwechselt werden; die braunen mit schlanken Säulen

von dort enthalten 7 Un; Wachsgelbe mehr als zollgroße mit vorherrschenden Oktaederflächen brechen am Monzoniberge im Fassathal. An andern Punkten des Fassathals finden sich auch ringsum gebildete Krystalle von Zirkonartiger Farbe, die wegen der Verziehung ihrer Flächen schwer zu stellen sind. Egeran nannte Werner die braunen start gestreiften Strahlen im förnigen Marmor des Granits von Haßlau bei ' Eger in Böhmen, ähnliche Strahlen, aber mehr in dicken riesigen Krystallen finden sich zu Egg bei Christiansand. Cyprin des Berzelius mit rothem Thulit im Quarz von Souland bei Tellemarken hat durch Kupferoxyd eine schöne himmelblaue Farbe bekommen. Frugardit von Frugard in Finnland hat 10,6 Talkerde, ist aber sonst wie der von Göfum in Roslagen in Schweben Besuvian (Göfumit ober Loboit); Thomson's graulichgelber Xanthit körnig im Kalkstein von Amity soll drei blättrige Brüche und die Formel 2 Ca3 Si + (Al, Fe)2 Si haben, nach Dana stimmt dagegen die Form mit Besuvian. Zu Sandford in Maine kommt ein mächtiges Lager von 200' zwischen Granit und Trapp vor (Jahrb. 1857. 167). Alle liegen vorzugsweise im Urfalk, sofern biefer frystallinische Gesteine begrenzt, wie bei Auerbach an der Bergstraße (Scheerer Zeitschr. beutsch. geol. Ges. IV. 11). Schwarz am Monte Rosa mit vielen neuen Flächen.

3. Epidot Hy.

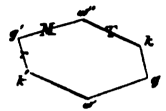
Von Entolowe zugeben, weil Haun nicht die rhombische, sondern die rhomboidische Säule mit Geradendfläche als Primitivsorm sand, also in der rhombischen Säule auf einer Seite zugeben mußte. De l'Isle Crist. II. 401 beschreibt und bildet ihn sehr deutlich ab als Schorl vert du Dauphiné, Saussure's Delphinite, Werner vermischte ihn mit Strahlstein, und Andrada (Scheerer Journ. Chem. IV. 20) beschreibt schon 5 Aschwere Arnstalle aus den Eisensteingruben von Arendal unter dem Namen Atanthitone. Kosschreibt sich wien. Atanthitone. Kosschreibt sich schwere. Wien. Atad. 1859. XXXIV. 400) untersuchten die Krystallsormen. Neuerlich hat das prachtvolle Vorkommen aus dem Sulzbachthale im Pinzgau, wo an der sogenannten Knappenwand sich 5 Zoll lange und 1 Zoll dicke Krystalle im herrlichsten Glanze sanden, Klein (Jahrb. 1872. 112), Nath (Pogg. Ann. 115. 472) und Andere zu neuen Wessungen angeregt.

Gewendet 2+1gliedrig, Weiß hat ihn bereits 1806 (Hauy's Lehrb. der Miner. III. 192) richtig erkannt, und in den Abh. Berl. Akad. 1818 pag. 242 ausführlich beschrieben. Aus dieser für alle Zeiten klassischen Darstellung geht hervor, daß die Krystalle nach ihren Schiefendslächen in die Länge gezogen sind, und daß diese also quer der Axe b parallel gelegt (gewendet) werden müssen, um sie mit dem Feldspath vergleichen zu können. Von den Schiefendslächen ist hinten $M = \frac{1}{5}a' : \infty b$ oft sehr deutlich blättrig und darstellbar, während vorn $T = \frac{1}{5}a : \infty b$ weniger deutlich bleibt, $r = a : \infty b : \infty c$ ist gegen M schärfer geneigt als gegen T :

wir haben also eine rhomboidische Säule M/T von $114\frac{1}{2}^{\circ}$, deren scharfe Kante durch r schief abgestumpft wird. Auf die Säule ist meist ein vorsherrschendes Paar $n = a : b : \infty c$ aufgesetzt, das sich unter dem Oktaederswinkel $109\frac{1}{2}^{\circ}$ schneidet. Die Winkelangaben weichen etwas von einander ab, nach

Rohs M/T = 115.24, M/r = 116.18, T/r = 128.18, n/n = 109.27 **Phillips** . . . 115.41, 114.40, 129.39, . . . 109.10 **Rupfer** . . . 114.26, 116.12, 129.22, 109.20

Axenverhältniß nach Weiß a: b: c = $\sqrt{150}$: $\sqrt{75}$: 2. **Legen wir der** Rechnung die Kupfer'schen Messungen zu **Erunde**, so beträgt der Unterschied von rechtwinkligen Axen incht eine volle halbe Minute, die Axen kann man also im schärfsten Sinne des Worts rechtwinklig nehmen, und



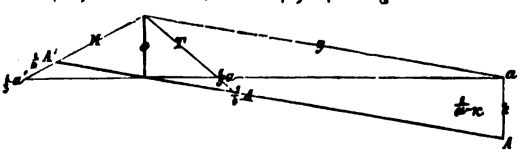
a: b = 6,097: 4,322 = $\sqrt{37,17}$: $\sqrt{18,68}$, lga = 0,78510, lgb = 0,63569.

Rach den Messungen von Kokscharow wird a: b=6,326:4,43 und der Winkel hinten auf der Seite von M nur 90° 2' 7", was in die Grenzen des Irrthums fällt, Rath Bogg. Ann. 115. 477: für diesen Fall steht Axe a senkrecht auf T 100, es wird M 301, o 381, r 5'01, n 5'81 2c., und die Axen der optischen Elasticität fallen damit zusammen. Die Flächen MTrnn treten gern selbstständig auf dei Krystallen von Axendal, die schiesendslächen gerade aufgesetzt. In der Dauphiné herrscht am Ende der gewendeten Säule $P=b:\infty a:\infty c$ vor, sie stumpst die stumpse Säulenkante von n/n gerade ab, man kann daran die Strahlen leicht von Hornblende unterscheiden, muß sich aber vor Verwechselung mit Vessuwian in Acht nehmen. In der "Wethode der Krystallographie pag. 348 Tab. VII Fig. 26-28" habe ich außer diesen sünf noch solgende in das Bild gebracht:

 $g = a : \infty b, d = a : \frac{1}{4}b, u = \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}b, z = \frac{1}{5}a : \frac{1}{8}b,$ $h = \frac{1}{3}a' : \frac{1}{4}b, o = \frac{1}{3}a' : \frac{1}{8}b, x = \frac{1}{11}a' : \frac{1}{8}b, y = \frac{1}{13}a : \frac{1}{8}b,$ $q = \frac{1}{13}a : \frac{1}{15}b, l = \frac{1}{13}a : \infty b, s = \frac{1}{14}a' : \infty b, e = a : 2b : \infty c.$

Wenn schon die Ausdrücke etwas complicirt sein mögen, so kann man boch bei der Demonstration kaum anders als von der Säule n/n aussgehen, um dann die Schiefendfläche T und hintere Gegenfläche M sofort folgen zu lassen. Wer einfachere Arenausdrücke suchen wollte, müßte jedenfalls bei der Säule n/n stehen bleiben, und schiefe Aren AA' von

80° 40' in der Schief= endfläche g = a:c:∞b legen. Dann wäre bei jes gleichen c und b, A = 6,175, und k = c = 1;

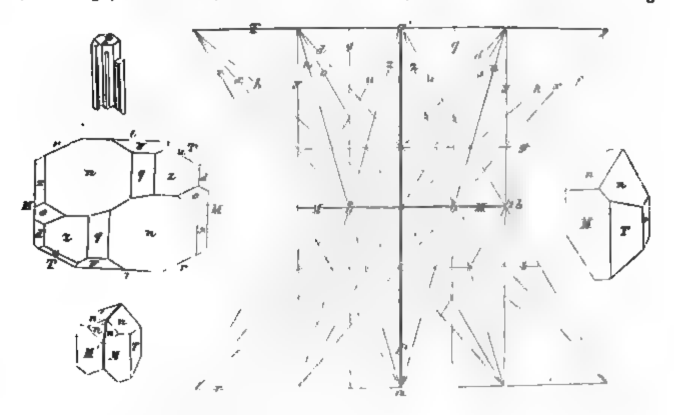


die Uebertragung der Azen a in A geschähe nach der Formel vorn

und hinten $\frac{1}{\mu+\mathbf{k}}$. Mit Hilfe unseres kleinen Schemas kann man fie ablesen :

g = ∞A : ∞b , $d = \cos A$: $\frac{1}{4}b$, $u = \frac{1}{4}A$: $\frac{1}{4}b$, $z = \frac{1}{4}A$: $\frac{1}{8}b$, $h = \frac{1}{4}A'$: $\frac{1}{4}b$, $o = \frac{1}{4}A'$: $\frac{1}{8}b$, $x = \frac{1}{18}A'$: $\frac{1}{8}b$, $y = \frac{1}{18}A$: $\frac{1}{8}b$, $q = \frac{1}{18}A$: $\frac{1}{18}b$, $l = \frac{1}{12}A$: ∞b , $s = \frac{1}{12}A'$: ∞b , $n = a : b : \infty c$. Die Ausbrücke sind jest Multipla von 4 geworden; wärde man die Rebenagen auf ein Viertheil herabsehen A : b = 1,544 : 1,08, so kämen die einsachsten Jahlen: r 100, g 001, P 010; M 1'01, T 101, n 110, d 011; u 111, h 1'11; z 121, o 1'21; e 210; l 301, s 3'01; y 321, x 3'21; q 341. Vollständiges Hegaid, Dodesaid und Ottaid gehen voran, welchen dann die übrigen Ausdrücke der einsachsten regulären Körper solgen. Dies wäre ich möchte sagen der nothwendige Fortschritt gewesen. Statt dessen nahm

Dohs willkührlich M = a: ob: oc aufrecht, r = a: c: oob und T = a': c: oob als Schiefenbflächen, und n = a: b: c. Er verlor damit die schöne Säule n/n, welche nothwendig zu einer guten Demonstration gehört, und legte so den Grundstein zu jener endlosen Verwirrung.



Zum Verständniß diene vorsiehende Projection. Nach den Rechnungen von Zepharovich würde vorn c/a 90° 23' (Nohe 91° 5') betragen, und a: b: c = 2,055: 0,628: 1.

Es bilden von obigen fünf Flächen TM n n ein Oftaid, und r in den Zonen n/n und M/T nebst dem Paare $d=\frac{1}{4}a'$: b in T/n und M/n die drei zugehörigen Hexaidssächen. $P=b:\infty a:\infty c$ und $g=\frac{1}{4}a':\infty b$ sind zugehörige Dodekaidssächen; $o=a:2b:\infty c$ geht durch den Wittelspunkt P/M und durch die Oftaidsante T'n; $y=2b:\infty a$ liegt ebenfalls in T/n und ferner in o/r; z=a': b liegt in der Diagonalzone T/P und in o/r; u=a': 2b abermals in T/P und d/r; v=a': v=

ist die Geradendssäche, auf welche alle projecirt sind, denn sie liegt in den beiden Jonen u_i 0; $q = b : \infty a$ liegt in P/y und M/n; $x = \{a : b in <math>M/n$ und o/r; $h = a : 4b : \infty c$ geht vom Wittelpunkte nach d/r; $s = \{a : \infty b \text{ liegt in } T/r \text{ und } n/o; e = a : 2b \text{ in } P/r \text{ und } s/z.$ Siber hiermit nicht genug, hat

Miller abermals verftellt, nimmt T ale Basis, und A: b: c = 1,142 :

0,632: 1, A/c=64° 36'. 34. Slüdlicherweise ist b bei beiben gleich, machen wir uns daher in der Median: 3a ebene wieder einen Anfrik, so liege der scharfe Wintel a.c = 89° 37' hinten, dann ist AA' die neue Are, k = e = 1. Um Mohs in Willer zu übertragen,



gilt vorn 1 Leiber correspondirt a dem 2A, ich nuß daher noch

mit 2 multipliciren. Also $T = a' : c = 2 \frac{1}{1-k} A' : c = \infty A : c; r =$ $\mathbf{a}: \mathbf{c} = 2 \cdot \frac{1}{1+\mathbf{k}} \mathbf{A}: \mathbf{c} = \mathbf{A}: \mathbf{c}; \ \mathbf{s} = \frac{1}{3} \mathbf{a}: \mathbf{c} = 2 \cdot \frac{1}{3+1} \mathbf{A}: \mathbf{c} = \frac{1}{2} \mathbf{A}: \mathbf{c} \approx \mathbf{x}.$ Da auch alle übrigen Flächen in irgend eine Diagonalzone fallen muffen, wie $d = \frac{1}{3}a':b:c = 2 \cdot \frac{1}{3-1}A':b:c = A':b:c$, so ist die Aufgabe bald zu lösen. Freilich verwirrt man sich leicht, indem der eine Schriftfteller vorn heißt, mas ber andere hinten, und in der Arenbenennung bas bunteste Durcheinander herrscht. Kosscharow (Water. III. 2668) blieb zwar bei biefer Unschauung, nahm aber mit Marignac ben erften Blatterbruch M 001 gur Bafis, wobei natürlich bie Zeichen von d 111 und n 1'11 fich nicht anderten, die Agen aber in Beigischer Benennung A : b : c = 1:0,633:1,142 heißen. Klein und Rath folgen ihm, und fügen ihren Wessungen Linearprojectionen bei, die uns vollkommen orientiren. Darnach fanden fich an ben Sulzbachern wieder fieben neue Flächen: p 016, & 3'04, μ 1'16, χ 6'11, δ 1'41, ζ 5'21, λ 1'.1.15; am Russischen nach DR. v. Zaraffow 313, 401, 3'05; bei Striegan nach Dr. Beder fogar 20.0.21, 61.60.61. Bepharovich (Sith. Wien. Atab. 1862 XLV. 1 pag. 387) ftellte 57 verschiedene Flachenausbrude gusammen. Das vollständigfte Register lieferte Schrauf (Sigb. Wten. Atab. 1871 LXIV. 1 pag. 159), aber um den Epidot mit ber Rupferlafur in Parallele zu bringen, nimmt er y 2'11 gur Gaule a : b : ∞e 103'16', o 011 macht bann 89° 47' gegen I 100, und u 2'12 hinten ein Augitpaar a' : b : c mit 108° 52' in ber Mediankante. Dann sind die Agen a: b:c = 0,79:1:1,638 und die Arenschiefe nur 90° 25'. Rlein brachte es auf 73 verschiebene Formen.

Sehr störend ist der stetige Axenwechsel. Man wird auch hier nicht ans ders zur Einheit gelangen, als zur ursprünglichen Weiß'schen Orientirung a vorn, b seitlich, c oben zurückzukehren.

Vereinigen wir außerdem übersichtlich, was früher Lévy (Minér. Heuland. II. 144), Marignac (de la Rive Archiv. Scienc. phys. 1847. IV. 140), Kokscharow, Hessenberg, Zepharovich kannten, so haben wir noch solgende ansehnliche Reihe:

uit	merc	_	om . v s	m·~		
	Weiß,	D.	Mohs	Miller.		•
g	101	001	3'01	1'01	D 1	000
P	010	010	010	010	P/g	90°
ľ	100	100	101	101	r/g	98° 41′
M	3 ' 01	1'01	100	100	M/r	115° 37′
T	501	101	1′01	001	TM	116° 15′
d	141	011	3'11	1'11	d/d	96°
n	110	110	111	111	\mathbf{n}/\mathbf{n}	70° 40′
u	541	111	2'12	012	u/u	109°
h	3'41	1'11	410	210	h/h	101° 43′
f	901	201	1'03	103	f/M	· 98° 38′
π	7'01	2'01	501	301		
i	301	102	5'03	1'03		
e	210	210	212	212	e/M	1110 6'
7	120	120	121	121		
1	13.01	301	001	102	1/T	153° 59′
8	11'.01	3'01	301	201	s/M	145° 39′
k	703	103	2'01	1'02		
m	1'03	1'03	5'01	2'01		
3	1.16.1	041	3'21	1'21	3/l	105° 47'
8	150	150	151	151	8/n	152° 594
9	160	160	161	161	9/1	96°
α	5'03	2'03	11'.01	5'01	$lpha/\mathrm{T}$	126° 9'
λ	21.01	501	103	203		
T	194.01	5'01	201	302	T/r	109° 57′
σ	17'.03	5'03	701	401		
μ	53.01	13.01	507	607		
β	29.01	7 01	102	304		
δ	25.0.13	3.0.13	104	508		
O	3'81	1'21	210	110	\mathbf{o}/\mathbf{T}	102° 59′
Z	581	121	111	011	z/M	104° 16′
3	1'21	1'12	7'11	3'11		
Q	7'41	2'11	511	311		
W	783	123	4'12	1'12		
v	1'83	1'23	5'11	2'11		
y	13.8.1	321	012 .	112	\mathbf{y}/\mathbf{T}	134° 55′
X	11'.8.1	3'21 TE	311	211	x/M	128° 5'
4	185	1'25	8'12	3'12	•	

	Beiß	Ð.	Mohs	Miller.		
3	5.16.1	141	1'21	021		
1	5.40.1	1.10.1	1'51	051		
2	7.24.3	163	4,32	1'32		
q	13.16.1	341	011	122	\mathbf{q}/\mathbf{q}	115° 14'
Q	11'.16.1	3'41	321	221	\mathbf{Q}/\mathbf{M}	66° 21′
R	7'.16.1	2'41	521	321	\mathbf{R}/\mathbf{P}	140° 23′
N	19'.24.1	5'61	432	332	\mathbf{N}/\mathbf{z}	169012'
6	29.16.1	741	112	324		
γ	9'83	3'23	610	310		
t	15.16.3	34 3	3'23	023		
5	74.32.5	3'85	9'41	4'41		
D	17'.8.3	5'23	711	411	D/P	114° 7′
η	31.8.3	723	1'15	215		
φ	39.16.3	943	013	326		
Z	59.32.7	13.8.7	2'25	3.4.10.		

I willinge haben den 2ten Blätterbruch $T = \frac{1}{3}a:c:\infty$ b gemein und liegen umgekehrt, und da die Kante $n/n = 109^{\circ}\,20'$ gewöhnlich das Dach bildet, so zeigt sich dann ein einspringender Winkel $n/n = 131^{\circ}\,8'$ und der auß- und einspringende $M/M' = 129^{\circ}\,12'$, dem Zwillingsgesetz des Cyanits ähnlich, zumal wenn die Krystalle strahligblättrig werden. Dieselben bewogen Marignac, den Epidot nach T aufrecht zu stellen, woburch $T = a:\infty b:\infty c$ wird, $z = a:b:\infty c$, $M = \frac{1}{4}a:c:\infty b$ wan hat dann den Vortheil, daß die zweigliedrige Ordnung sofort wie bei andern in die Augen springt. Wiederholungen (Viellinge) nicht selten im Binzgan, wobei durch Zwischenschiebung einer Lamelle die Krystalle leicht einsach außsehen. Seltener ist ein zweiter Zwilling, welcher M gemein hat (Jahrb. 1874. 12). Klein behauptet, daß den meisten scheinbar einsachen Krystallen Zwillingspartischn eingesprengt seien, welche sich bei Dünnsschlissen verrathen.

Große Neigung zu schaaliger Absonderung, so daß man bei Krysstallen von Arendal Kappe auf Kappe abnehmen kann, woran jede die gleichen Krystallslächen hat. In den Alpen, dem Fichtelgebirge werden sie gern schilfartig strahlig. Die optische Mittellinie geht in der Medianebene ungefähr dem zweiten Blätterbruch T parallel. Genauer geht Descloizeaux (Mem. Inst. imper. 1867 XVIII. 182) von den Blätterbrüchen M/T= 115° 27′ auß, dann siegt die Mittellinie der grünen Strahlen im scharfen Winkel, und macht mit T 1° 42′ folglich mit M 62°.51′. Nach Kenngott (Uebers. 1858. 88) brauchbar wie Turmalin zu optischen Versuchen. Härte 6—7, Gewicht 3,2—3,5, die größere Schwere hängt vom größern Eisenzgehalt ab. Farbe meist trübe: pistaciengrün sind die undurchsichtigen, braun, aschgrau zc. Trichroismus: senkrecht zu T braun; senkrecht zu P, also parallel T, grün; nach der dritten senkrechten Dimension gelb.

Vor dem Löthrohr schmelzen sie unter Blasen und Krümmen, allein die Schlacke erstarrt gleich, daher nannte sie Klaproth unschmelzbar. Ihre

Formel R³ Si + 2 K Si soll mit Stapolith stimmen. 2 H, kein Fe (Pogg. Ann. 76. 06). Neuere Formel H Ca⁴ Al³ Si⁴.

Epidot gehört zu den verbreiteten Mineralen, besonders in schmalen Gängen des Hochgebirges der Alpen. Hänfig in den Hornblendegeschieben von Oberschwaben an der Saftgrünen Farbe zu erkennen. Hin und wieder spielt er auch in den Mandelsteinen eine Rolle, wie z. B. die nächtigen Gänge bei den Aupsergruben des Lake Superior beweisen, wo ein Amerikanisches Dorf Epidot heißt. In Nenholland (Victoria) bildet er mit Quarz und Hornblende Felsen (Epidosit). Dagegen ist er

"am Besuv noch nicht gefunden".

- a) Pista cit Wr. nach der saftgrünen Farbe der Pistaciennüsse genannt. Karsten's Thallit. Dieses dunkele Pistaciengrün mit einem starken
 Stich ins Gelbe ist in der That auch so charakteristisch, daß man die
 seinsten Nadeln in den Mandelgesteinen an der Farbe wieder erkennt.
 Die schönsten Krystalle sinden sich in den Magneteisengruben von Arendal
 (Akanthikone), und im Pinzgan, reichlich mit Flächen begabt. Dann
 kommen die seinstrahligen von Bourg d'Oisans mit Geradendsläche P an
 der gewendeten Säule (Delphinit). Die Scorza der Wallachen in den
 Goldwäschen von Muska in Siebenbürgen ist sandig. Diese grünen verbanken ihre Farbe wohl dem Keichthum an Eisenoryd Ca³ Si + 2 (Al, Fe) Si.
 Bauquelin sand 24 Fe. Er schmilzt leicht zu einer blasigen Schlacke, die
 schnell unschmelzbar wird, und krümmt sich dabei etwas. Merkwürdig
 ein Gehalt an Zinnoryd, bei Finnländischen nahe 1 p.C. betragend.
- b) Kalkepidot Cas Si + 2 Al Si. Zu ihm gehören unter den Krystallen die braunen vom Montblancgebirge und die wachsgelb durchsichtigen vom Rothenkopf im Zillerthal. Sie sind im Hochgebirge vereinzelt gar häufig zu finden. Aber noch verbreiteter ist der aschgraue strahlige, der in derben Stücken zu Weissenstein im Fichtelgebirge im Granit lagert, in den Alpen im Quarz zc. Sein erster Blätterbruch sondert sich schaalig ab. Vor dem Löthrohr schmilzt er in großen Blättern viel leichter als Pistaeit, bläht sich dabei blumenkohlartig auf, allein die poröse Schlacke wird eben so schnell unschmelzbar. Werner nannte diese Zoifit, da Baron v. Zois in Laibach sie zuerst auf der Saualpe in Kärnthen (Saualpit) entdeckte. und Klaproth (Beitr. IV. 180) darin 21 Ca neben 3 ke fand. Descloizeaux (Ann. des min. 1859. XVI) beschreibt als 2gliedrige Säulen von 116° 16', deren scharfe Kante durch den deuts lich blättrigen Bruch gerade abgestumpft wird. In diesem Blätterbruch liegt die Ebene der optischen Axen mit der Mittellinie senkrecht gegen die stumpfe Säulenkante. Durch Erwärmen gehen die Aren zusammen, und in der senkrechten Ebene wieder auseinander. Dasselbe Berhalten zeigt auch Thulit.
- c) Manganepidot, Werner's piemontesischer Braunstein (Piesmontit), von firschrother Farbe. Cordier sand ihn bei St. Marcel im Aostathal. Seine Structur gleicht der vom Zoisit, aber er schmilzt noch leichter, schwellt nicht auf, und die Schlacke hält sich-lange im Fluß,

doch erstarrt sie zulet auch. Cordier fand 12 Un und 19,5 ke, spätere Analysen sogar 19 Un, daher geben sie mit Borax in der äußern Flamme ein amethystfarbiges Glas, das man in der innern leicht farblos bläst. Ca Si + 2 (Al, Un, ke) Si, 0,4 kupferhaltiges Jinn. Auch er hat bassisches Wasser, daher nach Rammelsberg (Monatsb. Berl. Akad. 1873. 480) UCa Kä Si. Der mitvorkommende Violan, nach der blauen Farbe benannt, verhält sich optisch wie Diopsid.

Brooke's rosenrother Thulit, im Quarz mit spangrünem Besuvian zu Tellemarken und Traversella soll die Blätterbrüche und Zwillinge des Spidot's haben, seine Farbe verdankt er 1,6 Mn, ein derber rosenrother von Arendal enthielt 0,22 Vanadinsäure. Vor dem Löthrohr brennt er sich weiß, und verhält sich durchaus wie Spidot. Vrewster's Witham it in gelbrothen Krystallen aus d n Mandelsteinen von Glencoe bildet uns symmetrische sechsseitige Säulen M/T = 116° 14' und T/r = 128° 20' mit dem Säulenpaare n/n aufgesetzt, entspricht daher ganz der gewöhnslichen Form. Der sogenannte schwarze Sphen von Achmatowst, lange zum Bucklandit gestellt (Kotscharow Material. III. 200), ist ungewendet 2+1=gliedr. Epidot.

Nach neuern Untersuchungen sollen auch Orthit (Allanit, Cerin 2c.) die Krystallsorm des Epidots zeigen, und man hat sich daher bemüht, diesen complicirten Mischungen die einfache Formel des Epidots (H² Ce Ca Fe Äl³ Si⁴) zu geben. Ihrem Aussehen nach gehören sie aber zu den Metallsteinen.

4. Staurolith.

Stavoos auf die freuzsörmigen Zwillinge anspielend, Aldrovand und später de la Methérie bedienen sich bereits dieses Namens, welchen Hauy in Staurotide änderte. L'Isle Essai 165 hieß ihn Pierres de Croix, vom Präsident Robien 1751 massenhaft in der Bretagne entdeckt. Cronsstedt Miner. § 75 Baster Tausstein, "weil man ihn den Kindern nach der Tause umhing." "Er gleichet einem Kreuze, und wird deswegen lapis erueiser genennet." Nach der rothen Granatsarbe heißen die von Cheronico am St. Gotthardt auch Granatvid.

Zweigliedrig mit Winkeln, wie sie bei regulären Krystallen vorstommen, woraus Weiß (Abh. Berl. Academ. 1831. pag. 313) die ungewöhnslichen Zwillingsbildungen begreifen lehrte. Einfache Krystalle

machen eine geschobene Säule $M = a : b : \infty c$ 120° 20° , deren scharfe Kante durch den ziemlich deutlichen Blätterbruch $o = b : \infty a : \infty c$ gerade abgestumpst wird. Eine Geradendsläche $P = c : \infty a : \infty b$ sehlt nie. Solche MP0 sommen in ungesheurer Zahl im glimmerigen Thonschiefer von Quimper in der Bretagne vor. Bei denen aus der Schweiz pflegt noch das

Paar $r = a : c : \infty b$ zu sein, die sich über P unter 70° 324, dem Winkel des regulären Tetraeder, schneiden. Daraus würden die Azen

 $a:b:c=\sqrt{2}:3:2$

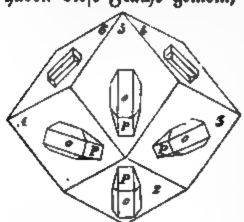
folgen. Rähme man o als Granatoeberstäche, so würde P eine zweite, aber von o differente sein, stellt man diese oP einem rechtwinkligen Paare am Granatoeder parallel, so sann man statt den vordern Endkanten des Oktaeders am Granatoeder die M als Leucitoidstächen a:a: 4a (129° 31') und die r als Leucitoederstächen a:a: 4a (über P 70° 31' 44" = Tetaederwinkel) nehmen, dann wären von den 12 Parallelräumen dieser Körper je 4 vorhanden, also eine Hektoedrie. Halten wir demnach den Staurolithstäulenwinkel als 129° 31' 16" und die Zuschärfung als 70° 31' 44" sest, so haben wir

I ften 3 milling: zwei Individuen frenzen fich rechtwinklig, bie ftumpfen Saulenkanten liegen im obern Riveau und wurben beibe



durch a : oob : ooc abgestumpst. Es spiegelt also ber Blätterbruch o' des einen mit der Geradendstäche P bes andern und umgelehrt ein. Die Blätterbrüche o/o bilden jest eine quadratische Säule, und stellt man diese einer der quadratischen Säulen des Granatoeders parallel, so bilden MM M'M' das daraufstehende Ottaeder der zu-

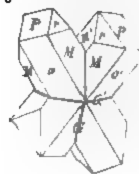
gehörigen Leucitoibsläche a: a: fa, daher muß der einspringende Winkel M/M' = 144° 54' 11" der Winkel der Oftaederkanten dieses Leucitoides sein. Die beiden Grenzebenen sind Würfelslächen, welche sich baher unter rechten Winkeln schneiden: am Staurolith würden sie den Ausdruck b: ho: der wieden, darum sagt man auch, die Zwillingsindividuen haben diese Fläche gemein, und liegen umgekehrt. Da nun das Granat-



oeber drei rechtwinklige Säulen hat, so kann ich in dreierlei Weise die quadratische (o/o ober P/P) des Zwillings denselben parallel stellen. Drei Zwillinge in dieser Stellung durchdrungen gedacht müßte daher ein vollständiges Leucitoid mit Granatvederflächen bilden.

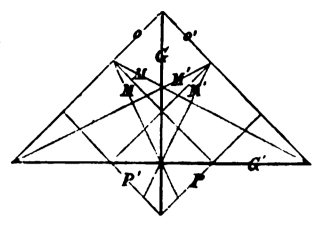
Dieses flar einzusehen lege man kleine Staurolithe mit ihrer Fläche o bergestalt auf bie Granatoeberstächen, daß noch P auf 1 mit 3, auf 2 mit 5, auf 3 mit 1, auf 4

mit 6, auf 5 mit 2 und auf 6 mit 4 spiegeln. Es haben dann die Staurolithindividuen eine solche Lage, daß wenn man Individuum auf 1 mit dem auf 3, auf 2 mit 5 und auf 4 mit 6 zusammengewachsen denkt, der erste Zwilling mit rechtwinkligem Kreuz entsteht; denkt man dagegen zwei in einer Granatoederkante anliegende Krystalle, z. B. 1 und 2, 2



und 3, 3 und 5 2c. mit einander verwachsen so kommt der 2 te Zwilling: die Individuen kreuzen sich unter 60°, es liegen aber die Kanten M/o im obern Niveau. Aus der Stellung am Granatoeder solgt, daß die Grenzebene G im scharfen Winkel Granatoedersläche sein muß, welche am Staurolith den Ausdruck o: a: 3b hat, die Kwillingsindividuen haben also diese Fläche gemein und liegen umgekehrt. Die zweite Grenzebene G', von welcher schon Haun bewiesen hat, daß sie ein reguläres Sechseck bildet, gehört der Oktaeder-

fläche an. Man überzeugt sich davon am leichtesten, wenn man den Zwilling auf die Würfelfläche projicirt, wie in nebenstehender Figur. Auch übersieht man dann alle diese verwickelten Verhältnisse mit einem Blicke. P/P' und 0/0' bilden den Granatoederkantenwinkel von 120°, er wird durch G halbirt; G halbirt ferner den ein=



springenden M/M' 129° 31' 16" (oben neben G), und den darunter liezgenden M/M' 62° 57' 51", das Complement zum stumpsen ebenen Winkel des Leucitförpers (117° 2' 9"). Anz der Grenzebene G' ist M/o' = M'/o = 148° 31' 4" = ½ (117° 2' 9") + 90. Diese G' hat am Staurolith den Ausdruck a: ½c: \index b, ist also gerade auf die stumpse Säulenkante ausgesetzt, und da sie ein reguläres Sechseck von 120° an der Staurozithsäule MM o bildet, so darf man auf ihr die Stücke nur um 120° gegen einander verdrehen, um auch zur Zwillingsstellung zu gelangen. Bergleiche auch Websty Pogg. Ann. 118. 240.

Die optischen Axen + 85° liegen in der Ebene a: ∞ b: ∞ c, die also den scharfen Säulenwinkel halbirt, Axe c Mittellinie.

Härte 7—8, Gew. 3,7, röthlich braun, die Farbe erinnert sehr an blutrothen Granat, nur ist sie etwas dunkeler.

Blos im feinen Pulver kann er an den Kanten zu einer Schlacke aeschmolzen werden, mit Soba unter Brausen eine gelbe Schlacke. Analyse führt zu verschiedenen Resultaten: von Cheronico 3,74 Gew. R2 Si, 29 Si, 52 Al, 17,6 Fe; von Airolo 3,66 Gem. K3 Si, 33,4 Si, 47,2 Al, 16,5 fe; aus der Bretagne 3,53 Gew. K5 Si4 39,2 Si, 44,9 Al, 15,1 ffe. Ein Magnesiagehalt fehlt nie. Man suchte diese Schwierigkeit unter anderm dadurch zu erklären, daß Si mit Al isomorph sei. Rant= melsberg (Erdmann's Journ. 1861. 63. ***) schrieb sie bagegen (R. Als) Sin. Erst Lechartier (Bull. Soc. Chim. 1865 III. 378) hat durch mifrostopische Un= tersuchung des Pulvers Quarz, welcher sich mit Flußsäure ausziehen läßt, als fremdartigen Bestandtheil nachgewiesen. Natürlich verräth sich das dann noch um so deutlicher in Dünnschliffen, und Hr. v. Lasaulx (Jahrb. 1872. 947) suchte nachzuweisen, daß nur der von Mt. Campione am St. Gotthardt chemisch rein sei, und zur Formel (Mg, Fe) Si + (Al, Fe)2 Si führe. Die von Airolo enthalten außer Quarz noch Cyanit, Granat, Epidot 2c. eingesprengt. Auch Rammelsberg (Monatsb. Berl. Atad. 1873 pag. 157) fam nun auf die Form R R2 Si2. Peters (Sist. Wien. Atab. April 1868) gibt Schliffe von St. Radegund bei Graz. schen Garbenschiefer (Jahrb. 1870. 112) sollen Anfänge von Staurolithkry= stallen enthalten.

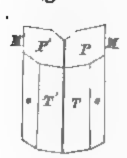
5. Chanit 2Br.

Kiaros blau. Saussure der jüngere beschreibt ihn 1789 als Sappare, welche Benennung schon unter Jacob VI. (1600) in Schottland geläusig war. Bor Werner (Bergm. Journ. 1790. III. 1, pag. 149) hieß er gewöhnlich blauer Schörl, Hauh nannte ihn Disthen (oBéros Kraft), doppeltfräftig, weil manche Krystalle gerieben auf Flächen von

gleicher Glatte positiv, andere negativ elettrifch murben.

Eingliedrige Krhstalle bitden lange Strahlen, nach Phillips Messungen: in der geschobenen Säule T/M 106° 15', die breitere M sehr deutlich blättrig und glänzend, T zwar auch blättrig aber matt. Die scharfe Kante wird durch o schief abgestumpst, M/o 131° 25' und T/o 122° 20'. Untergeordnet und unsicher durch starte Längsstreisung pstegen die Abstumpfungen der stumpsen Säulenkante T/M zu sein, deren Haunzwei k und langibt. Das System muß also zum gewen det 2 + 1egliedrigen oder eingliedrigen gehören. Eine blättrige Endsläche kommt zwar vor, sie soll in P/M 100° 50' und in P/T 93° 15' machen, leider spiegelt sie aber selten gut, jedoch erzeugt sie auf M eine ausgezeichnete Querstreisung, welche die Kante M/o unter 90° 15' schneiden müßte, also sast sentrecht gegen die Säulenare stünde. Darnach scheint also das System eingliedrig und die von Haun angegebenen Abstumpsungen, die am Monte Campione ber Fard o (Jahrb. 1866. 120) vorstommen, von P/T zu beiden Seiten müßten dann ungleichwerthig sein. Das Staurossop pag. 139 bestätigt das.

3willinge fommen häufig vor, fie haben ben Blatterbruch M ge-



mein, und liegen umgekehrt. Rach Mohs gewöhnlich der, woran sowohl T/T' als P/P' einspringende Wintel bilden. In diesem Falle mussen die Flächen M und M' so aneeinander liegen, daß die Kante T/M mit T'/M' und die Kante P/M mit Kante P'/M' parallel geht, es ist also ein Gemeinhaben von M im vollsten Sinne des Wortes: der Zwilling entsteht, wenn man beide Individuen auf

M um 180° gegen einander verdreht. Dagegen behauptete G. Rose

(Rruft, dem. Mineral, pag. 79), daß eine

zweite Art, wo zwar Tund T' auch einspringende Winkel bilden, aber Pund P' scheindar mit einander einspiegelu, gewöhnlicher sei. In diesem Falle ning man das eine Zwillingsindwiduum 180° um die Are P/M drehen. Da Kanten P/M und o/M auf M ein Parallelogramm von 90° 15' bilden, so müssen sich, entweder wenn M/P \pm M'/P' gedacht würde, die Säulenkanten M/o mit M'/o' unter 30' schneiden; oder wenn M/o \pm M'/o', die Kanten P/M und P'/M' unter 30'. Die Unterschiede beider möglichen Fälle sind so gering, daß sich nicht leicht die Wahrheit wird ermitteln lassen. Endlich ist auch eine

britte Art möglich: ein Indwiduum dreht fich 180° um die Saulenfante M/T, dann werden alle Saulenflachen einspiegeln, nur die

Endflächen P unter 30' Kreuzung der Kanten P/M mit P'/M' einen einsspringenden Winkel bilden. Da nun das Ende gewöhnlich sehlt, so ersicheinen dem Auge solche Krystalle einsach, Plücker weist aber (Pogg. Ann. 82. 80) ein optisches Mittel nach, sie zu erkennen: es zeigen sich nämlich zwischen gekreuzten Turmalinplatten eigenthümliche hyperbolische Linien, welche sich bei einsachen Individuen niemals sinden. Auch das Stauroskop liefert ein treffliches Unterscheidungsmittel, denn Zwillinge werden bei der Drehung in gewissen Lagen nicht dunkel wie die einsachen Krystalle, v. Kobell (Sisb. Bay. Acad. Wiss. 1861 XIV. 1 pag. 272). Kreuzungen der Strahlen unter 60° wurden von Kenngott auch als Zwilzlinge angesehen.

Die optische Mittellinie steht senkrecht gegen den Blätterbruch M, die Ebene der optischen Axe geht durch den stumpsen Winkel des Pa-rallelogramms von 90° 15' und schneidet die Kante M/T unter 30°. Die Axen selbst schneiden sich unter 81° 48'.

Auf das Dichrostop wirken die Arnstalle sehr stark: senkrecht gegen den Blätterbruch sind die Bilder zwar kaum von einander verschieden, allein gegen T gesehen wird das eine Bild auf Kosten des andern pracht-voll blau, und zwar bei aufrechter Säulenage das ordinäre, bei liegender das extraordinäre. Hängt man den Arystall au einem Coconsaden in einer Papierschleise auf, so stellt er sich mit Declination und Inclination wie eine Magnetnadel (Plücker Pogg. Ann. 77. 440), "er ist eine wahre Compasnadel", und richtet dabei immer dasselbe Ende nach Norden! Zu diesem interessanten Experiment gehört jedoch eine vorsichtige Wahl der Individuen, bei allen glückt es wohl nicht.

Nicht minder auffallend sind die großen Verschiedenheiten der Härte: auf dem Blätterbruch M läßt er sich parallel der Säulenkante M/T, also senkrecht gegen die Faserstreisung, mit einem gewöhnlichen Messer noch gut riten (H = 4—5), parallel der Faser, also senkrecht gegen die Kante, kommt man dagegen beim stärksten Druck nicht mehr hinein (H = 6), auf den übrigen Säulenflächen erreicht er sogar, besonders gegen die Säulenkante, die Härte des Quarzes = 7! Gew. 3,5—3,7. Blaue Farbe, ins Weißliche dis Farblose, seltener graulich. Atomvolumen 45,3, das doppelte des Quarzes.

Vor dem Löthrohr unschmelzbar, brennt sich aber weiß, mit Kobaltssolution start geglüht blau. Zum Ausschließen eignet sich Aestalihydrat am besten. Äls Si² = Äl Si = 62,6 Äl, 37 Si 1 ke, doch schwanken die Angaben etwas. Jedenfalls ist die Zusammensetzung Staurolithartig, daher verwachsen beide häusig der Länge nach mit einander, und zwarspiegelt gewöhnlich der blättrige Bruch M mit der ebenfalls blättrigen Abstumpfungsssläche der scharfen Sänlenkante o am Staurolith (Germar Taschenb. Min. 1817 XI. 465): so bei den schönen Krystallen von Cheronico, die im weißen Glimmerschiefer auf dem Dolomit von Campolongo lasgern (Studer Geol. Schweiz I. 467). Bei Faido und Airolo in Paragonitsschiefer mit zahllosen makros und mikrostopischen Krystallen (Pogg. Ann.

147. 200). Im Pfitscher Thal bei Sterzing in Tyrol breite blaue Strahlen im Quarz, die oft in auffallender Weise frummschalig werden. Sie zersplittern sich zu schmalen Strahlen von weißer, rother, grauer und schwarzer Farbe, was Werner Phäticit nannte. Klare Krystalle in den Goldzseisen des südlichen Ural zusammen mit Euklas (Kokscharow Materialien III. 100). In Connecticut, Delaware und Pennsylvanien sollen nach Genth (Jahrb. 1874. 506) Chanit und Fibrolith Umwandlungsproducte vom Kozund sein.

Sillimanit Boven Al Si, von der Zusammensetzung bes Chanit's, wird von vielen dafür gehalten. Die langstrahligen nelkenbraunen Kry= stalle bilden Säulen von 98°, die mit o/l = 97° 6' beim Chanit stimmen, auch wird ihr stumpfer Winkel durch einen deutlichen Blätterbruch abgestumpft, aber die andern Blätterbrüche scheinen zu fehlen. er nach allen Richtungen gleich hart und das Gewicht beträgt blos 3,24. Auf Gängen im Gneise bei Sanbrook (Connecticut). Optisch verhält er sich 2gliedrig, was mit Cyanit nicht in Uebereinstimmung zu bringen ist. Daher wird er vom Hrn. Descloizeaux für ein besonderes Mineral gehalten, wozu nicht blos Wörthit (Heß Bogg. Ann. 21. 78), der in strah= ligen Klumpen in den Nordischen Geschieben gefunden ward, und der ähnliche Monrolith von Monroe zu gehören scheint, sondern vielleicht auch Buchholzit und Kibrolith. Nach Damour (Cmpt. rend. 1865 Bb. 61. vurde Sillimanit-Fibrolith zu celtischen Waffen verarbeitet. Gieseke's Sapphirin Mg3 Al4 Bi aus dem Glimmerschiefer von Fistenaes in Grönland bildet kurze blaue etwas blättrige Strahlen, worin Stromeper 14,5 Si fand. Man hat dabei wohl an unreinen Chanit gedacht, doch ist 16 Mg etwas viel.

6. Andalufit.

Von Bournon 1789 Spath adamantin d'un rouge violet genannt, die Stücke stammten vom Gebirge Forez; Lametherie (Journ. de Phys. An. 6. 386) erhielt ihn von Andalusien in Spanien.

Bweiglicdrige wenig blättrige Säulen $M=a:b:\infty c$ von 90° 50° (Haidinger, Pogg. Ann. 61. 200) mit Geradendsläche $P=c:\infty a:\infty b$, die ein quadratisches Aussehen haben, und von besonderer Schönheit mehrere Zoll dick und mehrfach länger im Quarzgestein von Lisens südwestlich Innsbruck brechen. Hin und wieder sindet sich eine kleine Abstumpfung der Ecken über der stumpfen Säulenkante $a:c:\infty b$ 109° 4', wornach $a:b=\sqrt{1,97}:\sqrt{2,03}$ sich verhalten würde. Auch Zuschärsfungen $b:c:\infty a$ auf die scharse Säulenkante, sowie Abstumpfungsund Juschärsungsstächen der stumpfen Säulenkante 2c. werden angegeben. Bei Nertschinsk Zwillinge, welche die Säule gemein haben und umgekehrt liegen.

Gewöhnlich stark mit Glimmer bedeckt, welcher auch die Krystalle durchdringt, ihnen talkartige Weichheit gibt, daher die alte Benennung

Micaphyllit. Die frischen geben etwas über Quarzhärte hinaus, 3,17 Sewicht. Weist trübe grüne, röthliche, grane Farbe mit geringer Durchsscheinenheit. Tropbem wirken namentlich die rothen auf das Dichrostop. Besonders aber die grünen durchsichtigen aus Brafilien und Nertschinst, welche grüne und rothe Bilder geben. Optisch +, a Mittellinie.

Bor bem Löthrohr unschmelzbar, wird mit Kobaltsolution schön blau, lange galt er für Al⁴ Si⁵, jest Al Si, Thonerbe steigt bis auf 60 p. C.; ältere Analysen geben einen bedeutenden Gehalt von Kali, nach Bausquetin bei den spanischen sogar 8 Procent. Er kommt besonders in Quarzgesteinen vor, nicht blos in den Alpen, und daher häufig in den Gletzschergeschieden von Oberschwaden, sondern von rother Farde mit Fettzglanz und großer Härte zu Goldenstein in Mähren, Herzogau im Bayerschen Walde, Killinen bei Dublin. Besonders frisch im glimmerreichen Thonschiefer von Sibirien. Aussallend ift es, daß die trüben so häufig steinmarkartig weich werden.

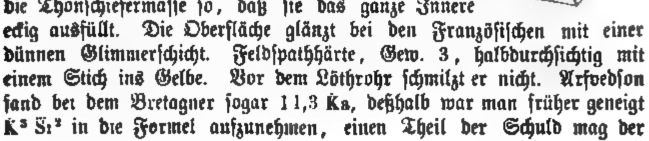
Buchholzit im Quarz von Lisens wurde für feinfastigen Andalusit gehalten, der sehr an Ratenauge erinnert. Auch Bournon's Fis brolit mit Korund zu Carnotil in Oftindien und in Geschieben der Goldseisen von Beechworth (Bictoria) wird dahin gerechnet. Im Quarz tommt serner der Xenolith Al Si von Peterhoff in Finnland und der Bamlit Al* Sis von Bamle in Norwegen vor, beide scheinen ohnedieß wegen ihrer safrigen Bildung dem Buchholzit sehr nahe zu stehen. Ein

viel boberes Intereffe gewährt bagegen

Chieftelith, zeals durchfreuzen, Karsten Mineral. Tabell. 1800 pag. 78, so genannt, weil im Innern der Thonschiefer den griechischen Buchstaben X bildet, Macle R. de l'Isle Essay 166 (macula Fleck), Aldrovand im Museum metall. 1648. pag. 881 bildet bereits die Spanischen von Santiago di Compostella in Galizien als Lapis crucifer ab, und Werner aab ihm den nicht unpassenden Namen Hohlipath.

Er findet sich nur im Thonschiefer in Andalusitartigen Säulen bon

91° 50', die beim Zerschlagen einen deutlichen Blättersbruch wahrnehmen lassen. Auf dem Querbruch nimmt man in günstigen Fällen ein Kreuz von Thonschieser wahr (erucom Domini salutis humanas symbolum, Morcati Metallotheca vaticana 1717 pag. 287), das sich in der Witte und in den 4 Kanten verdickt. Manche wollen darin Zwillingsbildung erblicken. Daher sehen die Kanten außen gewöhnlich schwarz aus. An ein und derselben Säule vermehrt sich dann nicht selten die Thonschiesermasse so, daß sie das ganze Innere



niemals ganz Kalifreie Thonschiefer tragen, denn Bunsen (Pogg. Ann. 47. 100) fand Al⁴ Si³, 39,1 Si, 58,7 Al und keine Spur von Kali in der reinen Masse.

In den Thonschiefern diesseits und jenseits des Atlantischen Oceans findet sich das Mineral häufig massenweis, zumal nahe dem Urgebirge: in Deutschland sind besonders die dünnen Säulen von Gefrees im Fichtelgebirge befannt, Leonhard gibt sie auch im Thonschiefer bei Baben am Schwarzwalde an, Germar am Unterharze bei Bräunrobe und Greifen-Ebenso fein sind sie in einem röthlichen Thonschiefer vom Cap ber guten Hoffnung eingesprengt. In Thonschiefergeschieben von Transbaikalien zeigen sie Trichroismus (Kotscharow Material. V. 170). Viel dicker enthält sie der Thonschiefer der Bretagne von Salles de Rohan bei St. Brieux. In den Pyrenäen erreichen sie sogar fast Fußlänge und 2 Zoll Dicke, sie werden dort verschliffen und wegen ihrer Kreuzfigur seit langer Zeit als Amulette getragen. Die Amerikanischen von Chesterfield gleichen fingerdicken Cylindern, und man würde sie nicht für das halten, was sie sind, wenn nicht der Querschnitt die Kreuze zeigte. Die sogenannten Frucht= und Knotenschiefer sollen Anfangsbildungen von Andalusiten sein.

Vergleiche wegen seines Aussehens auch Charpentier's Couzeranit aus den grauen frystallinischen Kalfen der Phrenäen, dessen lange viersseitige fast quadratischen Säulen innen öfter ebenfalls hohl und mit dem Wuttergestein ausgefüllt sind, das wie der Carrarische Warmor zum Vergfalfe gehört. Freiesleben's Talksteinmark aus dem Porphyr von Rochlitz in Sachsen hat zwar die Zusammensetzung des Cyanits Äl Si², gehört aber seinem Aussehen nach zu den Thonen. G. Rose führt hier auch den Agalmatolith pag. 297 als Äl Si³ auf. Vergleiche auch den asbestartigen Gümbelit (Sixb. Baher. Atab. 1870 1. 204) auf Thonsschiefer von Steben.

VI. Soelsteine.

Die Gemmen bilden eine gute Gruppe unter den Silicaten, welche man nicht zerreißen sollte, wenn auch ihre Grenzglieder nur schwach versbunden sein mögen. Große Härte (es sind die härtesten irdischen Stosse), hohes Steingewicht, prächtige Farben und Klarheit, verbunden mit starkem Glanz, eine nicht gewöhnliche Zusammensetzung zeichnen sie aus. Den edlern unter ihnen sehlt die gemeinere Kieselerde ganz, und Thonerde bestommt das Uebergewicht. Bergman vermuthete sogar eine besondere "Edelerde", Hausmann eine "Hartsteinsubstanz" darin. Ja die Krone derselben, der Diamant, besteht aus Kohlenstoff, und dennoch ist hier sein natürlicher Platz. Trotz ihres sparsamen Vorkommens sind die Edelsteine schon den ältesten Völkern bekannt, und ihre Namen uns überliesert, obzgleich wir nicht immer wissen, was darunter verstanden wurde. Auch konnten die Alten bei dem mangelhaften Stande der Wissenschaft sich

selbst über die Sachen nicht klar sein. Brückmann's Abhandlung von Ebelsteinen 2te Aufl. 1773 ist noch jetzt sehr brauchbar.

1. Diamant.

Bei den Griechen adauas (unbezwingbar), wie alles harte, arabisch mas, Jahalom Demant Luther 2 Mos. 28, 18. Plinius hist. nat. 37. 15 spricht über adamas sehr ausführlich: "den größten Preis unter den menschlichen Dingen hat der Diamant, lange nur den Königen und auch unter diesen blos wenigen bekannt. . . Nur im feinsten Golde erzeugt er sich . . . Sechs Arten sind bekannt . . . Darunter die Indischen und Arabischen von unaussprechlicher Härte, auf den Ambos gelegt, stoßen sie den Schlag so zurück, daß Eisen und Ambos in Stücke zerspringt, auch das Feuer besiegen sie, denn sie entglühen nicht einmal (numquam incalescens) Diese Macht über Stahl und Feuer wird durch Bocksblut gebrochen, aber nur wenn sie durch frisches und warmes gebeizt sind, und auch so erst nach vielen Schlägen, und immer noch Amboje und Hammer sprengend Nur ein Gott kann dieses unermegliche Geheimniß dem Menschen mitgetheilt haben Und wenn er nun glücklich zum Reißen gebracht wird, so zerspringt er in so kleine Stücke, daß man sie kanm sehen kann. Das war der Standpunkt des Alterthums. Im Mittelalter besingen Dichter (Parcival) das Wunder, und nach Albertus Magnus (de miner. pag. 7) wird das Blut um so wirksamer, wenn der Bock vorher Wein getrunken oder Petersilie gefressen habe.

Reguläres Krystallsystem, deutlich oktaedrisch blättrig, wovon die Steinschneider profitiren, indem es dadurch allein möglich gemacht ist, rauhe Stellen schnell wegzuspalten. Oktaeder a:a:a bei den Ostindischen, Granatoeder a:a: ∞a bei den Brasilianischen gewöhnlich, aber stark

gerundet und kaum meßbar. Die meisten Granatoeder nach der kurzen Diagonale (Kante des eingeschriebenen Würfels) der Rhomben geknickt, wodurch ein sehr verzosgener Phramiden würfel entsteht. Seltener herrscht die Knickung nach der Längsdiagonale, was ein banchiges

Phramiden oft aeder gibt. Die Knickung nach beiden Diagonalen gibt ein Pyramidengranatoeder, das wegen der Flächenrundung sich der Rugel- und Siform nähert. Sine gleiche Deutlichkeit beider, der gebroschenen Würfel- und Oktaederkanten, ist aber durchaus nicht gewöhnlich, in der Rugel prägt sich also das Oktaeder oder Granatoeder vorherrschend aus, jenes der Ostindische, dieses der Brasilianische Typus. Würfel kommt selten vor, und Leucitoeder wird gar nicht angesührt. Zuweilen haben sie auch Neigung zum Tetraedrischen, Dana (Syst. Miner.

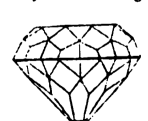
1868. 11) führt sogar einen slächenreichen Zwilling an, der mit seinen Tetraederkanten sich rechtwinklich kreuzt. Andere Zwillinge, stark nach der trigonalen Aze verkürzt, sind häusig. Sieht man daran den blättrigen Bruch, so macht

23*

er einspringende Winkel auf den Seiten, mährend drei der Zwillingsage parallel gehende Granatoederflächen in beiden Individuen einspiegeln, aber sich doch durch die verschiedene Streifung unterscheiden lassen. Mag daher auch, wie häufig geschieht, die Zwillingsgrenze noch so stark verwachsen, so wird man doch leicht auf die Spur geführt. Geschliffene Platten zeigen öfter zahllose Zwillingsstreifen, wie Labrador, es scheint das von neben einander gelagerten Lamellen herzukommen. gewissen Richtungen leuchten nach Brewster die einen Lamellen, die andern nicht. Unter den ersten Diamantlinsen gaben daher einige doppelte und dreifache Bilder. Auch im polarisirten Licht nimmt man öfter blaue Streifen mahr. Arpstalle mit vertieften Kanten. Rauhigkeiten der Flächen mit labyrinthischen Gängen und harzartigen Unebenheiten zc.

Bärte 10, und zwar von allen Steinen bei weitem der härteste. Die ostindischen gelten für härter als die Brasilianer. Am härtesten die Divelsteene (Teufelssteine) der Hollander. Man rechnet, daß er beim Berarbeiten 50mal mehr Zeit in Anspruch nimmt, als der nächstharte Sapphir (Kluge Handb. Ebelft. pag. 19). Nur der fünstlich frystallisirte Bor scheint ihm gleich zu kommen. Daher wurde er früher blos etwas polirt (Spigsteine), wobei man von der natürlichen Arystallform Rugen zog. Die Ugraffe des taiserlichen Mantels Karls des Großen ist noch mit solchen ungeschliffenen Steinen besetzt. 1373 gab es in Rürnberg Diamantpolirer. Erst Ludwig van Berquen aus Brügge in Flandern fand 1456, daß man ihn in seinem eigenen Pulver (Demantbort) schleifen könne. Anfangs machte man Tafelsteine, d. h. stumpfte die Oftindischen Oktaeder an zwei entgegengesetzten Ecken mehr oder weniger ab. 1520 kamen Resetten (Rautensteine) auf. Ihr Schnitt richtet sich nach

der rhomboedrischen Stellung: die untere flache Basis eutspricht bem blättrigen Bruch, und die Spite endigt mit 6 Sternfacetten, außerdem sind noch 18 Querfacetten da, die sich zu 6+12 Liegen die 6 unter den Flächen der Sternfacetten, so folgen im Rande 12, liegen aber die 6 unter den Kanten, so fallen die 12 zwischen die beiden 6. Besonders sind die Zwillinge zu solchen Rosetten brauchbar, man spaltet sie nur nach der Zwillingsebene, dann gibt die nach der kurzen Diagonale gebrochene Granatoederfläche den Anhaltspunkt



für die 6 Sternfacetten. Cardinal Mazarin ließ zuerst Brillanten schleifen. Ihr Schliff richtet sich nach der oktaedrischen Stellung: der flachere Obertheil (Krone) endigt mit einer Gerabendfläche (Würfelfl.), darunter folgen 8+8+8, oder 8+8+16 Facetten; der spitzere

Untertheil ist dem obern ähnlich, aber am Unterende nur durch eine ganz feine Endfläche (Ralette) abgestumpft; der Gürtel (Rand) trennt beide Theile von einander. Ein guter Brillantenschliff weicht nie vom Zahlen= gesetz 8 ab. Die Brillanten faßt man meist à jour, d. h. man gibt ihnen keine Unterlage, wie den Rosetten. Das Schleifen ist sehr zeitraubend, und wenn man sie nicht mit feinen Meißeln durch einen schnellen

aber starten Schlag spalten kann, so muß man sie mit einem seinen Stahldraht mittelst Diamantpulver und Del durchsägen. In Amsterdam unterscheidet man daher Spalter, welchen die Steine zum Anrichten mittelst Schlag zugewogen werden; Schneider müssen sie auf Kittstöcken bessestigen und durch Gegeneinanderreiben matte Facetten auf ihnen erzeugen, die dann von den Polirern auf gußeisernen Scheiben mit Demantbort und Olivenöl glänzend gemacht werden. Der Regent in der Krone Frankreichs wiegt 136 Karat, roh wog er 410 Karat, er hat also durch den Schliff, der 2 Jahre währte, zan Größe verloren. Daß Diamanten Glaß schneiden, daran ist die doppelte Krümmung der Krystallkanten schuld, die einen einzigen Punkt zum Schnitt kommen läßt. (Wollaston, Gilbert's Ann. 58. 92.)

Gewicht 3,55, genau das des Topases, daher sind auch Brasilianische Topasgeschiebe damit verwechselt worden. Indische 3,521, Brasilianische 3,444. Farblos, doch nehmen sie eine schwarze, nelkenbraune, graue, gelbliche, grünliche 2c. Färbung an, die wenn rein theuer gezahlt wird. Doch hat es damit eine eigene Bewandtniß, das Auge wird getäuscht: namentlich zeigen die grünen unter dem Mikrostop häufig blos Flecken, wie Fliegenmist, oder Verzweigungen wie Conferven. Göppert nennt Auch die nelkenbraunen sind oft sie daher Protococcus adamantinus. blos getüpfelt oder geflammt, statt durch und durch gefärbt. Solche Unsicherheit zeigt sich auch bei schwarzen, sie glänzen im reflectirten Licht, wie Graphit, und zeigen doch beim Durchsehen grasgrune Stellen. Uebrigens kommen auch tiefschwarze vor mit starkem Glanz, sie sollen so hart sein, daß sie sich mit dem Staube farbloser Diamanten gar nicht schleifen lassen. Bei manchen schwefelgelben scheint sich die Färbung blos auf die Oberfläche zu concentriren, sie werden daher durch den Schliff klarer, eine den Händlern wohlbekannte Thatsache. In Paris (Pogg. Ann. 128. 126) zeigt man einen bräunlichen Brillant von 4 Gramm im Werth von 60,000 Franken, derselbe bekommt im Feuer eine rosenrothe Farbe, die er 10 Tage beibehält, und in dieser Zeit 200,000 Fr. werth ist.

Diamantglanz und starte Farbenzerstreuung, deshalb zeigen die geschliffenen Facetten das lebhasteste Farbenspiel. Starte Strahlenbrechung 2,47, d. h. die vergrößernde Kraft der Diamantzur Glaslinse wie 5:3, daher ist er auch zu mikrostopischen Linsen benütt worden, die aber sehr schwer vollkommen zu machen sind, so daß nur wenige gute existiren pag. 121. Newton schloß 1675 daraus, daß es eine brennbare Substanz sein müsse. Er machte nämlich zwei Klassen von Körpern: seuerbeständige mit schwächerer und brennbare mit stärterer Brechungskraft, die bei beiden einem eigenen Gesehe, aber so ziemlich dem Berhältniß zur Dichtigkeit solgt. Nun verhält sich die Dichtigkeit vom Diamant zum Quarz = 4:3, aber die Brechungskraft = 5:3, daher konnte Diamant kein seuerbeständiger Stein sein. Setzt man zum Olivennach und nach Cassia= oder Saffranöl, so kann man ächte Steine unssichtbar machen. Merkwürdig sind die "Sterndiamanten", welche auf

der Oktaederfläche einen sechsstrahligen Lichtschein zeigen (Descloizeaux Ann. Phys. 1845. XIV).

Sollte das Licht zwar nicht doppelt brechen, also auch nicht polarisiren, allein nach Brewster sinden sich im Innern Lustblasen, um welche herum wie im Bernstein das Licht etwas verändert wird (Pogg. Ann. 15. 110). Da nun außerhalb dieser Blasensphäre das Licht vollkommen unpolarisirt durchgeht, so scheint die Masse ursprünglich weich gewesen zu sein, so daß eingeschlossene Lust durch Expansion die ihr nächstliezgenden Theile verändern konnte, wie man etwa durch Druck auf Glas und Harz ähnliche Erscheinungen hervorbringt! Die Höhlen haben öster sehr bizarre Formen, sind auch wohl, wie schon Tavernier erzählt, mit einer schwarzen Materie (boue végétale) ersüllt. Manche sollen durch Insolation (Pogg. Ann. 64. 114) oder Bürsten phosphoreseiren. Bose hat das 1745 in einer schwülstigen Rede (von dem Lichte der Diamanten im Finstern) vor dem durchlauchtigsten Churprinzen von Sachsen beshandelt. Durch Reiben stets + elektrisch.

Reiner Kohlenstoff C, seine Oberfläche wird in der Orydationsflamme matt, durch langes Glühen "schwarz und undurchsichtig, was nur von einem Uebergange in den amorphen Zustand herrühren kann." Obgleich sein Pulver schon bei Anwendung einer Spirituslampe brennt, so kann er doch in Kohlenpulver verpackt der größten Hitze ausgesetzt werden, wie das die Pariser Steinschleifer ichon 1771 wußten. freilich bläht er sich, wird grauschwarz, färbt ab wie Graphit. zwischen den Kohlenspißen einer stark elektrischen Säule wird er zu Coaks. Sobald aber Sauerstoff hinzutritt, so stößt er Gas aus. (Boyle), und 1694 wurden auf Veranlassung Cosmus III. von Florenzer Akademikern die ersten Diamanten in einem großen Tschirnhausischen Brennspiegel verflüchtigt: sie behielten zwar ihre Form bei, wurden aber immer kleiner, und verschwanden zuletzt ganz. Jetzt kann man sie schon im Glasgebläse auf Platinblech verflüchtigen, ohne daß die Oberfläche ihren Glanz verliert (Compt. rend. 70. 992), sie nehmen dabei Aetsfiguren an pag. 193. Schon Lavoisier fand, daß sie dann Kohlensäure entwickeln; Guyton, daß sie mit Eisen zusammengeschmolzen (cementirt) Stahl erzeugen. In Wien wollte Raiser Franz I. 1750 im Ofenfeuer kleine zu einem großen zusammenschmelzen, aber die Sache gelang nicht. Pethold glaubte in kleinen Rückständen Rieselerde mit Pflanzenzellen gefunden zu haben, auch Göp= pert (Pogg. Ann. 92. 628) bildet so etwas ab, aber Wöhler konnte das nicht bestätigen. Der Aschengehalt beträgt zuweilen bis 2 p. C. Vergleiche auch Graphit, welcher es mahrscheinlich macht, daß die Kohle dimorph sei.

Bildung. Einige haben gemeint, er möchte sich auf organischem Wege gebildet haben, wie etwa Tabasher im Banıbus, worauf auch die Polarisationserscheinungen hinweisen könnten, ganz abgesehen von den Zellen. Andere suchten ihn auf unorganischem Wege durch Schmelzen von Kohle darzustellen. Silliman und Cagniart de Latour bekamen so auch wirklich farblose Kügelchen, welche Glas ritzten, es war aber nach

Thenard geschmolzene Kieselerbe. Auch die Liebig'sche Ansicht, sie als Berwesungsprodukt anzusehen, soll nicht Stich halten. Simmler (Pogg. Ann. 105. 466) meinte, Kohlenstoff in slüssiger Kohlensäure gelöst, was bei einem Druck von 36 Atmosphären geschieht, könnte Diamant werden. Seit man im Quarz, Topas 2c. wirklich flüssige Kohlensäure fand pag. 212, ist die Hypothese nicht ganz grundlos. Dagegen verslüchtigte Despretz (Compt. rend. Sept. 1853. pag. 369) Kohle mittelst eines elektrischen Stroms über einen Monat hindurch. Es setten sich an den Platindrähten kleine schwarze mikrostopische Oktaeder an, die Rubin polirten, was bekanntlich nur mit Diamantpulver geschieht. Leider ist Kohlenstoff ein zu schlechter. Leiter der Elektricität. Gannal ließ Phosphor, Wasser, Schwesel und Kohle etliche Monate auf einander wirken, und bekam Dodecaeder!

Vorkommen. Lange kannte man ihn nur auf sekundären Lagersstätten: im tertiären "Diamantensandstein" oder im lockern und harten Diluvialgedirge (sogenannte Diamantsaisen). Dann fand man ihn jedoch nördlich Tejuco in Brasilien in einem glimmerhaltigen Quarzgestein (Itascolumit), das mit Hornblendeschiefern in inniger Verbindung steht. Darsnach scheint das Urgedirge die Bildungsstätte zu sein (Girard Leonh. Jahrb. 1843 pag. 308). Edle Metalle und Steine, wie Gold, Euklas, Topas, Chrysoberyll, durchsichtiger Andalusit, Turmalin, Amethyst, Anatas, Rutil, Granat, Diaspor, Zirkon, Zinnstein, Tantalit 2c. (Bullet. geol. 1857. XIV. 142) sind häusige Begleiter. Das Vorkommen im Kanthophyllit pag. 193 bestätigt sich nicht.

Vorderindien der älteste und berühmteste Fundort. Nach Ritter (Afien 6, pag. 343) gibt es daselbst fünf Hauptpunkte: 1) Cudbapah am Bennar bis Gandicotta, die judlichste Gruppe; 2) Randial=Gruppe auf der Westseite der Nalla Malla-Berge, welche sich von Cuddapah nördlich bis zur Kistna ziehen. Hier sollen die größten Indischen vor= gekommen sein; 3) Golconda (Bergfeste & Stunde WNW Hyderabab) hat keine Gruben, sondern ist für die Gruppe der Umgegend nur der Markt, welcher durch den Franzosen Tavernier (Six voyages en Turquie 1669) so berühmt geworden ist: An der untern Kistna bei Ellore, das im Basalttuff auf Granit die größten liefert, waren allein 60,000 Men= schen mit Pochen und Waschen eines harten eisenschüssigen Gesteins beschäftigt, das bis zu 14' tief ausgebeutet wurde. Zu Raolconda war es ein Sandstein, wie bei Fontainebleau, in dessen kaum fingerbreiten Spalten ein feiner Sand sich findet, worin die Diamanten lagen. Da der Stein hart ist, so mußte der Sand mittelst zugespitzter Eisenstangen mühsam herausgeholt werden (Voyages II. 1927); 4) Sumbhulpur=Gruppe am mittlern Mahanadi, wo man sie hauptsächlich im Schlammbette der Neben= flusse auf der nördlichen Seite sammelt; 5) Panna = Gruppe in Bun= delkhund zwischen Sonar und Sone (25° N. Br.) in eisenhaltigem Kiese über Buntensandstein bildet die nördlichste. Schon Ptolemäus erwähnt hier einen Adamasfluß. In hentiger Zeit hat das Suchen sehr abge= nommen. Cenlon liefert trop seines Ebelsteinreichthums keine Diamanten,

dagegen findet man sie an der Südostspize von Borneo, Tanah Laut (Seeland) genannt, in einem rothen Thone von Gold und Platin begleitet. Der Thon ruht auf Serpentin= und Hornblendegestein (Pogg. Ann. 55. 526). Das Vorkommen in der alten Welt wurde durch

Brasilien überflügelt und zwar in der Provinz Minas Geraes durch die unwirthliche Serro do Frio mit dem Hauptort Tejuco, 1801 noch ein trauriger Fleden, jett zu einer Stadt "Diamantina" erhoben, worin sich seit dem Freigeben der Wäsche Negerbanden herumtreiben. erhebt sich der 5600' hohe Itambé, woran der Fluß Jequetinhonha in 2 Armen entspringt. Hier auf Itacolumit liegt die Hauptgrube Mandanga, in einem eisenschüssigen gerollten Ries (Cascalho) mit großen Quarzgeschieben, Topasen und Goldblättchen. Man sucht sie jetzt auch tiefer unter dem Riese der Flußbetten, wo nach Agassiz die Brasilianische Eiszeit ihre Spuren hinterließ. Die feinsten Stücke liefert der Gurgulho aus ectigen Quarzbrocken bestehend. Ein Spanier erkannte 1727 die glanzenden Steine, während die Neger sie schon längst als Spielmarken benüt hatten. Später fand man sie tiefer im Innern im Flußgebiete des Rio San Franzisco, aber erst 1839 auf der ältesten Lagerstätte in einem "glimmerhaltigen Sandsteine" am linken Ufer der Corrego dos Rois in der Serra de Santo Antonio de Grammagoa, 36 Meilen nördlich Tejuco. Da dieser nach Claussen über der dortigen Grauwacke liegen soll (Leonhard's Jahrb. 1842. pag. 459), so wäre auch hiermit das ursprüngliche Lager nicht gefunden, so ähnlich das Gestein dem Glimmerschiefer auch sein mag. Nach Heusser (Zeitschr. beutsch. geol. Gesellsch. 1859. XI. 464) soll jedoch gemäß den praktischen Erfahrungen der Diamantensucher kaum Zweifel sein, daß nicht auch der Hornblendeschiefer zu den Muttergesteinen gehöre. Martius berechnete, daß in den 46 Jahren von 1772—1818 3 Millionen Karat = 1300 % im Werthe von 70 Millionen Gulden nach Europa gekommen seien. Man rechnet jährlich immer noch 190 %. Bahia allein führte 1856 über 300,000 Karat aus. Die reichen Diamant= händler sollen immer bessere Stücke zum Verschachern in der Westentasche führen. Neuerlich werden auch die Sierra Madre südwestlich Acapulco in Mexico, die Grafschaften Butte in Californien (Jahrb. 1867. 100), die Itacolumitregion der Goldwäschen des Hrn. Twitty in Nordcarolina, die von Georgien und Virginien 2c. aufgeführt.

Am Cap 1200 Kilometer von der Capstadt im Gebiet des Baalsschusses unter 29° südlicher Breite und 23° östlicher Länge hat ein Fleck von blos 2 Kilometer Ausdehnung im Grand, Sand und Letten bis zu 120' Tiefe seit März 1867—1875 eine auf 12 Millionen Pfund Stersling geschätzte Ausbeute geliefert, wovon der »Stevart Diamant« 288 k., ein etwas gelbliches Phramidenoktaeder von 1½ Zoll Durchmesser, auf der Wiener Ausstellung paradirte, und schon soll er von einem noch größern mit 300 k. überslügelt sein. Die Geschichte der Ersunde (Westermann's Monatsh. 1875. 168) beginnt, wenn wir ältere nicht geglaubte Sagen seit 1667 übergehen, 1867 mit einem Straußenjäger, der im Sande des

Oranje, wo Kinder mit Achaten und Granaten spielten, ein Oktaeder von 20 k. erhielt, was in Grahamstown erfannt wurde. Ein Jahr später brachte ein Hottentotte den "Stern des Südens" 83 k., wofür 12000 A Sterling gelöst wurden. Das erzeugte plötlich ein "Diamantenfieber", die Farmer mit Vieh und Familie zogen zum Vaal und Oranje, um gemüthlich im Sande des herrlichen Stroms die glänzenden Steine zu suchen. Anfangs zahlten die Capbewohner ungeheure Preise, jeder wollte reich werden, und als nun von London der wirkliche Preis bekannt wurde, brach ein allgemeiner Bankerott aus. Mit dem Einwandern der cali= fornischen und australischen Goldgräber begannen die Bäschereien (River Diggings) am Baalfluß, dann wurden in Pniel auf dürrem Kalkgrande die ersten Trockengruben (Dry Diggings) errichtet, worauf die Berliner Missionsgesellschaft Ansprüche machte. Auf einmal verbreitete sich Ende 1870 ein Gerücht, daß die Kinder des Boers Dutoit aus dem Mörtel des Hausputes ganze Haufen von Diamanten herausgeklaubt hätten. Nun begann ein Auszug (rush) nach Dutoitspan, welches 25 miles vom Baal und 20 vom Modder entfernt bei der außerordentlichsten Hitze weder Schatten noch Wasser bietet, der feine Ralkstaub dringt durch Rase und Mund, die Leibesporen bedecken sich mit einer Schmutfruste, und 50,000 Digger stehen bei verfälschtem Branntwein in steter Gefahr von den trocknen Geröllen verschüttet zu werden. Leider spalten sich gerade die großen und scharfectigsten, wenn sie eine Zeitlang liegen, nach dem blättrigen Bruch, wie das auch bei indischen schon Tavernier beklagt, und die Formen des Groß-Mogul, Kohinvor, Orlow 2c. bestätigen die That= sache. Man steckt sie daher in Talg. Ja nicht selten kommen schon im Lager "große Spaltungsstücke (splints) vor, beren Ergänzungsstücke niemals gefunden werden" (Jahrb. 1872. 860). Colesberg Ropje allein soll in wenigen Monaten mehr als die ganze übrige Welt in 20 Jahren geliefert haben (Beil. Aug. Zeit. 1872. 1868). Natürlich haben die Engländer schon im Oktober 1871 das Gebiet in Besitz genommen.

Der Ural lieferte 1829 auf den Ländereien der Eisenwerke von Bisserst in den Goldsaisen Kresstowosdwischenskoi unter dem 59° N. Br. auf der Europäischen Uralseite die ersten Diamanten (G. Rose, Reise Ural I. 1812). Rose vermuthete, daß das Muttergestein Dolomit sei: Zerenner, Director der Gruben, nennt Itacolumit (Zeitschr. deutsch. geol. Ges. 1849. I. 482). Der Fund ist aber nur von wissenschaftlichem Interesse, da man bis 1848 blos 72' Stück von is dis 77's Karat gefunden hat (Dr. Zerenner Erdunde Gouv. Perm. 1852 pag. 220). Neuerlich werden auch in Mustralien mehrere Punkte genannt, wo sie im Gerölle mit Korund (Rubin, Sapphir), Broofit 2c. siegen.

Preis. Größe, Reinheit (vom 1sten, 2ten und 3ten Wasser) Farbe und Art des Schliffes bestimmen den Werth. Wan rechnet nach Karat (= 205,5 mg), deren 72 auf 1 Loth gehen. Koh kostet jest das Karat 150 Franken, über ein Karat steigt der Werth nach der Quadratzahl: Brillant früher 1 Karat 216 bis 288 Franken, jest 400 Fr., im Wittel

300 . k2. Nenerlich hat der Bicekönig von Egypten einen von 49 **Karat** gefauft, berfelbe follte bemnach 492. 300 = 720,300 Fr. toften, er wurde aber mit 760,000 Fr. bezahlt. Bei ber Revolution fielen fie plotlich um 50 pC., friegen aber bann augenblicklich, und bald nachher burch ben Lugus Napoleons von 50 Athle. auf 90 Athle. Die frangofische Rrone befitt über 2 % b. h. einen Burfel von 24 Boll Rantenlange. Man rechnet etwa 100 Ctr. auf die gange Welt, und ber Diamant foll 90 pC. bes Ebelfteinhandels in Anspruch nehmen. Amfterbam Sauptmartt.

Größe. Steine von 12-20 Rarat gehören ichon zu ben ichonen, barüber bereits zu ben Geltenheiten : jo findet man im grunen Gewolbe von Dresben Diamanten von 38, 40 und 48 Rarat. Ueber 100 Rarat tennt man nur wenige. Der größte Brafilianische war lange einer von 120 Rarat, es ift ein robes ungeschliffenes Oftaeber, neuerlich wurde jeboch zu Bagagem in Minas Geraes ber Stern bes Sübens von 2474 k gefunden (Jahrb. 1853. 001), reinsten Baffers lieferte er einen Brillant von 125 k. Die Berühmteften ftammen aus Oftindien, wogn jest bie Cap'ichen fommen.

Der Regent 1363 R. in ber Frangofischen Krone ift wegen feines gefälligen Brillantenichliffs ber iconfte unter allen großen. Ihn taufte ber Bergog von Drleans von einem Engl. Gouverneur Bitt für Ludwig XV. um 24 Million Franken. Bur Revolutionszeit murbe er in Berlin beim Raufmann Trestow verjett, ichmudte bann aber wieder ben Degentnopf bes Raifers Rapoleon I. Burbe 1702 bei Golconba von einem Sflaven gefunden.

Der Deftreichifche Schat enthalt einen gut geformten von 1394 Florentiner Rarat (à 197,2 mg) mit einem Stich ins Weingelbe (Schrauf Sipb. Wien. Atab. 1866. 54. 1 pag. 479). Rarl ber Rühne verlor ihn in ber Schlacht bei Granfon 1476. Im Belme bes Bergogs fich vorfindend, wurde er von einem Solbaten für 1 Kronenthaler an einen Geiftlichen vertauft und gelangte endlich für 20,000 Dukaten in die Hände bes Bapftes Julius II. Er gleicht im Umriß bem Sauch 534 Rarat, ber vom reinften Baffer noch

an bie Rundung eines Byramidengranatoebers erinnert. Auch er foll Rarl bem Rühnen gehört haben, ber ihn in ber Schlacht bei Rancy 1477 verlor. Schon fruh gerieth er in ben Befig eines frangofischen Grafen Nicolaus be Sanon, welcher 1589 fich in Berbungsangelegenheiten in Solothurn befand, ju einer Zeit, wo Beinrich III. von

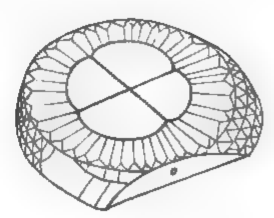
Franfreich Unterpfander zu einer Anleihe bedurfte, um fich gegen bas emporte Baris zu vertheidigen. Sanch fandte tem bedrängten Ronige eiligft einen Boten mit bem Juwel, berfelbe murbe aber von Raubern im Juragebirge erichlagen Da nun Sangy feine Antwort befam, und von einem Ermordeten gehört hatte, fo ichopfte er Berbacht: ber Erschlagene war richtig sein treuer Diener, welcher aber zum Glück ben Diamant verschluckt hatte, so daß er sich im Magen noch vorsand! Später war er unter den Edelsteinen Ludwigs XIV, verschwand jedoch bei der Revolution 1789, kam bei den Napoleoniden wieder zum Borschein, und wurde von diesen 1830 für 500,000 Franken an den Raiser von Rußeland verlauft (Schristen Kais. Russ. Geschich, sür Mineral. I. pug. LXIII). Der Preußische Kronenschaß besitzt einen von 34 k., welchen Napoleon bei Waterloo verlor.

Der größte findet sich unter den Schäßen des Rajah von Mattan auf Borneo, er stammt von dieser Insel, hat die Größe und Form eines quergetheilten Hihnereies, ist von erstem Wasser, und über 2 Unzen schwer, Blum sagt 363 Karat. Er stammt ohne Zweifel von einem quergespaltenen wohl doppeltsogroßen Ei, wovon die andere Hälfte vielleicht niemals gefunden wurde, eine Thatsache, die sich bei andern Rie-

fenformen wieberholt. Bang besondern Ruf genog jedoch

der Diamant des Groß-Mogul's in Delhi, der als Roh-i-noor (Berg des Lichtes) auf der Londoner Industrieausstellung eine Rolle spielte. Rach dem Official Catalogue of the Great Exhibition III. sas geht dei den Indern die Legende, daß ihn bereits vor 5000 Jahren der Held Karna des Sonnengottes Sohn ("eine Achilles- und Siegfriedgesstalt") in dem großen Kriege trug, welchen das Epos Maha-Bharata besingt. Jedenfalls erbentete ihn der fühne Abenteurer Alaeddin 1306 vom Rajah von Walwa. Als 1665 Tavernier, Ecuyer Baron d'Ausbonne (Voyages II. pag. 278), der 40 Jahre im Orient reiste, um Diamanten und Edelsteine zu kausen, die Schäße des Groß-Moguls besichtigte, war das erste, was ihm seine goldfüssige Majestät höchsteigenhändig

Arat Gewicht, und von der Form eines in der Mitte durchschnuttenen Eies. Er soll aber früher 793. Rarat gewogen haben, ein ungeschickter venetianischer Steinschleiser verstümmelte und verkleisnerte ihn. Zwar stimmt die Abbildung von Tavernier l. c. II. 222 Nr. 1 nicht ganz mit der unsrigen, wie er in London ausgestellt war, doch seine Länge 1" 64"



ist die gleiche, die Höhe 7" geringer, und 1" 24" die Breite. Rabir Schach, der Eroberer von Delhi 1739, kam in seinen Besitz und gab ihm den heutigen Namen. Später ging er wieder an den Herrscher von Lahore, und als dieser Staat der englischen Compagnie einverleibt wurde, beschloß dieselbe, den Diamanten der Königin als Geschenk zu überreichen, was am 3. Juni 1850 geschah. Er wog damals noch 186 Karat Rach der Ausstellung ist er abermals von Boorsanger in Amsterdam einem Schliff unterworfen, und auf 106 Karat reducirt, aber dafür ein wohlgesormter Brillant geworden. Seine Unterseite war eben, und entsprach

vhne Zweifel einem Blätterbruch, desgleichen die entstellende Fläche o, obgleich der Winkel beider untereinander am Modell etwas kleiner als 1094° ist. Auffallender Weise hat der große Russische Diamant Orlow, welcher 194% Karat schwer die Spitze des russischen Scepters schmückt (G. Rose Reise Ural I. pag. 50), gleichfalls unten eine ebene Fläche. Dieser soll nach der Sage das Auge eines Indischen Götzen gebildet haben, ist 10" hoch und 1" 3½" lang, und fand sich mit einem andern großen im Thronsessel des Schach Nadir von Persien, fiel bei deffen Ermordung in die Hände eines Armenischen Raufmanns, der ihn in Amsterdam feil bot, und 1772 an Kaiserin Katharina für 450,000 Silberrubel, 4000 Rubel jährliche Leibrente und einen Abelsbrief verkaufte! Dr. Bete (Athenaeum 1851. 718) erzählt uns, daß 1832 bei der Eroberung von Coocha in Rhorassan durch Abbas Mirza ein Diamantstück von 132 Karat erbeutet wurde, was früher ein armer Bewohner in seiner Familie als Feuerstein benütt hatte. Dabei wird die Vermuthung geäußert, daß er vermöge seiner Form ein Stuck vom Roh-i-noor sein könnte. Tennant (Athenaeum 1852. 1042) wurde dadurch zu der Ansicht geleitet, daß nicht blos dieser, sondern auch der Russische ein Stück des vielgenannten Groß-Moguls sein könnte, was er durch eine sorgfältige Nachahmung in Flußspath, der ja die gleichen Blätterbrüche hat, veranschaulicht. Dann hätte dieser gewaltige Diamant die Form eines eiförmigen Granatoebers gehabt, etwa von einer Größe, wie sie Tavernier angibt. Wäre er schon so viele Jahrtausende in den Händen der Menschen gewesen, wie die Legende sagt, so würde das der beste Beweis seiner Außerordentlichkeit sein, da es bis jett, trot des vielen Suchens, nicht gelungen ist, einen zweiten auch nur von annähernder Größe zu finden. Der Schach von Persien trägt einen Daria=i=noor (glänzendes Meer) 252 k am rechten Urm, und einen Koh-i-noor am linfen Bein. Banquier Hope in Umsterdam besitzt als Unicum einen schön blauen Brillant von 77 Karat, und der König von Sachsen einen grünen.

Berworrene frystallinische Massen, die zu vollkommenen Kugeln sich formen, kommen besonders aus Brasilien. Sie haben graue Farbe und Durchscheinenheit. Man darf diese nicht mit dem Carbonado aus dem Sande von La Chapada (Bahia) verwechseln, der graulich schwarz, matt, sogar porös und amorph aussieht, kaum 3,3 Gew. zuweilen Goldblättchen einschließend (Jahrb. 1857. 200). Minder spröde, als der krystallinische Diamant, läßt er sich zu beliedigen Stücken formen, die zum Durchbohren der Edelsteine sehr gesucht werden. Ich habe in Oberstein bei den Steinschleisern Stücke von einer Kindersauft gesehen, wovon man das Karat mit 7 fl. zahlen mußte. Unfangs zahlte man 20 Sgr., jest sür Auswahl 7 Thaler, nach Lange (Halbedelst. 1868. 20) wogen die größten Stücke 600 k. Man hält diesen ich möchte sagen smirgelartigen Stein eher für gehärteten Coaks als für Diamant. Ein neues Naturgeheimniß (Jahrb. 1853. 201; 1857. 200). Für Bergbau und

Bohrlöcher sind sie wie die Diamanten überhaupt durch die Amerikaner sehr wichtig geworden.

Bourguigne in Paris macht aus Straß Diamanten täuschend nach, namentlich auch geschliffene Oftaeder. Sie pflegen aber durchsichtiger als die ächten zu sein, und verlieren nach kurzem Gebrauch Glanz und Glätte, abgesehen von der geringen Härte. Die Kieselerde dazu wird von Rhode Island geholt. Im Jura wird jetzt ein härteres Glas zu Brillanten bereitet. Künstliche schwarze Diamanten stellt Gygot Lupold in Locle dar, den Karat für 6 Fr., während die natürlichen 27 Fr. kosten. Dezville (Compt. rend. März 1867. s47) spricht auch von Diamantmasse in ihrer Entstehung. In Paris sind die großen Diamanten in Straß nachgemacht fäuslich zu haben, bei uns in der Mineralienhandl. von Dr. Schuchardt zu Görliz, aber ziemlich ungenau.

2. Korund.

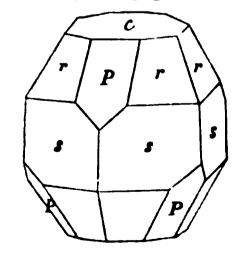
Graf Bournon (Philos. Transact. 1802) vereinigte unter diesem Indischen Worte alle Minerale, die unter dem Namen Sapphir, Rubin, Demantspath, Smirgel 2c. zerstreut waren. Es sind darunter die werthvollsten Edelsteine begriffen, welche die Juweliere mit dem Beinamen "Orientalische" auszuzeichnen pflegen. Nach der Intensität ihrer Farben theilt man sie seit ältester Zeit in männliche und weibliche: jene dunteler, diese lichter. Haup versuchte sogar für die edlen einen neuen Namen Telésie (vollkommener Körper) einzusühren.

Dreigliedriges Krystallsystem, mit stark dihexaedrischer Ausbildung, ganz wie der mit ihm isomorphe Eisenglanz: deutlich blätztriges Rhomboeder P 86°6' in den Endkanten, daher

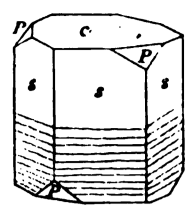
$$a = 0.7344 = \sqrt{0.5393}$$
, $lga = 9.86591$.

Auffallender Weise sind von den drei Blätterbrüchen zwei meist deutlicher als der dritte, oft kann man den dritten kaum sinden, was schon Hauy wußte. Die Stücke sehen dann Feldspathartig aus, haben aber auf den beiden deutlichern Brüchen eine Streifung, so daß sie einem Complex von kleinen rhombischen Säulen gleichen. Bei manchen kann man sich entschieden überzeugen, daß die Streifung mit Zwillingsbildung zusammens hängt. Die edlen zeigen den Blätterbruch minder deutlich, dagegen nach

der Geradendsläche 'c = c: ∞a: ∞a: ∞a gern eine blättrige Absonderung ebenfalls mit Streisung, aber auch hier sucht man die dem dritten rhomsboedrischen Blätterbruch entsprechende häusig versgebens. Sehr schöne dreigliedrige Oftaeder kommen beim Rubin vor, die man nicht mit Spinell verswechseln darf. Immer nur die 2te sechsseitige Säule s = a: ½a: a: ∞c mit Geradendsläche, woran das Rhomboeder die abwechselnden Ecken



abstumpft, wird aber leicht stark bauchig. Sehr schön durch Zonen bestimmbar ist das Dihexaeder $r = c : \frac{3}{2}a : \frac{3}{4}a : \frac{3}{2}a$ (128° 3' Endkante),



welches in der Diagonalzone des Rhomboeders liegt und zugleich die Endfante der 2ten Säule abstumpft. Die Rubine von Ceylon leicht daran zu erkennen. Wenn das Dihexaeder sich ausdehnt, so stumpft daran das Rhomboeder die abwechselnden Kanten ab. Dihexaeder c: \frac{1}{2}a: \frac{1}{2}a: \frac{1}{2}a: \frac{1}{2}a: \frac{1}{2}a: \frac{1}{2}a: \frac{1}{2}a.

Zwillinge. Beim grünlichen Korund von China kommen Stücke vor, die nach einer Flächenrichtung c deutliche Blättchen bilden, welche quer dagegen gespalten aus lauter lichten und dunkeln Streisen bestehen. Offenbar Zwillinge, doch kann ich die Stücke nicht so gegen das Licht drehen, daß die dunkeln Streisen licht, und die lichten dunkel werden.

Härte 9, also nur vom Diamante übertroffen, und von keinem ansbern erreicht. Darauf beruht die Anwendung der schlechtern Sorten als Schleifmaterial. Gewicht 4 (blane 3,98, rothe 3,91, weiße 3,98). Alslerlei Farben und allerlei Grade von Durchscheinenheit, wovon ihr Werth abhängt. Manche blaue sehen quer zur Hauptage grün aus, besonders mit dem Dichrostop. Strahlenbrechung 1,78, also stärker als bei Glas, daher auch wohl zu mikrostopischen Linsen vorgeschlagen, die Pritchard pag. 121 ausgeführt hat. Natürlich mußte die Age der Linsen genau mit der optischen zusammenfallen, weil sie nach andern Richtungen doppeltbrechend wirken würden. Die Farbe hat etwas Einfluß auf die Strahlenbrechung. Optisch lagig, aber bei der Drehung geht das Kreuz auseinander.

Äl = 53,3 Al und 46,7 O. Die ältern Analysen gaben etwas Kieselerde an, allein H. Rose zeigte, daß er mit KS² zu einer im Wasser vollkommen löslichen Masse schmilzt, was bei Gegenwart von Kieselerde nicht der Fall sein könnte. Man nuß ihn aber zu dem Ende in eisernen Wörsern stoßen, denn in Achatschalen reibt er Kieselerde ab, auch ist das angewandte Kalihydrat leicht Kieselerdehaltig. Das seine Pulver wird mit Kobaltsolution blau. Da Äl in Kalilange sich löst, und das mit ihr isomorphe ke nicht, so kann man beide dadurch leicht trennen. Brewster sand zuweilen Flüssigkeiten darin.

Vorkommen. Die gemeinen findet man vorzugsweise in Talkund Hornblendgesteinen, die edlen in Bulkangebirgen, durch deren Berwitterung sie erst in das Schuttland gelangen, so daß sie fast ausschließlich Feuerproducte sind. Diese Ansicht wird durch die Darstellung auf künstlichem Wege sehr gestützt: Gaudin (Compt. rend. 1837. 900) bereitete sich aus Ammoniakalaun zunächst ein weißes Pulver von reiner Thonerde, schmolz es in einem Kienrußtiegel im Knallgebläse mit 2—3 p.C. saurem chromsaurem Kali: es floß ansangs zu grüner Masse, dann zu rubinrothen Kügelchen, die blättrigen Bruch zeigten und Topas ritzten. Wegen der Schnelligkeit der Krystallisation verloren sie aber alle Durchsichtigkeit. Ebelmen (Compt. rend. 1851. XXXII. 200) mischte Thonerde mit Borax, und um der Masse mehr Festigkeit zu geben, setzte er Kieselserde oder Kohlensauren Baryt zu. Das Ganze wurde mehrere Monate lang der Hitze des Porcellans oder Steingutosens ausgesetzt, und es erzeugten sich nun meßbare Krystalle, von großer Klarheit und schöner Edelsteinsarbe, roth, blau 2c.! Deville verslüchtigte Fluoraluminium und Borsäure in Kohlentiegeln, wo die Dämpse sich begegnen, entsteht Fluorsbor und farbloser Korund. Fluorchrom in kleinen Wengen erzeugte Rubin und Sapphir, in größern gesättigte Smaragdsarbe.

Rubin, farmesinroth, aber gern mit weißen Flecken, die man jedoch durch vorsichtiges Glühen nehmen kann. Wirkt stark auf das Dichrostop. Bor dem Löthrohr zeigt er eine höchst merkwürdige Farbenwandlung, die besonders bei klaren Stucken auffällt; macht man nämlich kleine Krystalle glühend, was man dreist thun fann, da sie nicht zerspringen, so werden beim Erkalten dieselben farblos, dann grün, und zulest wieder schön roth. Der Spinell zeigt die grüne Farbe nicht. Unstreitig der werthvollste aller Ebelsteine, und ohne Zweifel von Theophrast unter Anthrax inbegriffen, der volltommen unverbrennbar gegen die Sonne gehalten einer glühenden Rohle gleiche, bei Plinius Indischer Carbunculus. Die dunkelfarbigen (männlichen), welche nach Agricola das Auge zittern machen, sind vollkommen rein theurer als Diamanten. - Auf der Auction des Marquis de Drée in Paris wurde einer von 24 Karat für 14,000 Franken verkauft! Begu in Hinterindien das Land der Rubine. Bewohner glauben, er reife in der Erde: anfangs sei er farblos und unreif, werde dann gelb, grün, blau und zulett roth, als dem höchsten Punkt der Reife. Die kleinen von Ceylon sind blag rosenroth (weiblich), man befommt diese leicht in größern Mengen aus alten Samm= lungen, weil sie früher officinell waren. Biele darunter sind so deutlich trystallisirt, daß man sie leicht von den mitvorkommenden Spinellen unterscheiden kann. Sie liegen im Schuttlande, als Muttergestein gibt Tennent den Dolomit von Bullatotte und Badulla an. Schon Marco Polo sah beim König von Ceylon spannenlange Rubine, welche nach dem Ausdrucke der Singalesen die Farbe des Taubenblutes haben mussen. Bu dem Ende sollen sie die bläulichen in gebrannten Ralk hüllen und stark erhiten. Nach Stephen (Quaterl. Journ. geol. soc. 1854. X. sos) liefert auch Australien vortreffliche, die aus den Diamantsaifen von Reusüdwallis und aus den Basalten von Victoria geben an Reinheit den Ceysonischen nichts nach. Rubinglas findet man schon in Celtengräbern, und Gläser lassen sich mit Goldpurpur gang jo färben.

Sapphir 2 B. Mosis 24, 10. Das Wort ohne Zweisel hebräischen Ursprungs, doch wurde von Griechen und Kömern darunter der Lasursstein begriffen. Unsern nennt Plinius 37. ss wegen seiner Farbe von Kornblumen Chanos, und unterscheidet mares und feminas. Seine Farbe kann ihm durch Feuer entzogen werden, und dann steht er im Glanz den geschliffenen Diamanten am nächsten. Das Blau könnte von einem kleinen Eisengehalt herkommen, den schon Klaproth auf 1 p.C. ke

angab, wenn nicht auch Chrom die Eigenschaft hätte. Auf Ceylon noch häufiger als Rubin. Wir machen gegenwärtig die Farbe mit Kobalt täuschend nach. Die Alten wußten das aber nicht, und doch ist das dunkelblaue Glas der antiken Vase im brittischen Museum mit seinen blendendweißen Basreließ von unübertrefflicher Schönheit weltbekannt, auch sagt Plinius ausdrücklich adulteratur maxime tinctura, und schreibt diese Kunst des Nachmachens einem Egyptischen Könige zu. Enthält nach Sorby slüssige Kohlensäure.

Stern japphir (Ragensapphir) von Ratnapura auf Ceylon zeigt symmetrisch über die Axe c rundgeschliffen einen sechsstrahligen Lichtstern, der auf der Geradendsläche senkrecht gegen die Seiten steht, und nach Babinet von einer dreisachen Streisung abhängt. Es kommen auch Rhomboeder vor, deren Endkanten leuchten. Geschiebe mit einfachem Lichtschein sind häufig, deutliche Sterne aber selten. Doch scheint schon Plinius hist. nat. 37. 48 ihn unter Astrios (Güthe, über den Astrios-Goelstein. Dentschen Rünch. Akad. 1809) zu begreisen, denn die Worte in India nascens intus a centro ceu stella lucet passen vortrefslich auf ihn, und Hausmann suchte es wahrscheinlich zu machen, daß der Meoupho-lo-kiu-la-pho der Buddisten, welcher sich in den Topen der Indo-Battrischen Königsstraße findet, nicht Kahenauge, sondern Sternsapphir sei.

Sapphir spielt leicht in andere Farben über, aber meist blaß, wenn intensiv, so unterscheidet man orientalischen Amethyst, or. Topas, or. Hyacinth; der seltenste aller Steine, besonders mit gesättigter Farbe, ist orientalischer Smaragd 3,95 Gewicht, wahrscheinlich mit viel Chrom gefärbt.

Unter den trüben thun sich besonders die rothen und blauen aus dent Dolomit von Campo longo südlich vom St. Gotthardt hervor, gut frystallisirt, und oft an einem Krystall mit beiden Farben. Eine Seltenheit ist der blane Sapphir aus dem Basalt von Unkel und der Mühl= steinlava von Niedermendig, Glanz und Härte unterscheidet ihn leicht vom dortigen Haunn. Da sie öfter in eingewickelten Urgebirgsbrocken liegen, so können es Fremdlinge sein. Die Ferwiese im Riesengebirge, und ber Bulkan Couper bei St. Eble (Haute Loire) liefert blaue und grüne Ge-Lettere bilden wegen ihrer besondern Härte in Genf einen Handelsartikel zu Zapkenlagern in Taschenuhren. Bläuliche fast zum Schmucke taugliche Säulen kommen im Granit von Wolfshau bei Krummhübel iu Schlesien, im Talk von Kirchmislau in Mähren, im Ural (1828 entbeckt) an verschiedenen Punkten besonders in den Umgebungen des Imensees bei Miast vor. Blöcke von einem dichten bis feinkörnigen Gestein, das weiß und feldspathartig aussieht, aber mit Säure gelatinirt und eine Stapolithartige Zusammensetzung bat, liegen in den Goldsaifen von Barjowskoi bei Kyschtimsk südlich Katharinenburg. G. Rose (Reise Ural II. 1250) nannte sie Barsowit. Darin sind lange sechsseitige Säulen von Korund bis zu 3 Decimeter Länge in großer Menge eingesprengt.

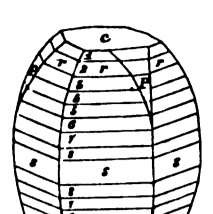
Besonders berühmt seit Greville (Philos. Transact. 1798) sind die

schönen einfachen Krystalle aus Ostindien und China. diese vorzugsweise unter dem einheimischen Namen

Kornnd. Es sind sehr scharf ausgebildete sechsseitige Säulen mit Geradendsläche, woran der Blätterbruch die Ecken abstumpft. Röthliche und blauliche Farben bei den Ostindischen von Carnatif und Mysore, grünliche mit der bekannten Streifung von Kanton. Letztere liegen im Indianit pag. 282 mit schwarzer Hornblende und sind sehr blättrig. Oft werden die Säulen auch bauchig, was sich theilweis durch über

einander liegende Diheraeder erklärt. Phillips bildet

nicht weniger als 8 solche an einem Krystalle ab.



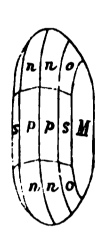
Werner begriff

Die über einander gelagerten Blätter der Geradendflächen stehen nach Mohs öfter in abwechselnder Zwillingsstellung. Demantspath hieß Werner haarbraune Varietäten von China, die sich auf der Geradendssläche durch Streifen nach zwei Richtungen auszeichnen. Ihre Farbe danken sie lediglich der Verwitterung blauer Stücke. Besonders reich sind die östlichen Staaten von Nordamerika, wo man auf Gängen im Serpentin Arystalle von 3 Centner Schwere findet.

Smirgel (ouvois) heißt das feinkörnige bis dichte Vorkommen, was mit Magneteisen verunreinigt zu Pulver gestoßen seit uralter Zeit als Schleifmittel dient. Das hebräische Wort Schamir Jerem. 17, 1 (bie Sunde Juda sei in seines Herzens Tafeln mit einer Schamirspite eingegraben) scheint schon auf diesen Stein zu deuten. Gewöhnlich verunreinigt durch Magneteisen 2c. Rayos (Jahrb. 1850. 601) war besonders berühmt, der Pflug fördert ihn dort zu Tage, und noch heute führt man die Blöcke als Ballast ein (Gemmis scalpendis atque limandis Naxium diu placuit ante alia, Plinius hist. nat. 36. 10). Am Ochsenkopf bei Schwarzenberg im Erzgebirge findet er sich in einen harten Talkschiefer eingesprengt; ben durch Gisenglanz verunreinigten von ber Insel Guernsey, in Paris zur Spiegelfabrikation benütt, kann man noch kaum für Korund erkennen, wie es überhaupt mit vielen Smirgelsorten im Handel der Fall ist. Der beste Smirgel wird aus dem Korund gemacht, doch ist auch dieser durch Verwitterung öfter weicher geworden, wie die schmutig grünlich grauen faustgroßen Krystalle in einem verwitterten Barsowitartigen Gestein von Biella (Mozzo) in Piemont. Dieselben zeigen nicht die Spur von Structur mehr, sind also ganz im Afterbildungsprozeß begriffene Korunde, und oft so weich wie Speckstein. Der Nazische Smirgel war lange ein Monopol der Engländer, bis er zu Chester in Massachusetts (Compt. rend. LX. 421) seinen Rivalen fand. Die Masse gestoßen und geschlemmt, wie es Haup (Mineral. IV. 140) beschrieb, wird nach der Zeit sortirt (15, 8, 4, 2, 1, ½ Minute), welche sie zum Setzen aus dem Wasser braucht.

Anhangsweise erwähnen wir hier auch der Hydrate von Thonerde: a) Diaspor Hauy (Miner. IV. 506) Äl H = Al.O.OH (Hydroxyd), Duenstedt, Mineralogie. 3. Aust. Fomorph mit Brauneisenstein. Banxit ist ein eisenhaltiges Hydroxyd. Bon diaoneiow zerstreuen, weil das Hany'sche grünlich graue Exemplar unbekannten Fundortes an der Lichtslamme in seine Stücke zersprang, die slimmernd in der Luft herum flogen. Dieses von Leliedre erhaltene Stück, worin Bauquelin 18 H nachwies, war lange das einzige, bis sich gelblich blättrige Massen 1830 bei Katharinenburg in kleinen Gängen eines smirgelhaltigen Chloritschiefers fanden. Davon sehr verschieden scheinen zwar die klaren grünlich weißen Krystalle vom Kronprinz Ferzbinand Erbstollen bei Schemnitz zu sein, die im polarisirten Lichte Trichroisemus zeigen (Pogg. Ann. 61. 211), allein auch hier stimmt die Analyse.

Haun beschreibt sie als eine geschobene Säule p/p von 130°, deren scharfe Kante durch den deutlich blättrigen Bruch M gerade abgestumpft



wird. Letzterer ist gern krummschalig, und gibt der Masse Aehnlichkeit mit breitschaligem Chanit. Damit stimmt der Schemnizer Winkel 129° 54' (Haidinger) sehr gut, obgleich die Krystalle auffallend sphärisch gekrümmt sind. Ueber Säule p/p liegt ein Oktaeder n = a: b: c, vorn in der Kante a: c 151° 54'. Eine Zuschärfung der scharfen Säulenkante s = a: \dark b: \infty c niacht über dem Blätterbruch M 109° 6', und darüber krümmt sich ein zweites Oktaeder o. Darnach

würde das System 2gliedrig sein. Die kleinen taselartigen Krystalle von Kossvirod (Kokscharow Mater. Min. III. 178) haben das bestätigt. Sie messen p/p 129.47, n/n 151.31, woraus a: b = 1,552: 3,312 folgt, mit den Flächen: p 110, n 111, M 010, P 100, x 163, r 512, n 021, m 094, y 120, z 160, 11.10.0. Höchst interessant ist das Vorkommen von persmutterglänzenden weißen Taseln, welche den Rubinkrystallen von Campo longo ankleden, und von Kenngott (Ueders. Min. Forse. 1859. 41) für Diaspor erklärt werden. Man darf sie nicht mit den dortigen optisch lazigen Persglimmern verwechseln. Auch Hr. v. Senarmont (Compt. rend. 1851. 32. 769) gelang es, beide, Korund und Diaspor, auf nassem Wege unter Druck darzustellen.

Härte 5—6, Gew. 3,4. Die Russischen durch Brauneisenocker braun gefärbt, derselbe läßt sich aber mit Säuren wegnehmen.

Vor dem Löthrohr anfangs zersplitternd, dann aber widersteht er, und schmilzt kaum an den seinsten Spißen, die sich mit Kobaltsolution blau färben. Im Mittel 86 Al und 15 H. Die Schemnitzer theilweis ganz klar liegen in einer weißen Steinmarkartigen Gebirgsart, die man Dillnit nach dem Fundorte Dilln genannt hat (Pogg. Ann. 78. 577).

b) Horargillit G. Rose (Reise Ural. II. 199), im Talkschiefer mit Magneteisen und Chlorospinell bei Slatoust am Ural. Äl H³, 65,5 Al und 34,5 H. Reguläre sechsseitige Säulen, mit blättriger perlmutter=glänzender Geradendsläche. Ein Rhomboeder von 60° 11' stumpst die Endkanten der Säule ab, Kokscharow (Material. IV. 190 und 1996), nach Desecloizeaux jedoch gemäß des optischen Verhaltens monoklin, mit einer schiefen Rhombsäule von 60°. Die Krystalle aber nur 1—2 Linien groß.

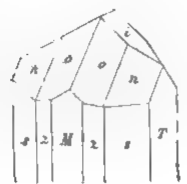
Röthlich weiß, in dunnen Blättchen burchsichtig. Härte 2—3, Gew. 2,35. Sibbsit Emmons aus einer verlassenen Branneisensteingrube von Richemond sommt in traubigen und stalactitischen Ueberzügen vor (Edinburgh phil. Journ. 1822. VII. 2012). Er enthält nach Torrey's ausbrücklicher Untersuchung teine Phosphorsäure, sondern 34,7 H. Der Name von ödwo Basser und äppullos Thon ist indessen bezeichnender. Freisich wurde er schon von Davy (Phil. Transact. 1805. 100) für Wavellit vorgeschlagen.

3. Chrufoberhll 2Br.

Der Rame kommt zwar schon bei Plin. hist. nat. 37. 20 por, allein bas war nicht ber unfrige. Hauh nannte ihn nach seinem innern Lichtsichen Cymophan (xoua Belle). Die ältern hielten ihn für Chryssolith, aber es ist ber britthärteste Stein.

2gliedriges Rryftallfystem. Geschobene Saule z = a:b:ooc

129° 38', der scharse und stumpse Säulenwinkel gerade abgestumpst, besonders wird die Fläche der
stumpsen Säulenkante M=a: ood: ooc start längsgestreift, weil eine ganze Reihe von Säulenslächen
austreten, T = b: ooa: ooc nur sehr wenig blättrig.
Sehr bestimmt ist das Paar i = b: c: ooa 119° 46'
in der Are e bildend. Legt man die Säulenwinkel
z und i zu Grunde, so ist

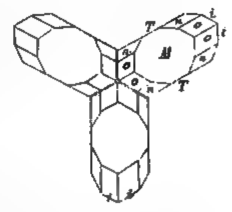


a: b = $\sqrt{0.6571}$: $\sqrt{2.972}$ = 0.81: 1.724 la = 9.90881, lb = 0.23652.

Zwei Ottaeder o = a:b:c und n = a: ½b:c besonders bei den Sibirischen, zu letzterm bildet s = a: ½b: coc die zugehörige Säule. Schon Hand erwähnt einer Fläche f = a:b:½c, auch kommt ein vorderes Paar x = a:c: cob vor, so daß zum Oftaeder o alle drei Paare vorhanden sind: seltener m 203, r 130, t 270, v 211, w 122 ic. Lévy und nach ihm die Franzosen stellen die Säule ist aufrecht

Drillinge fanden sich bei den Smaragdgruben an ber Takowaja von ausgezeichneter Schönheit. Dieselben haben i = b : c : coa gemein

und liegen umgetehrt. Wäre der Winkel ist genau 120°, wie Hany annahm, so würde beim Durchwachsen durch die Oktaederslächen oo o ein vollkommenes Diheraeder von 86° 16' in den Seiten- und 139° 53' in den Endkauten entstehen. Die kleine Differenz von 22' macht aber, daß zwei anstoßende Flächen oso' nicht genau einspiegeln, sondern kinen Winkel 179° 31' bilden, ebenso knickt sich die



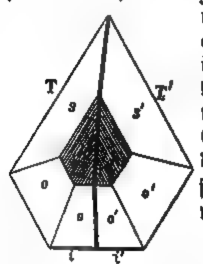
Seitenkante des Diheraeders um 179° 18' heraus, was aber das Auge bei der Rauhigkeit der Flächen nicht wahrnimmt. (G. Rose Reise Ural II. 570). Wenn isi = 120° ist, so bilden o 111 mit s 120 genau ein

Dihegaeber. Diefer Thous macht fich besonders bei den grasgrunen von Habdam geltend, die im Albit mit grauem Bergtruftall und rothen



Leucitvebern von Granat liegen. Nebenstehende Figur bilbet ein knieförmiges Stück, was aus dem gewöhnlichen Zwilling in Folge von Durchwachsung entsteht, wobei immer die Flächen oo' und ii' einspiegeln. Wenn dazu nun as' kommt, so entsteht ein sormlich rhom-boedrisches Ende, bessen federartige Streifung aber den

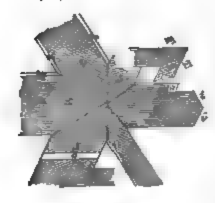
Awilling beweist. Wie erfinderisch Ratur in dieser Art ist, zeigen die Abbildungen von Dana (Hessenberg Abh. Sendenb. Rat. Gesellich. 1861. IV. 26). Es bleibt immer dasselbe Geset, wie das schon Hr. Descloizeaux (Ann. Chim. et Phys. 1845. XIII) aussührlich nachweist. Hr. v. Kotscharow (Mater. IV. 26) will dagegen die herzsörmigen Alexandrite, die ebenfalls



nichts von einem dritten Individuum zeigen, durchaus einem zweiten Zwillingsgesetze zutheilen, welche in der Doppeltlinie die Fläche c: \(\frac{1}{4}\)a: \(\infty\)b gemein hätten und umgekehrt lägen. Allein es ist das wohl immer wieder der alte Fall, daß in dem Grade wie der Säulenwinkel isi sich 120° nähert, die Verwachsungssläche reciprot wird. Kosscharow sand isi = 119° 46′ 34", also a: c = \(\frac{1}{3}\): 1, daher wie beim Humit die Verwachsungssläche

$$\mathbf{c}: \frac{1}{\sqrt{3}} = \mathbf{c}: \frac{\mathbf{a}}{\mathbf{a}\sqrt{3}} = \mathbf{c}: \frac{\mathbf{a}}{3}.$$

Freilich müßten i und i', sowie die darüberliegenden o und o' einspiegeln. Es wird das sofort klar, wenn wir auf das über die zweigliedrigen Zwillinge pag. 97 Gesagte zurücksehen: i und i entsprechen dann AA bei 3, und wenn sich die Säulenmasse ausdehnte, so entstände mitten zwischen BB eine Berührungsebene, die sobald die Säule 120° würde genau auf die einspiegelnde A senkrecht würde. Dieses Herz macht dann auch sofort das Amerikanische Dreieck von Haddam klar. Bei den spar-



gelgrünen Tafeln von Maricenderf in Mähren, ebenfalls mit Granat und Laxigen Glimmern in Gneis und oft dünn wie Papier, findet sich ein förmliches Gewirr, Aniezwillinge und Drillinge, aber es ist kein Theilchen da, was nicht einem der drei Individuen parallel ginge, wie man an der Streifung auf M leicht sieht. Die äußern Enden verlaufen sich oft unbestimmt im Gestein, und der Laxige Glimmer legt sich gern in die

Fugen von 60°. Durchsichtige Platten haben im polarifirten Lichte einen prächtigen Schein, ber das Erkennen erleichtert. Die + optischen Axen liegen in T = b: 00a: 00c, machen 45° 20', Axe e Mittellinie, aber Wärme ändert den Winkel. In geschliffenen Ringsteinen gewahrt man

die herrlichen Farbenringe mit einem tiefblauen Kreuze, und sehr deutlich e > v. Trichroismus (Pogg. Ann. 77. 222).

Härte 8—9, folgt auf Korund, Gew. 3,7 (3,73 Brasilien, 3,69 Si-

birien). Strahlenbrechung 1,76.

Be Als mit 78 Al, 18 Be, 4,5 Fe. Ebenfalls gänzliche Abwesenheit von Rieselerde. Be scheint nach Hose (Pogg. Ann. 1848. Bb. 74. 498) mit Al isomorph zu sein, benn sett man Kohlensaure Beryllerde dem Feuer des Porzellanofens aus, so bildet sich eine zerdrückbare Masse, die unter bem Mitrostop aus kleinen regulären sechsseitigen Säulen besteht, und Ebelmen (Compt. rend. 1851. XIX. 712 und XX. 826) hat sie sogar in Dihexaebern mit Säule und Gerabenbfläche dargestellt, indem er Rieselsaure Beryllerde längere Zeit mit Kohlensaurem Kali schmolz. Die Sei= tenkanten der Dihexaeder maßen 122° 44' (beim Korund 122° 22'). Schmilzt man dagegen Thonerde und Beryllerde mit Borfäure, so kommt zweigliedriger Chrysoberyll sowohl einsach als in Zwillingen. Darnach wären also die Erden isomorph und dimorph. Da Beryllerde mit Pulver von Kohlensaurem Barnt in der Kälte nicht gefällt wird, also eine stär= fere Basis als Thonerde ist, so wollte man sie eine Zeit lang sogar für einatomig (Be) ansehen. Jest kommt man darauf wieder zurück, und schreibt den Chrysobern I Be Al = Be Als O4, und glaubt dadurch zum Isomorphismus mit Chrysolith Mg2 Si O4 zu gelangen. Sie löst sich in falter concentrirter Kalilauge, wie die Thonerde, scheidet sich aber in ver= dünnter durch Kochen aus, wodurch man sie von der Äl trennt. Auch Salmiaf löst.

- a) Spargelgrüner (bis Olivengrüner) als Geschiebe von Teylon und Brasilien (bis zu 16 Pfund schwer) längst bekannt, aber meist in einfachen Arystallen. Viele darunter zeigen ein bläuliches, wogendes Licht, besonders wenn man von der Axe b nach e hinauf sieht. Brewster fand auf 4 Quadratzoll 30,000 seine Höhlungen, die wohl die Ursache sein könnten. Später fand er sich zu Haddam in Connecticut und in Gneisblöcken am Schinderhügel bei Marschendorf in Mähren, gewöhnlich in Zwillingstafeln und ohne Lichtschein. Sehr schön schweselgelb und von 3,83 Gew. kommen sie in den Goldsaisen an der Sanarka am südslichen Ural vor, Koksch. IV. 72.
- b) Grasgrüner (bis Smaragdgrüner) 3,64 Gew., am Tage der Bolljährigkeit des russischen Thronfolgers in den Smaragdgruben an der Takowaja 180 Werste östlich Katharinenburg mit Phenakit im Glimmersschiefer gefunden, und da er auch die beiden militärischen Hauptsarben des russischen Reichs roth und grün zeigt, Alexandrit genannt (Schrift. Petersb. Mineral. Ges. 1842. I. pag. CXVI). Meist in Drillingen bis zu 2½ Zoll Durchmesser. Durchscheinend, aber wegen der vielen Sprünge nicht zum Schleisen geeignet. Einem geringen Gehalt von 0,36 Er versdankt er seine grüne am Tage sehr gefällige Farbe, beim Lichte Abends sieht er dagegen dunkelroth wie Phrop aus, besonders wenn man parallel der Axe a quer durch M sieht. Das Mineral läßt meist nur in den klaren Ecken

rothe und grüne Strahlen durch, die senkrecht auf einander polarisirt sind. Im Tageslicht mischen sich die Farben, und das Grün bleibt über-wiegend. Gegen die Flamme oder die untergehende Sonne gehalten, worin die rothen Strahlen vorherrschen, überwiegt dagegen das Roth. Kotscharow sagt, er sei am Tage ein Smaragd, und Nachts ein Amethyst.

4. Spinell.

Der Name dieses geschätzten Edelsteins stammt aus dem Mittelalter, bei Leonardi (Speculum lapideum 1533. pag. 28) und Agricola pag. 625 finden wir ihn bereits.

Reguläres Krystallsystem wie Magneteisen. Kleine Oktaeder mit abgestumpsten Kanten herrschen bei den edlen, namentlich häusig auch die Zwillinge, welche sich nach einer trigonalen Axe oft auffallend verkürzen. Beim schwarzen Ceylanit kommt das Leucitoid a: a: La vor, welches die Oktaederecken vierslächig zuschärft, Fläche auf Fläche aufgesetzt. Selten das Pyramidensoktaeder a: a: 2a.

Härte 8, Gew. 3,5, Strahlenbrechung 1,7. In der Farbe und der Edelkeit findet eine solche Mannigfaltigkeit Statt, daß man die Sache nur nach ihren Varietäten festhalten kann.

Them isch steht auf einem Pol die edle Mg Al, auf dem andern das unedle Magneteisen ke ke. Trot dieses namentlich auch durch die Zwillinge begründeten Isomorphismus müssen wir letzteres doch bei den orydischen Eisenerzen abhandeln. Die chemische Formel in ihrer ganzen Allgemeinheit wäre

(Mg, Fe, Mn, Zn, Cu) (Al, Fe, Mn, Er) = R KO4. Wenn man blos die Valenzen ins Auge faßt, so kann man 3 Molecule Spinell dem Granat R K Si O 12 gleichsetzen, und Isomorphismus heraussklügeln.

a) Edler Spinell Mg Al, Bauquelin gab 5,2 Cr an, und Abich hat wenigstens 1,1 Er nachgewiesen, woraus die rothe Farbe erklärt werden könnte. Die Rieselerde soll auch hier nach H. Rose durchaus sehlen. Die ältern Analysen sind sehr ungenau, weil das Mineral den Reagenztien starken Widerstand leistet. Klaproth mußte es durch zweimaliges Glühen mit der 10sachen Menge von kaustischem und kohlensaurem Kaliausschließen, Professor Abich wandte zuerst kohlensauren Baryt mit Glück an, und sand 69 Al und 26 Mg. Die rothen Krystalle erhist werden zwar farblos, aber nicht grün, wie der Rubin; erkaltet nehmen sie ihre Farbe wieder an, bekommen jedoch leicht Risse.

Farblose Oktaeder können mit Diamanten verwechselt werden, haben aber nicht den starken Glanz, wohl aber das Gewicht 3,52.

Rubin = Spinell steht in Farbe dem Rubin nahe, kann zwar ganz dunkel werden, aber das Feuer erreicht er nicht, abgesehen von der geringern Härte.

Balas=Rubin (rubis balais) ist blaß roth, Ballagius a pallido colore, hat gern einen Stich ins Blau, was namentlich an den Kanten der Oktaeder hervortritt. Schon Marco Polo sammelte davon auf seiner Reise zum Großchan am Ende des 13ten Jahrhunderts in der Provinz Balascia am obern Oxus, wo sie in der Erde gesucht wurden. Freilich mögen dabei auch Rubine gewesen sein. Carbunkel, rubein und balastus bilden bei Megenberg pag. 437 die drei Abstusungen des Carbunkelstains.

Almandin = Spinell einen starken Stich ins Violette, aber blaß. Rubicell hyacinthroth, verläuft sich nicht selten ganz ins Strohsgelbe.

Man bekommt besonders die rothen sehr leicht, da sie früher offiscinell waren. Sie sollen meist aus dem Sande von Ceylon stammen, der mitvorkommende Rubin kann oft kanm von ihnen unterschieden werden. Die Oktaeder von allen Graden der Durchscheinenheit haben meist nur 1—3" Größe.

- b) Blauer Spinell, nur halbedel, man kann an ihm den blättrigen Bruch des Oktaeders gut erkennen. Es ist ein mattes Blau. Wurde zuerst bei Akers Eisenwerk in Södermanland gefunden, wo er in Kalkspath eingesprengt vorkommt. Berzelius gab darin 5,5 Si an. Nicht minder schön findet er sich in Sussez-County (New-York) ebenfalls im Kalkspath. Seine oktaedrische Form mit Zwillingen läßt keinen Zweisel über.
- c) Schwarzer Spinell (Mg, Fe) Al, Censanit Wr., Pleonast Hy. Der Gehalt an Eisenorydul steigt zuweilen auf 20 p.C. Im reflectirten Licht sammtschwarz, Splitter zeigen aber oft einen Stich ins Grün. Das Gewicht steigt auf 3,8 und die Härte nimmt ein wenig ab. Zuerst lernte man mehr als Zollgroße Krystalle mit löcheriger Oberfläche aus dem Sande von Candy auf Ceylon (daher Candit) kennen. Bei uns sind die Fassathaler vom Monzoniberg am befanntesten, auf Drusenräumen eingesprengt in grünen Augit. Die Oftaeder haben die Flächen a:a: fa. Es kommen hier Afterkrystalle von einer grauen Meerschaumartigen Masse vor, die 2 Zoll, während die frischen meist nur wenige Linien, Durch= messer erreichen. Hlasiwet (Kenngott Uebers. Min. Forsch. 1858. 167) hat sie analysirt, aber 31 Si, 30 Ca, 17 Al, 12 Mg, 6 A 2c. gefunden. Das Fassagestein hat außerordentliche Aehnlichkeit mit den mehr glasigen Augit= blöcken von der Somma am Vesuv, worin die ganz gleichen schwarzen Oktaeder sitzen. Man darf sie nicht mit den gleichglänzenden Grana= toedern des Melanit verwechseln. Klein kommen sie in den glasigen Feldsvathblöcken am Laacher See vor. Als Geschiebe auf der Jerwiese im Riesengebirge. Ceplanitoktaeder von Amity in New-Pork erreichen 31 Zoll Durchmesser.

Picotit wurde schon von Charpentier (Journ. des Mines 1812 Nro. 191) im Cherzolit der Phrenäen ausgezeichnet. Es ist ein Chromsceplanit, der sich namentlich auch in den Olivinkugeln unserer Basalte sindet, mit 24,6 ke, 7,9 Gr und 4 Gew. (Jahrb. 1866. 388). Der Chromspicotit vom Dunberge in Neuseeland enthält sogar 56,5 Gr (Jahrb. 1869. 870).

Chlorospinell G. Rose sind grasgrüne an den Kanten durchscheinende Oktaeder aus dem Talkschieser mit Magneteisen von Slatoust im Ural. Härte 8, Mg (Äl, Fe), kann bis 14,7 ke enthalten, welches die Äl vertritt, unwesentlich ein kleiner Gehalt an Kupferoxyd bis 0,62 Cu. Grüne Spinelle kommen in Mähren 2c. vor.

d) Zinkspinell (Zn, ke, Mg) Almit 30 Zn, 5,8 ke, 3,8 Mg, 55 Al. Steberg entbeckie ihn auf der Eric Matts-Grube bei Falun, wo er in grünen Talkschiefer neben Blende und Bleiglanz eingesprengt ist, und nannte ihn Automolit (adrouolog Ueberläuser), weil er zu den orydischen Erzen führt, Hausmann's Gahnit. Die grünlich schwarzen Oktaeder zeigen einen gut erkennbaren Blätterbruch, sind der Härte nach (7—8) noch vollkommene Spinelle, das Gewicht geht bis auf 4,6. Sein Pulver mit Soda auf Rohle behandelt gibt einen Zinkrauch. In Nordamerika sind zu Haddam, Franklin 2c. ähnliche gefunden. Den grünlich schwarzen von Sterling (New-Persen) mit gelblich braunem Granat und Hornblende im Kalkspath hat Thomson Dysluit (dvoliw schwerlösen)
genannt. Er enthält 16,8 Zn nebst Mangan und Sisen, also (Zn, ke, Mn)
(Äl, ke, Mn). Kobell's Kreittonit von Bodenmais (Zu, ke, Mn, Mg)
(Äl, ke) ist grünlich schwarz mit 26,7 Zn. Da wird es wohl nicht möglich, eine seske Grenze zu ziehen.

Zippe's grünlich schwarzer Hercinit von Hoslau ohnweit Ronsberg im Böhmerwald soll Fe Äl sein. Blöcke von Trapp in der Damnierde enthalten ihn wie Smirgel eingesprengt, als solcher wird er auch verkauft. Er würde dann zusammengesetzt sein wie Emerit im Smirgel von Chester. Alle diese oktaedrischen Minerale haben Edelsteinhärte, die über Quarz liegt, während das Magneteisen weit darunter bleibt.

Ebelmen hat gezeigt, wie man solche Barietäten künstlich bis ins Endlose vermehren könne (Compt. rend. 1851. XXXII. 1860): derselbe setzte Al und Mg mit Borsäure mehrere Tage in Platinkapseln dem Porzellansfeuer aus, und erhielt deutliche Spinelle. Den Zinkspinell Zn Al konnte er auf diese Weise ganz rein, farblos und durchscheinend darstellen und durch etwas Er schön rubinroth machen. "Kein Zweisel über die Mögslichkeit, den Rubinspinell für den Handel zu fabriciren." Auf der Inschifteit, den Rubinspinell für den Handel zu fabriciren." Auf der Inschifteitansstellung zu Paris 1855 waren sie ausgestellt.

Die Leichtigkeit, mit welcher dieser Edelstein zu einer meerschaumsartigen Masse verwittert, fällt auf: Hermann's Völknerit von Slatoust, Shepard's Houghite mit 24 Ål, 44 Mg, 26 H sollen solche Afterkrystalle sein (Silliman Amer. Journ. 12. 261). Nach Genth (Jahrb. 1874. 84) kommen sie in Nordamerika und Ostindien als Afterkrystalle nach Kosrund vor.

5. Birton.

Verstümmelt aus dem französischen Jargon (falscher Edelstein), weil er sich leicht farblos brennt, und dann Diamanten fälschlich untergeschoben

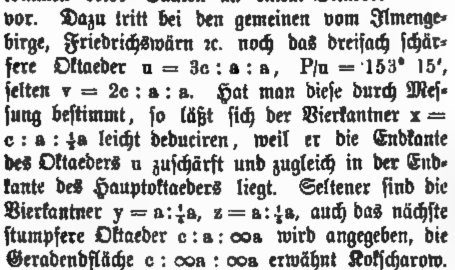
wird. Werner erhob ihn zu seinem Birkon-Geschlecht, und machte zwei Species Zirfon und Hyacinth baraus. Hyacinthos Plinius hist. nat. 37. 41 war jedoch ein amethyftfarbiger Stein. Cappeler Brobr. Ernftall. 1728 pag. 29 bilbete ihre Formen icon vortrefflich ab.

Agliedriges Rryftallfyftem. Das Quabratottaeber P=a:a:c

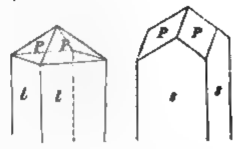
hat 123° 19' Endfanten- und 84° 20' Seitenfantenwinkel, gibt

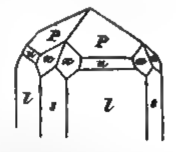
 $a = 1,561 = \sqrt{2,438}$, $\lg 0,19354$.

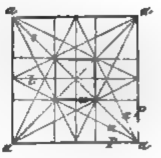
Dauber (Bogg, Ann. 107. 274) fand nach vielen Meffungen 123° 20'. Die Birtonfaule 1 = a : a : coe herricht besonbers bei ben gemeinen Barietäten im Urgebirge, die Hpacinthfäule s = a : coa : coe bei ben edlen im Bafalt. Diefe find bem Granatveber abnlich. Deift kommen beibe Säulen an einem Oftaeber



Harte 7-8, hobes Gewicht 4,68. Es tommen die verschiedensten trüben Färbungen vor, am gewöhnlichsten braungelb und hyacinthroth, aber im Feuer veränderlich. Die von Expailly und Norwegen phosphoresciren.







Zr Si mit 66,4 Žr und 33,6 Si **R**laproth entbeckte barin 1789 bie Birtonerbe, welche nach bent Mineral benannt wurde. Unschmelzbar, und felbft von maffriger Flußfaure nur wenig angegriffen. Auffallend ift die Leichtigfeit, mit welcher fich manche eble und uneble weiß brennen. Ceylonische Spacinthen barf man nur aus ber Ferne ber Löthrohrstamme nahe bringen, fo find fie mit einem Rud weiß, es fieht fast aus wie ein leichtes Aufglühen, und Henneberg behauptet, ihr Gewicht fteige bann von 4,61 auf 4,71. Es gibt eine losliche a und eine unlosliche & Birtonfaure, a wird in & burch Erhigen übergeführt. Das erinnert an Eigenschaften ber Rieselsäure pag. 218, und ba 2 Bol. Chlorzirkoniumbampf 4 Bol. Chlor enthalten (Zr Gl2), fo will man jest Er fchreiben, also Rirton = Er Si. Auch die specifische Barme spricht bafür (Jabrb. 1874. 200).

Ueber die Berbreitung ließ sich Tamnau (Zeitschrift beutsch. geol. Gef. 1854 VI. 200) best weiteren aus, und nahm minbeftens 100 primitive Lokalitäten an, die sich vorzugsweis auf Ur- und Vulkangebirge vertheilen.

- a) Hyacinth, wohl nicht Lynkurion des Theophraft. Orangensfardig, vom Granat durch stärkern Glanz und höheres Gewicht unterscheidbar. Im Feuer gewinnt er an Glanz, verliert aber auch die Farbe, daher Jargon de Ceylon. Im Flußsande von Ceylon mit Spinell und Rubin, auf der Iserwiese in Böhmen, und besonders in einem Bache bei Expailly ohnweit Pun in der Auvergne, wo sie in einem vulkanischen Muttergestein liegen, doch schließt das Gestein auch Granitbrocken mit Arystallen ein (Silbert's Ann. 69. 20). Im Basalt von Unkel und des Siebengebirges dei Bonn stecken vereinzelte Hyacinthkrystalle von schönster Farbe. Das fällt auf, da sie sonst im Feuer sich so leicht weiß brennen. Die sächsischen bei Hohenstein kannte schon Agricola (Isis 1870. 12).
- b) Trübfarbige Geschiebe von Ceylon: gelblich, grünlich, bläulich, röthlich bis ins schwärzliche. Die gerundeten sind zwar schwer erkennbar, allein es sinden sich darunter immer noch deutliche Iste quastratische Säulen, auch wohl mit oktaedrischer Endigung, die uns in den Stand sehen, selbst das gänzlich Abgerollte glücklich zu sondern. Auch diese brennen sich vollkommen farblos. Besonders schön kommen ähnliche eingesprengt im Kalkspath des Urgebirges von New-York (Hammond) vor. Völlig klar und farblos sind die sogenannten weißen Hyacinthen vom Wildkreuzsoch im Psitschthal, wo sie auf Allochroit im Chloritschiefer mit Ripidolithkrystallen sitzen. Die spektroskopischen Untersuchungen der eingalesischen Zirkone zeigen eigenthümliche schmale Linien, welche auf einen besondern Stoff schließen lassen.
- c) Gemeiner Zirkon mit gelblich brauner Farbe, die zweite Säule von eigenthümlicher Rauhigkeit. Gew. 4,5%. Eingesprengt in den Spenit von Friedrichswärn, und im Eläolithgestein von Laurwig und des Imenses bei Miask, die um und um gebildeten Arystalle können 17 Centimeter lang und 8½ Pfund schwer werden. Im Ural sehr versbreitet, daher auch in vielen dortigen Goldsaisen, zwar meist nur miskrostopisch, aber wegen ihres großen Glanzes doch leicht erkennbar. Ein höchst bemerkenswerthes Borkommen bilden die blaßbläulichen Oktaeder im glasigen Feldspathgestein mit Nephelin von der Somma und dem Laachersee. Letztere sollen am Tageslicht bleichen (Jahrb. 1845. 148). Daubrée sand kleine Arystalle im Sande der Mosel bei Wetz, und im Granitgrus der Vogesen (Jahrb. 1852. 1852. 1852. 1856. 1844). Im Schriftgranit vom Berge Zdiar bei Böhmisch Eisenberg liegen schwarze Arystalle mit 110 und 111. Nelkenbraun zu Rosse liegen schwarze Krystalle mit 110 und gestofsenem Quarz. Rothe Kryställchen im Eklogit des Fichtelgebirges.

Derstedt it Forchhammer (Pogg. Ann. 35. 660) auf Augit mit Titanit von Arendal scheint ein in Zerstörung begriffener gemeiner Zirkon, da Form, Glanz und gelbbraune Farbe ganz mit Zirkon stimmen, nur gibt er 5,5 H und hält neben 2 Mg, 2,6 Ca, 69 mit Titansäure gemischte Zirkonserde. Daher auch nur 3,6 Gewicht, und knapp Feldspathhärte. Scheerer's

Malakon (µadaxós weich, Pogg. Ann. 62. 400) aus Granitgängen von Hitteröe mit Gabolinit bildet sehr scharfe Krystalle 100 mit 111, hat aber 3 Å, daher Gew. 5,9, Härte 6. Nach dem Glühen steigt das Gewicht auf 4,2. Innen die Farbe milchblau. Ohne Zweifel Verwitzterungsproducte, obgleich Hr. Descloizeaux im Schriftgranit von Chantezloube (Ht. Vienne) kleine Krystalle mit 124° 40' sand. Auch der Auerzbachit Tr² Si³ von Mariupol 122° 43' scheint dem ächten Zirkon außerordentlich nahe zu stehen, wie der Ostranit von Brevig.

Zirkonerde kommt außerdem gern in Begleitung von Titansäure vor: Aleschinit 17,5, Wöhlerit 17,6, Eudialyt 17, Polymignyt 14, Sasmarskit 4 Zr, Polykras, Tantalit von Chanteloube. Svanberg (Pogg. Ann. 65. 117) glaubt, daß Zr aus mehreren Erden bestehe, eine davon

nennt er Norerde (Nore der alte Name für Norwegen).

6. Topas.

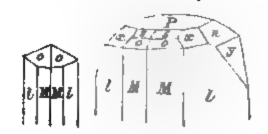
Der Name stammt aus dem Alterthum, Agatharchides 130 ant. Chr. (Periplus Rubri maris) nennt im Rothen Meere eine Schlangeninsel (οφιώδη), da suche man Nachts auf Befehl des Königs den leuchtenden ronazior; durchsichtig dem Glase ähnlich habe er in Gold gefaßt ein gar liebliches Ansehen. Plinius hist. nat. 37, 32 versteht darunter einen grünen Stein, der auf jener von Nebel eingehüllten Insel Topazos im Rothen Meere gefunden werde, und davon seinen Namen habe; topazin heiße in der Troglodyten-Sprache suchen. Man hat nun gemeint, dieser Edelstein (suo virenti genere, cum reperta est, praelatae omnibus) sei unser Chrysolith gewesen, dagegen Chrysolithus des Plinius (hist. nat. 37. 42 aureo fulgore translucentes in collatione aurum albicare quadam argenti facie cogunt) unser heutiger Topas, Klaproth Beitr. IV. 160. Indeß schon Agricola nat. foss. 623 sagt, auri autem fulgor topazion a callaide pallidius virente separat. Dionysius Periegetes (Vers 1121) heißt ihn bläulich und klar. Topazi hilft den afteradern, die zuo der mistporten niden gent, Megenberg 464.

Bweigliedriges Krystallsystem von ausgezeichneter Entswickelung. Rhombische Säule M = a:b: ∞ c 124° 20' (124.17 Koksch. 124.15.30 Groth) durch Längsstreifung oft sehr entstellt. Der Geradsendsläche P = c: ∞ a: ∞ b entspricht ein Blätterbruch noch deutlicher als beim Kalkspath, derselbe verräth sich gewöhnlich durch Quersprünge in der Säule, und wenn er wie gewöhnlich als Krystallsläche auftritt, so zeigt er eine auffallende Ranhigkeit. Noch ausgedehnter als M/M ist häusig die Zuschärfungsstäche ihrer scharfen Kante $l = a: \frac{1}{2}b: \infty$ c mit 86° 52' vorn. Wegen dieser Winkel nannte Weiß passend jene M/M Hornblendsäule, diese 1/1 Augitsäule. Da die Gipfel von den Krystallen wegen des Blätterbruchs gern wegspalten, so trifft man in Brasilien, Mukla in Kleinasien 2c. gar gewöhnlich diese einsachen Formen. Bei den Schneckensteinern und Nertschinskischen herrscht am Ende ein etwas

blättriges Paar auf die scharfe Kante aufgesett 'n = b: c: coa 92° 45' in der Kante über c. Legt man das Obsongoftaeder Mn der Azensrechnung zu Grunde, so kommt

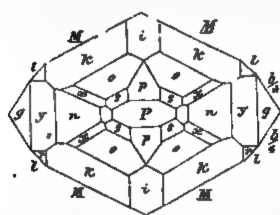
a: b = 0.5539: $1.0492 = \sqrt{0.3069}$: $\sqrt{1.1008}$, 1ga = 9.74347, 1gb = 0.02085.

Rokscharow a : b : c = 1 : 1,89199 : 1,80487 = 0,554 : 1,048; Groth a : b : c = 0,5288 : 1 : 0,9533 = 0,5547 : 1,049. Material. Miner. Rußl. II. 198 und Itschr. d. geol. Ges. 187,0, 395.



Unter n findet sich meist noch das Paar y = ½b: c: ∞a. Wenn man von diesen Axen ausgeht, so bekommt freilich von den zwei die Kante P/M abstumpfenden Ottaebern das untere gewöhnliche, bei den Säulen von Brasilien, Mutla 2c. sogar oft blos die

einzige Endigung bildend, ben Ausdruck o = c: 2b: 2a, doch schließen sich baran das obere Oktaeder s = c: 3b: 3a, und das untere k = c: b: a gut an, obgleich dieses Sauptoktaeder nur selten beobachtet wird, ausgezeichnet am Ilmensee. Jene Mobsische Grundsorm o hat in der vordern Endkante 141° 7', in der seitlichen Endkante 101° 52', in der Seitenkante



90° 55'. Bei den Sächsischen ist x = 0:3a: 3b häusig, sie stumpst die Kanten zwischen n/o und P/l ab. Da a ungestähr = 3b ist, so solgt daraus, daß die Wintel M/M (124.16) = y/y (124.39) und l/l (86.40) = n/n (87.3) ebenfalls sehr nahe treten. Oder was dasselbe, da b fast = c, so muß sich sit die Hauptage a eine Annäherung an das Viergliedrige ergeben. Nehmen wir dazu,

was Kotscharow an Russischen Krystallen bekannt machte, so haben wir folgende Uebersicht: Hegaid P 001, b 010, die dritte 100, welche die stumpse Säulenkante M/M abstumpst, kommt bei Altenberg vor. Oktaid k 111; Dodekaid M 110, n 011, i 101; Leucitoide r 121, o 112; s 113, f 114; Pyramidenhegaide l 120, y 021, β 012; u 130, p 103; z 230, e 023, δ 032; ν 140, g 041; ν 087; μ 122; x 123; t 135; π 136; q 143, 124, 241 (Hantel). Dazu kommen nach Groth bei Altenberg 150, 470, zu Schlaggenwalde 201, 104, 205. Die Krystalle sind geswöhnlich mit dem einen Ende ausgewachsen, daher gehören um und um gebildete zu den Seltenheiten. Haug glaubte daran einen Hemimorphissmus, wie beim Turmalin, wahrzunehmen. Doch sinden sie sich zu Adontsschlan an beiden Enden gleich krystallisiert. Zwillinge unbekannt.

Topashärte 8, Gewicht 3,5 (3,56 Ruß., 3,52 Bras.), man sagt genau das bes Diamantes, beshalb find auch die klaren damit verwechselt worden, allein ihr Glanz entschieden geringer. Farben der transbaika-

lifchen febr verganglich.

Reibungselektricität ist "besonders bei einigen sächsischen Topasen so beträchtlich, daß die geringste Reibung mit dem Finger schon hinreicht, eine kleine kupferne Nadel merklich anzuziehen." Thermoselektrisch und terminalpolar nach Hauptage c sind die Russischen (Hankel Pogg. Ann. 61. 200), centralpolar nach Seitenage a die Brasiliaznischen: und zwar liegen die antilogen Pole am Ende von a in dem stumpfen Kantenwinkel der Säule, die analogen in der Mitte des Blätzterbruchs pag. 164.

Doppelte Strahlenbrechung erkannte schon Hauy: er benutte die Fläche $n = b : c : \infty a$ und schliff die gegenüberliegende scharfe Säulenkante durch $b : \infty a : \infty c$ ab, dadurch bekam er ein Prisma mit dem ungefähren Brechungswinkel von 46°, das eine Nadel bei einigen Zoll Entsernung verdoppelte. Die Ebene der optischen Axen liegt in a c, Axe c bildet die + optische Mittellinie. Wan darf sie nur nach dem Blätterbruch P spalten, um sosort Lemniscaten im Polarisationsmikroskop zu bekommen. Bei brasilianischen Geschieben kann man auch mit der Turmalinzange Ringsysteme erkennen. Der Axenwinkel variabel. Elasticitätsaxen a : b : c = 1,00922 : 1,01186 : 1 (Rubberg Pogg. Ann. 17. 1).

Vor dem Löthrohr unschmelzbar, nur in strengem Feuer sich mit kleinen Blasen überziehend, dabei milchsarbig und brüchig werdend "mit einem beträchtlichen, bei edlen Steinen ganz ungewöhnlichen, Gewichts» verluste", welcher vom Fluorgehalte herrührt und die Analyse erschwert. Nach Forchhammer 5 Äl Si + 2 Al Fl³; gibt, wenn man das Aluminium als Thonerde in Rechnung bringt, 55 Äl, 35,5 Si, 17 Fl (Summa 107,5). Rammelsberg schrieb die Formel 6 Äl³ Si² + (3 Al Fl³ + 2 Si Fl³), worin im 2ten Theile der Formel der Sanerstoff von Aluminium und Silicium blos durch Fluor vertreten ist. Nach den neuern Ansichten vereinsacht sich das zu 5 Äl Si + Al Si Fl⁵. Klaproth (Beitr. IV. 165) wies darin zuerst auf die Flußsäure hin.

Mit dem Topas beginnen wegen der Häufigkeit seines Vorkommens die Sdelsteine mittlerer Sorte. Man kennt klare Krystalle von vielen Pfund schwer. Im krystallinischen Urgebirge, auf Erzgängen und in vulkanischen Gesteinen wird er gefunden, und ist von hier auch in das Schuttland gerathen. Nach Farbe und Klarheit macht man etwa folzgende Unterabtheilungen:

1) Farblose, Pingos d'agoa (Wassertropsen), von einer Klarheit und Politurfähigkeit, wie sie der Bergkrystall nicht erreicht, sinden sich als Geschiebe im mittlern Gebiet des Rio Belmonte (Minas novas), und man weiß nicht wo sie anstehen. Sie haben häufig einen Stich ins Grün. Uebrigens muß man sie vorsichtig von ähnlichen Quarzgeschieben unterscheiden, der Blätterbruch leitet dabei öfter unmittelbar. Es gibt nichts Klareres als solche Wassertropsen, sie werden daher auch zu Brillengläsern zerspalten und geschliffen. Der öfter genannte Diamant im Schatze des Königs von Portugal von Hühnereigröße (1680 Karat), auf 224 Mill. Psund Sterling geschätzt (R. de l'Isle Essai Crist. pag. 211), soll

nichts weiter als ein solches Topasgeschiebe sein. Auch im Goldsande von Neuholland kommen bläuliche, grünliche und gelbliche vor. Untersucht man Splitter von letztern, so zeigen sie bei starker Vergößerung vielerlei Höhlen, aus welchen Flüssigkeiten (Kohlensäure pag. 212) über die Ebene der Bruchslächen sließen (Verwster Vogg. Ann. 7. 492). Ja im Wasser sind sie an den rauhen Geschieben schon mit der Lupe erkennbar. Die kleinen wasserhellen Topase von Miask im Ilmengebirge "übertressen durch ihren Flächenreichthum alle andern bekannten." Sie stecken im Granit mit Amazonenstein. Aehnliche auf den Beryllen von Nertschinsk um und um krystallisiert.

- 2. Sibirische Topase von grünlicher Farbe (Aquamarin) und großer Klarheit. Je grüner, desto deutlicher wirken sie auf das Dichrostop. Sie werden in der Umgebung des Dorfes Mursinsk (Alabaschka 13 Meil. nördlich Katharinenburg) im Granit gebrochen und in Katharinenburg verschliffen. Auch die Geschiebe bei den Goldwäschen von Miast werden zu dem Behufe gesammelt. Die Pracht und Größe ist unübertroffen. Im Gebirge Adontschilon 15 Meilen südlich Nertschinst scheint die Mannigfaltigkeit am größten zu sein. Dort stammen die schönen Drusen mit Rauchtopas durchwoben her, deren schmutiggrünes Dach n/n am Ende vorherrscht. Den schwersten von 31½ % bewahrt die Sammlung des Bergcorps zu Petersburg. Besonders prachtvoll sollen die klaren weinbis honiggelben von dort sein. In den Bergen des Flusses Urulga (Transbaikalien) wurde ein solcher von reichlich 10" Länge, 6" Breite und 25½ & Schwere gefunden, und vom Kaiser der Sammlung übergeben. Der obere Theil ist vollkommen durchsichtig (Kotscharow Mater. II. 222, III. 278), aber leider entfärben sie sich schon nach wenigen Monaten am Sonnenlicht (IV. 84).
- 3. Brasilianischer Topas, braungelbe Säulen von verschiedener Klarheit, vorsichtig in Asche geglüht werden sie blaß lilasarbig und roth (Brasilianische Rubine, de l'Isle Essai 216), das färbende Eisenoxydhydrat könnte sich dabei in Eisenoxyd verwandeln, doch ist Brewster (Gilbert's Ann. 65. 14) gegen diese Erklärungsweise, und Delesse (Compt. rend. 1860. 51. 286) hält es sogar für Bitumen. Sie sind wegen ihres angenehmen Lichtes sehr geschätzt. Für das Dichrostop von hohem Interesse pag. 142. Sie liegen in Steinmarkschnüren der Meiereien von Capâo do Lana und Boa Lista bei Villa Ricca, wo jährlich an 18 Etr. bergmännisch gewonnen und in Rio Janeiro und Bahia verschliffen werden.
- 4. Sächsischer Topas, blaß weingelb, aber sehr politurfähig. In einem Walde auf dem Boigtlande bei Auerbach erhebt sich eine 80' hohe Gneisnadel, der Schneckenstein, worin Bauern (Henkel Acta physicomedica 1737. IV. pag. 316) den "Schneckentopas" längst kannten (Keykler Reueste Reise pag. 1312). Das Gestein ist ganz von Topasmasse durchstrungen, und Krystalle von wenigen Linien Größe liegen in Menge herum. Doch haben sich auch einzelne Individuen von 4" Länge und 2" Breite darunter gesunden. Im grünen Gewölbe von Dresden zeigt

man davon die prachtvollsten Garnituren. Schon in gelindem Feuer brennen sie sich weiß, in starkem verlieren sie Glanz und Durchsichtigsteit, und mehrmals in kalkem Wasser abgelöscht werden sie ganz mürbe. Werner nannte die flasrige Gebirgsart von körnigem Quarz und wenig schwarzem Turmalin durchzogen Topas selsen, Breithaupt (Leonh. Jahrb. 1854. 787) zählt sie zur Zinnerzsormation, Zinnstein kommt darin wenn auch selten vor. Wie schon Plinius von seinem Chrysolith sagt: funda includuntur perspicuae (à jour gefaßt), ceteris subjicitur aurichaleum, so legt man noch heute sächsischen Topasen eine Goldsolie unter. In Indien kommen saffrangelbe vor, besonders schön zu Mukla in Kleinasien.

- 5. Bemerkenswerth aber zum Schliff meist unbrauchbar sind die Drusen auf Zinnsteinstöcken des Erzgebirges (Zinnwalde, Schlaggenwalde, Altenberg) und Cornwallis, im Lithionglimmer von Roschna, mit Zinnstein sogar in Auswürflingen des Besuvs. Sie haben meist schmutzigsweiße Farbe. Nordamerika, Schottland, das irländische Mourne-Gebirge, als Geschiebe in den Australischen Zinnsaisen 2c.
- 6. Gemeiner Topas. Verliert Klarheit und Schönheit der Farbe, aber der Blätterbruch bleibt immer noch deutlich, und derbe Massen gewinnen dann nicht selten ein Feldspathartiges Ansehen: am befanntesten die graulich weißen mit Andentungen von rohen Krystallslächen, welche Sahn im Ganggranit des Gneises von Findo und auf dem mit erratischen Blöcken bedeckten Felde Broddbo bei Falun entdeckte. Es sind daselbst Stücke 27 A schwer gesunden. Die feinsten Splitter bedecken sich bei sehr starkem Fener mit kleinen Blasen, welche zerplazen, daher Pyrophysalith genannt. Daubree (Compt. rend. 1851 XXXII. 626) glückte es, fünstliche Topase darzustellen.

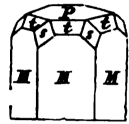
Phinit Haun (nunds dicht) wurde lange mit Beryll verwechselt (schörlartiger Beryll Wru.). Er kommt in derben strahligen Massen mit grauen Lithionglimmern gemengt auf Zinnsteinstöcken besonders zu Altensberg auf dem Erzgebirge vor. Derselbe ist grünlich gelb und stellenweis von Eisenoryd roth gestammt. Den Blätterbruch senkrecht gegen die strahsligen Säulen kann man zwar darstellen, allein er ist durch schiefe Quersprünge unkenntlich gemacht, und die spröde Masse läßt sich auf Härte nicht sicher prüsen. Zeigt fast genau die Zusammensehung des Topases, nur gibt er vor dem Löthrohr leichter Blasen, 18,5 Fl. Ohne Zweisel ein in Zersehung begriffener Topas.

7. Beryll.

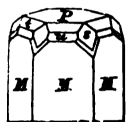
Beryllus Plinius hist. nat. 37. 20 poliuntur omnes sexangula figura artificum ingenio, quidam et angulosos puntant statim nasci (einige glauben, sie entständen schon ccig). Probatissimi ex iis sunt qui viriditatem maris puri imitantur. Daher nennen ihn die Steinsselseiser noch heute vorzugsweise Aquamarin. Bypillior Diodorus Si-

vulus. "Wurde von den Kömern zu Augengläsern verschliffen, daher Brille!" (Buch der Erfindungen pag. 128).

Sechsgliedriges Krystallsystem mit vollkommener Bollzähligkeit der Flächen, wie es zuweilen vorkommt. Die erste sechsseitige Säule M = a: a: ∞ a: ∞ c herrscht immer vor, mit starten Längsstreisen. Die zweite Säule n = a: $\frac{1}{2}$ a: a: ∞ c stumpst öfter die Kanten der ersten bei den smaragdgrünen ab. Dagegen eine 6 + 6 kantige Säule $i = a: \frac{1}{3}a: \frac{1}{2}a: \infty$ a nur selten bei sibirischen beobachtet. Durch die Fülle dieser Flächen werden sie sörmlich cylindrisch, cylindri modo teretes sunt Berylli Gesner de sig. lap. 16. Dagegen sehlt es meist an Endslächen. Der Geradendsläche $P = c: \infty$ a: ∞ a entspricht ein schwacher, aber doch gut erkennbarer Blätterbruch. Wenn außerdem End=



flächen vorkommen, so ist es das Diheraeder $t = a:a:\infty a:c$ mit den Rhombenflächen $s = a:\frac{1}{2}a:a:c$, die freilich auch nicht immer vollzählig auftreten. Da das Diheraeder $t \cdot 151^{\circ} \cdot 5'$ Endkanten und $59^{\circ} \cdot 53'$ Seitenkanten hat, so ist



 $a = 2,0057 = \sqrt{4,0139}$, lga 0,30205.

Ein zweites Diheraeder $u = a : a : \infty a : \frac{1}{2}c$ liegt unter t in der Diagonalzone von s. Selten aber vollständig der 6 fantner $x = a : \frac{1}{2}a : \frac{1}{2}a : c$, welcher die Kanten M/s an jedem Ende 12 mal abstumpft. In dieser Kantenzone liegen

ferner: $v = a : \frac{1}{3}a : \frac{1}{7}a : c$, $\omega = a : \frac{1}{12}a : \frac{1}{11}a : c$; $y = a : \frac{1}{14}a : \frac{1}{13}a : c$; über s die $o = a : \frac{1}{2}a : a : \frac{1}{2}c$. Dihexaeder $a : a : \infty a : 2c$, $a : a : \infty a : \frac{2}{15}c$; Sechökantner $k = a : \frac{1}{3}a : \frac{1}{2}a : \frac{1}{2}a : \frac{1}{2}a : \frac{2}{3}c$. Mertschinsk und Ural lieferten die slächeureichsten Krystalle. Kotscharow VI. 94 beschreibt einen 2 Fuß langen und 9½ Zoll dicken aus der Sammlung des Herzzogs von Leuchtenberg von spargelgrüner Farbe und vollkommener Durchzsichtigkeit, woran außer PM tsi die Dihexaeder $a : a : \frac{1}{2}sc$, $a : a : \frac{5}{2}sc$; und Sechökantner $a : \frac{1}{3}a : \frac{1}{7}a : c$ und $a : \frac{1}{2}a : \frac{1}{15}a : c$ groß ausgebildet vorkommen. An beiden Enden auskrystallisirte gehören zu den größten Seltenheiten, und wenn wir sie sinden, so zeigen sie wie Turmalin Neigung zur Hemiedrie (Kotsch. I. 151).

Seine Härte streift schon an die Duarzhärte 7—8, sie lassen sich sogar noch leichter als Bergkrystall durchschneiden, Gewicht 2,7, Glassglanz, und ob er gleich noch gemeiner als Topas ist, so nimmt er doch klare Färbungen an, die öfter auf das Dichrostop gut wirken. Schwachthermoelektrisch. Das optische schwarze Kreuz öffnet sich etwas beim Drehen. Es soll nach Pfaff (Pogg. Ann. 124. 440) von Streisen herrühren, die ins Innere dringen.

Vor dem Löthrohr schmilzt er schon wenn auch schwierig zu trübem Glase. Bauquelin entdeckte 1797 darin die Beryllerde, welche er nach den süßen Salzen Glucine nannte. Nach vielem Schwanken gibt man ihm jett die Formel

 $\dot{B}e^3\ddot{A}l\ddot{S}i^6 = \dot{B}e\ddot{S}i^2 + \ddot{A}l\ddot{S}i^2 = (\ddot{B}e, \ddot{A}l)\ddot{S}i^2,$

da beide Basen mit einander isomorph sind. Etwa 13,4 Be, 16,8 Al,

69,7 Si. Dic Elbaer enthalten nach Bechi (Bolletino Com. geol. d'Italia 1870. 10) 0,88 Cäsium und nur 3,3 Be, manchen fehlt sogar die Beryllerde ganz, und bestehen aus Äl Si³. Das würde sehr dafür sprechen, nicht Be sondern wie früher Be zu schreiben. Beryllerde trennt sich nach Chr. Smelin aus ihrer verdünnten Auflösung in Kali durchs Kochen von Thouerde. Häufiger Begleiter des Topases, aber auch sonst reichlich im krystallinischen Urgebirge.

1. Smaragd, ouceaydos Herobot, Theophrast, Plinius. Zamarrut ber Araber. Emeraude, Emerald. Verdankt seine smaragdgrüne Farbe einem Chromgehalt, der bis auf 3,5 Er steigen kann, und schon 1 Theil Chromoryd vermag mehr als 500 Theile Silicatgestein tief grün zu färben. Mit Flußspath zusammen geschmolzen eine Türkisgrüne Perle. Daß die Alten den wirklichen Smaragd fannten, beweisen die in den Ruinen Roms gefundenen Zierrathen, auch kommen sie als Schmuck Aegyptischer Mumien vor, und Plinius sagt eruuntur circa Copton oppidum Thebaidis collibus excavatis, wo Caillaud im Gebirge Zabarah südlich Cosseir sogar die alten Gruben wieder gefunden haben wollte. Doch scheint sich die Sache nicht ganz zu bestätigen (Beilage Allg. Zeitung 1844, Nro. 347). Da= gegen hat Allen auf einer Insel im Rothen Meere Werkzeuge aus Sesostris Zeiten (1650 a. Ch.) gefunden (Kenngott Uebers. Mineral. Forsch. 1853. 168). Im Alterthum stand er nach Plinius hist. nat. 37. 16 im höchsten An= sehen: tertia auctoritas (1 Diamant, 2 Persen) zmaragdis perhibetur pluribus de causis, quippe nullius coloris adspectus jucundior est ... nihil omnino viridius comparatum illis viret. Praeterea soli gemmarum contuitu implent oculos nec satiant . . . non sole mutati, non umbra uon lucernis . . . Nero princeps gladiatorum pugnas spectabat in zmaragdo. Nun werden aber eine Reihe grüner Steine angeführt, die offenbar nicht Smaragde waren, darunter auch die schon von Theophraft genannten Obelisten in einem Aegyptischen Tempel, welche aus 4 Smaragden von 40 Ellen Länge und 2-4 Ellen Breite bestanden! Nach Herodot 3,41 war der Ring des Polykrates pag. 245 ein Smaragd. Auch der 28% & schwere Smaragd im Kloster Reichenau ober= halb Chur am Rhein ist Glas.

Im Mittelalter findet man ihn schon in alten Kirchenschäßen des 8ten Jahrhunderts, in der Tiara des Papstes eine Säule von 1 Zoll Länge und ‡ Zoll Dicke, die bereits zur Zeit Papst Julius des zweiten sich zu Rom befand. Erst durch die Entdeckung von Peru wurden sie häusiger, daher gewöhnlich Peru an ischer Smaragd genannt. Cortez brachte 5 Stück mit, die auf 100,000 Kronen geschäßt wurden. Die Incas verehrten einen in der Größe eines Straußenei's, aber die Spanier bekamen ihn nicht, auch konnten die ergiebigsten Fundorte im Mantasthale bei Porto Viego nicht wieder ausgesunden werden. Die Hauptsgruben sinden sich heutiges Tages im Tunka-Thal (Quindius oder Neusgranadakette zwischen Cauca und Magdalena ohnweit Carthago), wo er im Kalkspath bricht, der Gänge im Thonschiefer bildet. Die Flußnamen

Esmeraldas weisen wohl meist auf solche Erfunde hin. Eine Handgroße Druse mit noch nicht Fingerbicken Krystallen bebeckt wurde 1818 für 22,000 Rubel in Petersburg ausgeboten. Säulen von 22 Linien Länge und 20 Linien Dicke gehören schon zu den bedeutendsten. Daher war die Freude groß, als ein Köhler 1830 im Waldbistrift 12 Meilen nordöstlich Katharinenburg beim Ausgraben von Baumwurzeln im Glimmer= schiefer an der Takowaja Smaragde entdeckte, die in Begleitung von Bernll, Chrysoberyll und Phenakit bei tiefern Schürfen im schönsten Grün hervorkamen. Nun schienen die Worte des Plinius hist. nat. 37, 17 wahr: nobilissimi Scythici . . . nullis major austeritas, nec minus vitii. Quantum zmaragdi a gemmis distant, tantum Scythicus a ceteris zmaragdis. In der Sammlung des Kaiserl. Bergcorps findet sich ein Krystall von 8 Zoll Länge und 5 Zoll Dicke! Kokscharow gibt sie auf 40 Centimeter Länge und 25 Dicke an. Lewy (Compt. rend. 1857. 45. 877) leitet die Farbe gewisser Peruanischen vom Bitumen her, wie die des dortigen grünen Gppses! Auffallender Weise liegen sie bei Muso in einem Ammoniten führenden Kalke der Neocomien=Formation (Jahrb. 1862. 254). Es stimmt das Uralische Vorkommen mit jenem an der Sedl= Alpe im Habachthale des obern Pinzgan (Salzburg), wo sie 7000' über dem Meer am "Smaragd-Palfen" mit Lebensgefahr herabgeholt werden. Man hat ihr Lager bergmännisch verfolgt (Jahrb. 1864. 252), und Farben gefunden, die auf der Londoner Ausstellung sich Anerkennung erwarben. Ville (Bullet. geol. Franc. 1855. XIII. 10) entbeckte Smaragblager im Ralk= stein des Harrachthals zu Algier.

Das Dichrostop zerlegt die Farbe deutlich in Smaragd= und Weersgrün, wodurch man sie leicht von gefärbten Gläsern unterscheidet. Auch ist die Farbe in den Säulen oftmals schichtensörmig parallel der Geradendsläche so vertheilt, daß verschiedene Schichten weit schöner gefärbt sind, als die übrigen Stücke, und die Farben gränzen in scharfer Ebene ab. Der-Werth hängt wesentlich mit von der Reinheit der Arnstalle ab. Namentlich leiden sie sehr an Trübe und Sprüngen.

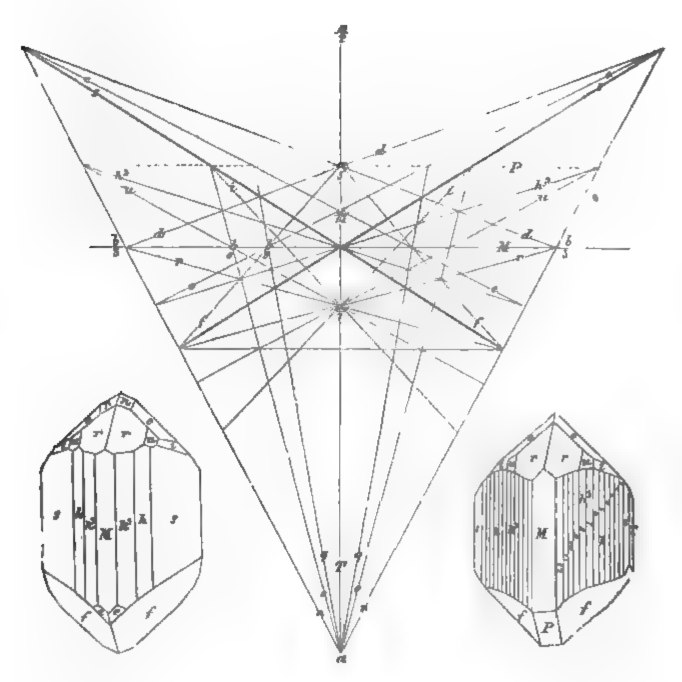
2. Ebler Beryll, hauptsächlich von Meergrüner Farbe, aqua marina Gesner de fig. lap. 57, der im Scewasser nicht unterschieden werden kann, verläuft einerseits start ins Blau, andererseits start ins Gelb. Pallas machte besonders auf die prachtvollen Krystallfäulen des Gebirges Adontschilon aufmerksam, von woher ihn vielleicht schon die Alten über Bactrien holten. Seit 1723 werden sie im dortigen Granit geschürft, sind mit Eisenocker überzogen und vom Topas, schwarzen Bergstrystall, Arsenikties, Wolfram 2c. begleitet. Die himmelblauen vom Altai zeichnen sich durch Größe (1 Meter lang) aber nicht durch Schönheit aus. Am Ural von gelber und Meergrüner Farbe sizen die schönsten in Drusenräumen des Schriftgranits von Mursinsk neben Schörl und Topas; bei Schaitansk werden die kurzen Säulen rosenroth bis farblos, und neben den Topasen der Miasker Hütte liegen wieder große aber

minder klare. Diese haben scharfe Dihexaeder 2a: a: 2a: mc, die Hr. Rokscharow jedoch nicht genau bestimmen konnte. Solche "Bunten Steine" sammeln die dortigen Bauern, und verkaufen sie an Schleifer und Mi= neralogen: 1828 wurde bei Mursinst ein gelblich grüner vollkommen klarer Krystall gefunden von 10" Länge und 11½" Umfang. Er liegt in der Sammlung des Bergcorps und ist auf 42,830 Rubel Silber geschätt! Das gibt für die Schleifereien zu Katharinenburg ein vortreff= liches Material. Die geschliffenen Gemmen sind gewöhnlich länglich, indem man von der größern Ausdehnung der Säule profitirt. Bereits viel gemeiner als Topas. In Brasilien hat man eine durchsichtige Säule von 15 A Schwere gefunden. Lévy (Descr. min. II. et) rühmt die Grube Canganum, im Diftrikt Coimbatoor von Oftindien. Gin geschliffener Stein von 6 Unzen habe 500 & Sterling gekostet, lasse aber in Beziehung auf Klarheit nichts zu wünschen über. Allerdings muß man ihre große Politurfähigkeit bewundern. Die stärker gefärbten wirken auch sichtlich auf das Dichrostop, und man kann mittelst desselben die Rich= tung der Hauptage selbst an geschliffenen Steinen noch bestimmen. Auf Elba, im Granit des Schwarzwaldes bei Schramberg (Jahreshefte Nat. Württ. 1856. 63).

3. Gemeiner Beryll, zwar noch frystallisirt in einsachen Säulen mit Geradendsläche, aber vollkommen trüb, von schmutziger Farbe und häusig sehr rissig. In Deutschland sind besonders die grauen und ölzgrünen Säulen im Quarz vom Rabenstein bei Bodenmais bekannt, die schon Flurl 1792 beschreibt (Petl Denksch. Münch. Atad. 1809. 115). Aehnlich zu Rosenbach (Laugendielau) in Schlesien. Selten im Granit von Heisdelberg. Zu Limoges in Centralfrankreich sind armdicke Krystalle schon von Lelièvre (Hauy Miner. IV. 511) entdeckt; man benutzt sie zur Darstelzlung der Beryllerde, ihre Streisung läßt sie leicht mit Pyknit verwechseln. Blöcke von Broddbo, Sätersberg bei Modum, Mourneged. in Irland. Zu Ponserada in Gallicien sollen sie so kolossa, ja in den Granitadern von Grafton (N. Hampshire) sinden sich Säulen mit Diheraederenden von Grafton (N. Hampshire) sinden sich Säulen mit Diheraederenden von Gränge, reichlich 1' Dicke und gegen 3000 A Schwere! Die gesmeinen werden durch Verwitterung zu Rosenbach talkartig weich.

Eutlas Hany edulas leichtbrechen, weil er wegen seines ausgezeichsneten Blätterbruchs leicht zerspringt. Wir verdanken Weiß eine aussführliche Darstellung dieses verwickelten 2 + 1 gliedrigen Krystalls system's (Abh. Berl. Atad. 1841. 240). Derselbe entwirft unabhängig von allen Winkeln eine Projectionsfigur, entwickelt ganz allgemein die Aussbrücke der Flächen mit Buchstaden blos aus den Zonenverhältnissen, und zeigt dann, welchen Werth μ und ν haben müsse, um zu den einfachsten Arenausdrücken zu kommen. Damit ist der Beweis geführt, daß nicht Grundsormen, sondern der Zonenzusammenhang der Flächen das Wesen bilden. Schadus (Denkschisten Wien. Akad. Wiss. 1852, Band VI. 87) liesert

eine Monographie. Seine gefundenen Bintel weichen nur wenig von den bekannten ab.



Eine Säule $s=a:b:\infty c$ macht $114^{\circ}50'$ (115° Schabus), ihr stumpser Winkel vorn ist zwar durch viele Flächen zugeschärft, Phillips gibt allein 12 an, aber keine schärft den scharfen zu, dieser bleibt selbst mit dem Handgoniometer gut meßbar. Nur ein Blätterbruch $T=b:\infty a:\infty c$, deutlicher als beim Topas, stumpst die scharfe Säulenkante gerade ab. Haup läßt ihn in Hinsicht auf Deutlichkeit auf Gyps solgen. Derselbe erzeugt einen starken innern Lichtschein. $M=a:\infty b:\infty c$ stumpst die stumpse Säulenkante ab, allein die Neigung von Flächens bildung zwischen s und M ist so groß, daß man öster auf ihr auch noch eine Knickung längs der Axe c gewahrt. Bon den 12 Flächen zwischen M und s zeichnet sich $h^3=\frac{1}{2}a:b:\infty c$ öster durch Größe und eiwas ranhe Längsstreisung aus, sie macht vorn 144° 33' in der Säule; $h=\frac{1}{2}a:b:\infty c$ 133° 50' 2c.

Am Ende steht auf der Hinterseite (nach Haun die vordere) ein meist sehr ausgedehntes augitartiges Baar f = {a' : {b : c, seine schiefe

Kante $c: \frac{1}{3}a'$ von 106° ($105.49\frac{1}{2}$ Sch.) wird durch den nicht sonderlich deutlichen 2 ten Blätterbruch $P = c: \frac{1}{3}a': \infty$ b gerade abgestumpst. Weist kommt auf dieser Seite nichts weiter vor, nur selten sindet sich eine Zuschärfung der Mediankante durch $d = c: \frac{1}{3}a': \frac{1}{4}b$, oder wohl gar $e = \frac{1}{4}a': \frac{1}{4}b: c$ die Kante M/f abstumpsend. Auf der Vorderseite herrschen dagegen zwei Reihen Paare über einander, die untere Reihe: $r = \frac{1}{7}a: \frac{1}{4}b: c$ (156° 12'), $u = \frac{1}{7}a: \frac{1}{6}b: c$, $i = \frac{1}{7}a: \frac{1}{12}b: c$; die obere $n = a: \frac{1}{3}b: c$ (143° 50'), $o = a: \frac{1}{6}b: c$, $o = a: \frac{1}{6}b: c$.

Legen wir bei der Berechnung der Axenelemente den Säulenwinkel $s/s=114^{\circ}$ 50', die stumpsen Winkel der Augitpaare $f/f=106^{\circ}$ nnd $n/n=143^{\circ}$ 50' zu Grunde, so ist tg 57° 25' $=\frac{b}{a}$; tg 53 $=\frac{b}{9a}\sqrt{(5+k)^2+a^2}$; tg 71° 55' $=\frac{b}{3a}\sqrt{(1\pm k)^3+a^2}$. Nach Anleitung von pag. 65 folgt hieraus $\pm k=\frac{3}{4}tg^{1^2}-\frac{2}{4}tg^{0^2}+2$, $a^2=\frac{9tg^{1^2}}{tg^2}-(1\pm k)^3$, b=a tg. Folglich

a: b: k = $5,789:9,058:0,0178 = \sqrt{33,515}: \sqrt{82,049}: \sqrt{0,00317}$ lga = 0,76262, lgb = 0,95704, lgk = 8,25042.

Da k positiv ist, so liegt der stumpfe Agenwinkel A/c = 90° 10½' auf der Vorderseite. Eine so unbedeutende Abweichung darf man ganz vernach= lässigen. Dann ist es für die grobe Demonstration ganz passend, bei der Haup'schen Stellung stehen zu bleiben: eine Säule s/s mit einer blät= trigen Schiefendfläche P, und einer Abstumpfung der scharfen Kante durch T. P und T bilben die beiben auf einander senkrecht stehenden Blätterbrüche wie P/M beim Feldspath, nur daß beim Euklas umgekehrt T deutlicher ist als P. Da ferner die Augitpaare f/f und r/r vorzugs= weise herrschen, so würden diese schiefen Aren einen passenden Ausgangs= punkt bieten. Dagegen folgen Schabus und Kokscharow (Pogg. Ann. 1858. 103. 247) dem Mohs, und gehen von r 111 und d l'11 aus, dann ist A: b: c = 0,971:3:1, A/c 79°44' auf der Vorderseite. M 100, T 010, t 001; P 1'01, n 011, N 110; s 120, L 130, \$230, \$320, 1 340, ε 410, h 650, z 910, η 16.1.0, o 021, q 031, 041, 061, g 102, z 1'04, a 1'12, 1'21, u 121, f 1'31, i 141, b 1'42, e 2'31, c 1'52, ω 1'73, x 1'82, ν 323, m 5'93, k 2'.23.4, p 2.14.5, y 18'.29.3. P/c 49.8, Rante r/r zu Age c 39° 10½4.

Härte 7—8, Gew. 3, Strahlenbrechung: gewöhnl. Strahl 1,64, ungewöhnl. 1,66. Farbe Meergrün, Werner sagt licht Berggrün, zusweilen auch farblos und blau. Wirkt ziemlich auf das Dichroskop.

Die optischen Axen liegen nach Biot im Isten Blätterbruch T, die Mittellinie geht der Kante P/T, also dem 2ten Blätterbruch P parallel. Axenwinkel 49½°. Da Euklas fast so leicht als Syps springt, so kann man sich die feinsten Lamellen verschaffen, welche die Farbe dünner Syps-blätter zeigen.

Vor dem Löthrohr wird er in starkem Feuer-weiß, schwillt an dünnen Kanten etwas blumenkohlartig an und schmilzt.

 $(Be + Al)^4 Si^3$, 24 Be, 32,4 Al; 43,7 Si.

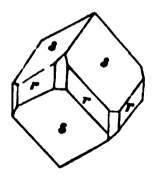
Nach Damour H Be² Al Si² und isomorph mit Datolith, da bei starkem Erhitzen 6 p. C. H zum Vorschein kommen. Auffallend sind 0,7 Zinnsoxyd. Dombey brachte ihn 1785 aus Peru, soll aber aus der Gegend von Villarica in Brasilien stammen (Lévy Descr. Minér. II. 80), wo er in der Nachbarschaft der Topase auf besondern Steinmarkschnüren vorkommt. Denn in den Topassäcken, welche die Loudoner Juweliere aus Brasilien erhalten, sinden sich zuweilen einzelne. Merkwürdig ist der neuere Fund in den Goldsaisen (Kammeno-Pawlowskaja) am Flusse Sanarka Gouv. Orenburg, wo er wie in Brasilien mit gelben und rosenrothen Topasen, Rutilzwillingen, Korund, Chrysoberyll, Amethyst 2c. vorkommt (Kotscharow Mater. III. 97, IV. 101), sie sind graszrün, farblos und blau, wie die mitvorkommenden Cyanite. Ein russisches Brasilien, die Gebirgskette schließt sich südlich an den Ilmentau.

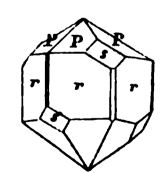
Phenatit (pévas Lügner, weil man ihn anfangs für Quarz gehalten). Nordenstjöld (Pogg. Ann. 31. 57) erkannte ihn in den Smaragdgruben an der Takowaja im Ural, Beyrich (Pogg. Ann. 34. 510 und 41. 828) zu Framont im obern Breuschthal im Branneisenstein der Grube Mine jaune. Am flächenreichsten sind die kleinen Krystalle von Miask mit Amazonenstein. Bergleiche auch die Angabe von der Cerro del Mercado bei Durango (Jahrb.' 1858. 788).

3 und 6gliedriges Krystallsystem. Ein etwas blättriges Rhomboeder $s=a:a:\infty a$ von $116^{\circ}40'$ (116.36 Koksch.) in den Endstanten würde

 $a = \sqrt{2,295} = 1,515$, lga = 0,18040

geben. Daran

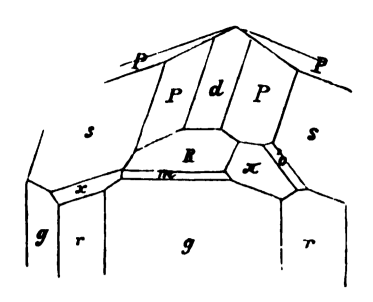




Daran stumpst stets die 2te Säule $r = a : \frac{1}{2}a : a : \infty c$ die Zickgackanten ab, während die erste $g = a : a : \infty a : \infty c$ nur ausnahmsweise und schwach auftritt. Solche einssachen Krystalle kommen von mehr als Faustgröße und rings ausgebildet im Glimmerschieser des Urals vor. Bei den viel kleinern Bogesischen herrscht als Ende der Säulen ein mattes Diheraeder $P = 3a : \frac{1}{2}a : 3a : c$ mit 156° 46' in den Endkanten, welches die Endkanten des Rhomboeders zuschärft. Niemals eine Geradendsläche vorgekommen, und da sich s zu P wie die Rhombenssäche zum Diheraeder beim Quarz verhält, so ist eine aussallende Analogie zwischen beiden nicht zu verkennen. Beyrich glaubt sogar Trapezssächen beobachtet zu haben,

was die **Miaster** Krystalle vollkommen bestätigen: außer den gewöhnslichen Flächen s 111, r 120, g 110, P 123, wies Hr. Kokscharow (Master. II. 322) wirkliche Trapezflächen $x = a : \frac{1}{3}a : \frac{1}{2}a : c$ nach, die Kante r/s zur Linken abstumpfend, und in die Diagonalzone von $m = a' : a' : \infty a : 2c$ fallend. Auch das Gegenrhomboeder $R = a' : a' : \infty a : c$ ist

da, und $d = a' : a' : \infty a : \frac{1}{2}c$ stumpst die abwechselnden Endkanten von Pab. Fläche $\pi = a' : \frac{1}{4}a' : \frac{1}{2}a' : \frac{1}{2}c$ in Zone s'm und R/g kommt auch tetartoedrisch vor, höchstens bildet es mit seinem andern Viertel einen Oreistantner 2ter Ordnung, der seine stumpse Endkante wie die Flächen R liegen hat, dagegen wird $o = a' : \frac{1}{2}a' : a' : \frac{2}{3}c$ in Zone π /s und P/r nur viertelssächig angegeben.



Bwillinge: zwei Individuen haben die Axe c gemein und durchs wachsen sich. Das Dihexaeder kann zwar in diesem Falle keinen Zwilzing geben, aber die Rhomboeder zeigen einspringende Winkel. Zwillinge bei Framont häufig. Wollte man $P = a : a : \infty a$ und $s = a : \frac{1}{2}a : a$ wie beim Quarz schreiben, so müßte die Dihexaederaxe $A = a \sqrt{3} = \sqrt{6,885}$ sein, wie man leicht aus einer Projection sieht.

Härte 8, Gew. 2,98, gewöhnlich trübfarbig, bei Framont gelblich von Brauneisen, am Ural selten blaß rosenroth, wasserhelle haben starken Glanz. Ein dunkel weingelber Krystall vom Ural wurde auf der Pasifen Russkellen in 2000 in 20

riser Ausstellung in 2 Monaten völlig farblos.

Be Si = Be2 Si O4 mit 55 Si und 45 Be, das Beryllerdereichste

Mineral, nach neuern isomorph mit Dioptas und Willemit.

Beryllerde (Awbejew Pogg. Ann. 56. 101) spielt außer in vorsteshenden 3 Edelsteinen und dem Chrysoberyll mit 18 Be noch im Leucophan 11,5 Be, Helvin 10 Be, Gadolinit 9,6 Be eine Rolle.

8. Turmalin.

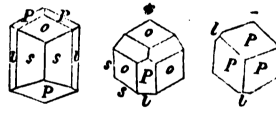
Turmala Arabisch, Turnamala Hindostanisch. In einem merkwürsbigen Buche (Curiose Speculationes ben Schlassosen Rächten — zu eisgener nächtlicher Zeitsverfürzung, aufgezeichnet von einem Liebhaber, der Immer Gern Speculiret. Leipzig 1708) wird erzählt, daß Anno 1703 die Holländer einen von Zeylan kommenden Edelstein, Turmalin oder Turmale genannt, mitbrachten, welcher die Eigenschaft habe, daß er die Turffasche auf der heißen Turfftohle nicht allein, wie ein Magnet das Sisen, an sich ziehe, sondern auch solche Asche zu gleicher Zeit wieder von sich stoße. Er wurde deßwegen von den Holländern Aschen trecker genannt, rund geschliffen in den Handel gebracht, um das Phänomen zu zeigen, da er sür Juwele zu wenig Glanz hatte (de l'Isle Essai 268). Schörl ist der alte bergmännische Name für die schwarzen undurchsichtigen. Doch verstand man darunter auch Basalt, Hornblende 2c. Brückmann (Beitr. Edelst. 2te Forts. 1783. 100).

Rhomboedrisch. P=a:a:∞a 133° 26' in den Endkanten nach Haup gibt

 $a = \sqrt{5,077}.$

Da aber die neuern Angaben zwischen 132° 50' und 133° 50' schwanken, so könnte man $a = \sqrt{5}$ setzen, was 133° 10' geben würde. Blättriger Bruch kaum wahrnehmbar. Das nächste stumpsere und schärfere Rhomboeder n = 2a': 2a': ∞ a und $o = \frac{1}{2}a': \frac{1}{2}a': \infty$ a häufig; seltener das 2te schärfere r = ½a:½a:∞a; noch seltener aber das Gegenrhomboeder z = a':a':∞a, und dessen stumpferes $g = 2a : 2a : \infty a$, doch gibt sie Haun bei grünen Brasilianischen an. Bei einem Brasilianischen maß G. Rose Za': Za': Da, bei einem hyacinthrothen von Gouverneur in New-York ga': ga': wa. radendfläche $k = c : \infty a : \infty a : \infty a$ findet sich besonders ausgezeichnet bei den großen Arystallen von Zwiesel und Hörlberg im Bayerischen Walde. Beide Säulen $l = a : a : \infty a : \infty c$ und $s = a : \frac{1}{2}a : a : \infty c$ fehlen nie, allein sie werden häufig durch Streifung entstellt und cylinderförmig. Selten ist eine 6+6kantige Säule meßbar, wie a: \a: \a: ∞c an norwegischen Turmalinen (Aphrizit). Dagegen kommen mehrere aus= gezeichnete Dreikantner vor: $t = a : \frac{1}{3}a : \frac{1}{2}a$, $u = \frac{1}{3}a : \frac{1}{2}a$, beide die Kante P/s abstumpfend und erster Abtheilung; x = a': a': 2a', v = a': {a': {a', beide aus der Diagonalzone des Hauptrhomboeders P und zweiter Abtheilung.

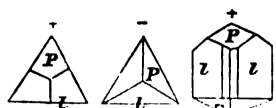
Hem ied ric, schon von Hauy erkannt, bildet eine der merkwürzdigsten Erscheinungen am Turmalin, und steht ohne Zweifel mit der Pyroelektricität in engstem Zusammenhange. Zunächst wird die 1ste sechsseitige Säule 1 dreiseitig, indem die parallelen fehlen und die



2te Säule nur untergeordnet auftritt, es ist das berühmte prisma enneaëdron von Linné. Kommt dazu dann das Hauptrhomboeder, so bildet dasselbe am analogen (—)-Ende gleich=

schenklige Dreiecke, am antilogen (+) symmetrische Trapeze. Einen solchen Krystall beschreibt G. Rose von Ceylon. Häufig kommen schwarze von der gleichen einfachen Form zu Haddam in Connecticut und auf Rhode Island vor. Indeß gilt das Gesetz nicht durchgreifend, wie die kleinen ringsum ausgebildeten Krystalle im Granit am

Sonnenberge bei Andreasberg beweisen. Man hat früher

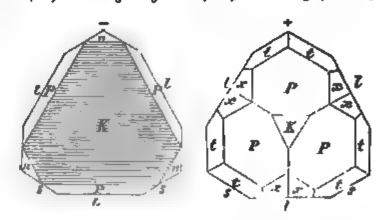


Bergbau darauf getrieben, weil sie Linné noch für Zinnstein hielt. Hier herrscht nun zwar die 2te sechsseitige Säule s, allein bei vielen sind nur die abwechselnden Kanten

durch l abgestumpft, welche in der Deutung der Pole leiten sollten. Aber hier liegt umgekehrt der analoge Pol an dem Ende des drusigen Haupt-rhomboeders P, während der antiloge dem flächenreichern Ende mit o und P, wozu öfter auch noch r kommt, angehört. Sobald nun Arystalle diesem ähnlich sind, wie die von Haddam in Connecticut, besonders aber die prachtvollen über Zoll großen von Boven Trach in Devonshire, so sindet man leicht, unbekümmert um die dreiseitige Säule, das drusige Ende mit P als dasjenige, welches dem negativen Pole entspricht.

Je complicirter die Krystalle, desto auffallender werden die Untersichiebe an beiben Enden. Beistehende Horizontalprojection gehört zu

kleinen grünen Krystallen von Chursdorf in Sachsen P111, k001, l110, s120, n 1'12, t 131, x 2'32. Das analoge (—) Ende zeigt worherrschend die Geradsenbsläche, welche sogar schon ein anderes Aussehen hat, als die vom + Pole. Die scharfe Ausbildung der dreisschafe Ausbildung der dreis



seitigen Säule ! leitet uns auch hier zur richtigen Beurtheilung. Hauh meinte, daß das flächenreichere Ende stets + sei, und das trifft hier wie oben zu. Fast nur trystallinisch bekannt, aber mit der größten Neigung zum Strahligen und Fasrigen. Quarzhärte, etwas weicher, Gewicht 3—3,3. Farblos dis Sammtschwarz, dazwischen allerlei bunte Farben, und selbst an verschiedenen Theilen eines und besselben Arystalls verschieden gesärbt. Optische Aze negativ, das Areuz spaltet sich bei der Orehung (Jenzsch Bogg. Ann. 108. 646).

Gewisse Turmaline polarisiren das Licht vollkommen, daher früher Turmalinzangen pag. 132 so wichtig. Mit dem Dichrostop kann man die gut polarisirenden sogleich erkennen, von den gelben und grünen wird das eine Bild ganz dunkel und selbst undurchssichtig, dei sarblosen und lichtgefärdten tritt nur eine lichtere Trüdung ein, dei verschiedener Färdung. Auffallend ist auch der Grad der Durchssichtigkeit schon mit blosem Auge: quer gegen die Hauptage a sind die Prystalle am durchsichtigsten, schief oder parallel der Hauptage werden sie trüb und opak, was schon Rinman an brasilianischen sand. Nimmt man z. B. eine Platte aus der Turmalinzange, und dreht sie während des Durchsehens um die Are e, so bleibt sie immer gleich durchsichtig, aber um eine Linie senkrecht darauf gedreht, wo man allmählig nach der Richtung a durchsieht, wird sie schnell dunkel. Es ist dieß das einfachste Mittel, um die ungesähre Richtung der optischen Aren zu sinden, und geschliffene Gemmen sosort zu unterscheiden.

Phroelettricität pag. 163. Turmalin erlangt zwar auch durch Reiben positive Elektricität, allein wichtiger als dies ist die polare des eblen, welche viele Physiker beschäftigt hat. Schon Theophrast 50 spricht von einem Lynx, der kleine Spähne anziehe, doch war das wahrscheinlich seuerfardiger Bernstein. Lemery (Histoira Acad. roy. scienc. 1717. pag. 7) nennt ihn zwar Magnet, hebt aber die Unterschiede von gewöhnlichem Magnet schon richtig hervor, Linné gab 1747 zuerst den Namen Lapis electricus, und Aepunes (Brewster Bogs. Ann. 2. pag. 297) wies 1756 die Richtigkeit der Linné'schen Benennung durch genauere Versuche nach. Hauf deutete bereits aus den Rusammenhang der Arnstallform mit dieser

Eigenschaft hin. In neuern Zeiten haben sich Köhler, Hankel und G. Rose (Pogg. Ann. 39. 203, Abh. Berl. Atab. Wiffensch. 1843. 00) der Untersuchung zugewendet, und im allgemeinen den Haup'schen Satz bestätigt, baß am flächenreichern Ende positive, am flächenärmern negative Elektricität entstehe, woraus denn auch hervorgeht, daß die elektrische Axe mit der frystallographischen c zusammenfällt. Uebrigens sind die farbigen, riffefreien, besonders die klaren (von Elba) viel stärker elektrisch, als die schwarzen rissigen. Werner unterschied daher gemeinen und elektrischen Schörl. Nach Haup ist zwischen 30°-80° R. die Elektricität am stärksten, weiter erhipt hört alle Elektricität auf, was man leicht wahrnimmt. Natürlich muß, wie schon Bergman und Becquerel gezeigt haben, die Temperatur im Stein sich verändern, also entweder ab- oder zunehmen. Bricht man ihn während des Experiments entzwei, so ist jedes Stück gleich wieder polarelektrisch. Gaugin (Ann. Chim. Phys. 57. 1) zeigt, daß die Menge der Elektricität dem Querschnitt der Säule proportional sei, unabhängig von der Säulenlänge und Abkühlungszeit.

Vor dem Löthrohr verhalten sich die Barietäten verschieden: die schwarzen schmelzen leicht an, blähen sich aber zu einer unschmelzbaren Schlacke auf, die farbigen sind streng flussig und selbst unschmelzbar. Schmilzt man Flußspath mit Ka S' zusammen, und bedeckt die Oberfläche des Flusses mit Turmalinpulver, so wird beim ersten Zusammenschmelzen die Flamme grün; Reaction von Borsäure, die sich in allen findet, und durch Borfluorkalium direkt bestimmt bis auf 11,6 B steigt. 31-44 Al und Rieselerde 33-42 Si halten sich meist das Gleichgewicht. Dazu kommt aber ein Gehalt an Eisenorydorydul, der bis auf 23,5 ke ke steigend die Sammtschwarze Farbe erklären würde, doch nehmen die neuern volumetrischen Bestimmungen nur Eisenoxydul an. Die Talkerde kann auf 14,9 Mg steigen, außerdem K, Na, Li, ein mit Wasser gemischter Fluorgehalt bis auf 3,5 p.C., worunter aber nur 0,8 Fl, erklärt die Glühverluste. Wägbare Spuren von Phosphorsäure, die mit der Thonerde fällt, und durch Molybdänsaures Ammoniak sich nachweisen läßt. gibt Turmaline mit 14 verschiedenen Bestandtheilen, daher ist auch wie beim Glimmer eine chemische Deutung lange nicht geglückt. Schon Bergman und Wiegleb haben sich an ihm versucht, aber erst 1818 fand Lampadius die B und 1820 Arfvedson das Li. Lange galten die Unter= suchungen von Chr. Gmelin 1815—1827 als Muster, und Rammelsberg (Pogg. Ann. 80. 440 und 81. 1) glaubt, gestützt auf Hundert eigene Analysen von 30 verschiedenen Fundorten, zu Formeln gelangt zu sein. daß nach startem Glühen das feine Turmalinpulver durch Flußsäure vollkommen gelöst werde, was die Analyse wesentlich erleichterte. konnten nicht alle unter eine Formel gebracht werden, doch richtet sich ihre Zusammensetzung im Ganzen nach den Farben. Nur ein durch= greifendes Geset sprach er aus: daß sich der Sauerstoff der Basen und Borsäure R + K + B zum Sauerstoff der Si verhalte = 4:3, die neuere Chemie (Pogg. Ann. 1870. Bb. 139. 179) brachte in jedoch wieder auf ganz andere Ansichten: nimmt man als einwerthig H, K, N, Li, Fl; zweiswerthig Mg, Ca, Mn, Fe, O; dreiwerthig B; vierwerthig Si; sechsswerthig Al, und stellt die Valenzen zusammen, so kann man sie in zwei Abtheilungen bringen; R⁸ Al B Si² O¹⁰ und R⁶ Al⁶ B⁴ Si⁹ O⁴⁵, die beide Drittelsilicate sind. Denn wenn man R einwerthig nimmt, so verstheilt sich der Sauerstoff auf Vasen und Säure im Verhältniß 6:4 = 27:18 = 3:2.

Borkommen. Der edle Thonerdereiche sindet sich im Flußsande der Tropen, ganz nach Art anderer Edelsteine, daher können wir ihn auch von den Sdelsteinen nicht gut trennen. Der gemeine durch Sisen dunkelgefärdte bildet oftmals einen untergeordneten Gemengtheil der Granite, Gneise, Glimmers, Chlorits und Talkschiefer, besonders in den Alpen. Dagegen scheint er in Augitischen und Bulkangesteinen zu sehlen. In Amerika ist er einer der gewöhnlichsten Begleiter des Korundes, und tritt sogar in Afterkrystallen desselben auf (Jahrb. 1874. 505). Ein Versuch, sie künstlich darzustellen, wie andere Sdelsteine, wollte daher nicht recht gelingen, nur Hr. Daubrée pag. 203 hat sie mit Chlorksesel bekommen. Nach ihren Farben und Werth zeichnen sich etwa folgende aus:

1. Farblose von St. Pietro auf Elba, im jüngern Ganggranit mit weißem Feldspath, Lithionglimmer, Beryll 2c. Die durchsichtigen Arystalle nehmen dann auch mannigsaltige Farben an vom Schwarz, durchs Braun, Grün, Blau, Violet, Roth. Im ressectirten Licht nicht selten anders farbig als im durchfallenden. Die Vertheilung der Farbe längs der Säule fällt auf: man kann an einem Arystalle oft dreis dis viererlei unterscheiden, die entweder wolkig in einander verschwimmen, oder scharf parallel der Geradendsläche absehen, das Durchsichtige kann plöhlich ins Undurchsichtige übergehen. Klare (Achroit) haben ein sehr edles Aussehen, wirken auf das Dichrostop, indem das eine Bild wenigstens dunkeler wird, auch treten dann die verschiedenen Farbenstreisungen deutlicher hervor. Besonders zierlich sind die Säulen, welche oben, wo die Endstächen sitzen, plöhlich ein dunkeles Köpschen bekommen. Schaistansk im Ural, Paris in Maine. Stark elektrisch, schmilzt vor dem Löthrohr nicht, sondern brennt sich nur weiß.

(Na, Li, K) Si + 4 (Al, Mn) (Si, B) 7,8 B, 1,2 Li. Die grünslichen von Elba nach der neuern Formel A (Na, Li) K B² Al⁶ Si⁶.

- 2. Rubellit, nach seiner rothen Farbe genannt, die er einem Gehalte von Wangan verdankt. Am bekanntesten sind die Pyknitartigen Strahlen von Rozna im Fettquarz des Lepidoliths. Sie fangen auch hier öfter unten blau au, werden in der Mitte roth, und am obern Ende grün. Zuweilen findet sich ein blauer Kern, der von einer rothen Hülle umgeben wird. Aber die Masse ist trüb und weich mit vielen Quersprüngen, Folge anfangender Verwitterung. Paris in Maine, Granit von Penig, Eulenlohe bei Wunsiedel, Granitgrus von Sarapulsk im Ural 2c., überall mit Lithionglimmer: \dot{H}^3 (K, $\dot{N}a$, $\dot{L}i$)² \dot{R} \ddot{B}^4 $\ddot{A}l^{12}$ $\ddot{S}i^{12}$.
 - 3. Grüne. Vor allem gehört hierhin der sogenannte Brasilianische

Smaragd, der am stärksten elektrisch besonders aus der Gegend von Villa rica in großer Menge eingeführt und verarbeitet wird, sein dunkeles Grasgrün gibt im Dichrostop bei aufrechter Axe ein ganz opakes ord. Bild. Hat neben etwas Mangan schon einen Gehalt von 7 ke, aber auch noch Lithion. Rammelsberg schrieb ihn früher

(Na, Li, K) Si + 3 (Al, Fe, Mn) (Si, B).

Jett, wo das Eisen als Oxydul gedacht wird, und H die Stelle alstalischer Basen vertritt, kommt die ungefällige Formel H^{15} [K, Na, Li) 10 Fe 7 Al 21 B 1 ? Si 36 O 180 . Bergißt man nicht, daß Bor dreis und die Alkalien einwerthig genommen sind, so haben wir damit daß freilich nicht viel sagende Resultat eines Drittelsilicats R^{108} Si 36 = R^3 Si.

Schmilzt zwar schwer, bläht sich aber schon stärker auf als die vorigen. Der Lithiongehalt ist auch hier aus dem Borkommen erklärlich. Bekannt sind die schönen grünen Krystalle zwischen Albittaseln von Chestersield (Massachusets), die einen rothen Kern haben, welchen man herausschlagen kann, und umgekehrt; merkwürdig die grasgrünen aus dem Dolomit von Campo longo südlich vom St. Gotthardt und im Binnensthal. Diese wirken nur wenig auf das Dichroskop.

In Brasilien gibt es auch blaue (Brasilianischer Sapphir). Manche Krystalle sollen sogar längs der Axe gesehen schön purpurroth, und quer sapphirblau aussehen. Am bekanntesten ist der Indicolith, Indigoblau, mit Lithionmineralen auf der Schwedischen Insel Utön, daher fand Arsvedson 4,3 Lithionhaltige Alkalien darin.

4. Braune. Dazuscheinen die ersten Ceylanischen gehört zu haben, denn die "Curiöse Speculationes" sagen, ihre Coleur sei Pomeranzenzoth, mit Feuerfarbe erhöht. Zu Turmalinzangen sind es die besten, denn selbst sehr klare geben im Dichrostop schon ein opates Vild. Sie sinden sich auch ausgezeichnet in den Taltz und Chloritschiefern der Alpen (Zillerthal), worauf schon Müller (Nachricht von den in Tyrol entdeckten Turmalinen. Wien 1778) ausmerksam machte. Dieselben sehen öster im restectirten Lichte ganz schwarz und opak aus, indeß gegen das Sonnenlicht gehalten, oder mit dem Dichroskop untersucht, bekommt man ein durchzsichtiges braunes Vild, Splitter parallel der Are schmuzig bouteillengrün, in dünnen Platten smaragdgrün, ein auffallender Dichrosknus, ähnlich dem Pennin. Rammelsberg sand 11 Mg und nennt sie daher Magnesia-Turmalin, früher

Mg⁸ Si² + 3 Al (Si, B) jett (H, Na, K)² Mg⁴ Al⁴ B² Si⁸. Der Talkgehalt ließe sich leicht aus der umgebenden Gebirgsmasse erstlären. Auch die Nordamerikanischen braunen gehören hierhin, einer von Gouverneur (New-York) mit Strahlstein hatte sogar gegen 15 Mg.

5. Gemeiner Schörl, Sammtschwarz, nur in den dünnsten Splittern noch an den Kanten durchscheinend, leicht schmelzend und sich dabei wurmförmig krümmend, doch wird die Schlacke wie beim Epidot schnell hart, porös und Bimsteinartig. Rammelsberg gab ihm zweierlei Formeln:

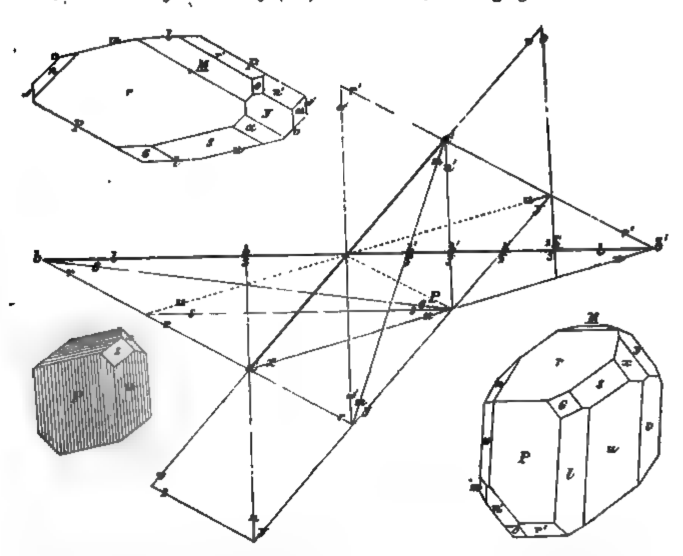
Magnesia-Eisen-Turmalin = Mg³ Si² + 4 (Al, Fe) (Si, B), zu ihm gehört besonders der Grönländische im Glimmerschiefer, von Havredal bei Krageroe, Haddam 2c., jett HRAl BSi² O¹0 geschrieben, und Eisen-Turmalin = Fe³ Si² + 6 (Al, Fe) (Si, B),

das ke ke steigt bei benen von Boven Tracy und vom Sonnenberge bei Andreasberg auf 19 p.C., was etwa 17 ke entspricht. Wahrscheinlich gehören zu ihm die meisten schwarzen, namentlich auch die in den Granit eingesprengten, deren Fundorte unzählbar sind, unter andern kamen Krystalle von mehr als Fuß Länge und drei Zoll Dicke im Quarz von Hörlsberg im Bayerischen Walbe vor, ganz wie im Quarz der Feldspathbrüche von Kosenbach (Reichenstein-Frankenstein) mit Beryll. Wecklenburger Granitblöcke von Satow haben armdicke Krystalle geliefert, kleine mehr strahlige Massen auch der Granit des Schwarzwaldes bei Alpirsbach, des Odenwaldes bei Heidelberg 2c. Der von Boven Tracy in Devonsihire bei der Colonie Godhaab (gute Hoffnung) entdeckt und ausgebeutet, an einem Steilstrande mußte gesprengt werden, wobei viel ins Meer siel.

9. Azinit Hy.

Eingliedriges Arystallsystem, verwandt mit dem des Rupfervitriols. Neumann (Pogg. Ann. IV. 60) hat zwar versucht, das verwickelte Syftem auf rechtwinklige Agen zurückzuführen, allein für die gemeine Vorstellung scheint es bequemer, die Flächen blos nach ihrem Zonenverhältniß aufzufassen. Darnach haben wir eine rhomboidische Säule P/u = 135° 24' (135.31 R), beide Flächen sind (stark) gestreift parallel ihrer Kante, was vortrefflich zur Orientirung bient. Auch ist ihre scharfe Kante durch einen blättrigen Bruch v abgestumpft, P/v = 102° 30' (102.44 R), derselbe gibt durch einen innern Lichtschein sich beutlich zu erkennen. Doppelschiefendsläche r parallel Kante r/P = 134° 48' (134.5 R) gestreift, r/u = 115° 39' (115.38 R). Dieses eingliedrige Hegaid Pur bildet die vorherrschenden Flächen, und da die stumpfe Kante P/r nie= mals, die u/r aber meist durch eine sehr glänzende ungestreifte Fläche s abgestumpft ist, so erleichtert das die Erkennung der Krystalle außerordentlich. Häufig findet sich auch noch x, welche die scharfe Kante P/s = 33° 18' sehr schief abstumpft. Ueber die Stellung sind die Schriftsteller nicht in Uebereinstimmung. Folgen wir Naumann, so bilden P/u

die Saule, was prattisch ift, weil beibe bie gleiche Streifung haben. Nahmen wir dazu bie Einzelflächen r und x, und gingen vom Ottaid



Purx aus, so wären auch die drei zugehörigen Hexaidstächen Mvs vorshanden. Naumann wählte aber nur M und v als Azenebenen, zur dritten dagegen die Dobekaidstäche l. Projiciren wir nun das System auf M, so steht M auf P senkrecht, denn M/P = 90° 5′ und M/u = 97° 46′. Zur Anlegung der Figur müssen wir noch P/l = 151° und v/u = 147° kennen, dann ziehen wir die Sectionskinien P/u 135° gegen einander, machen P/l = 151° und u/v = 147°. Nehmen wir nun einen beliebigen Arenpunkt dan, und ziehen dadurch r parallel P, so bestimmt diese Linie die Länge von a. Wir haben dann die Sectionskinie v als Aze der a, und I als Aze der b gewählt. Das gibt

P=a:b:coc; u=a:b':coe; r=a:b:c; x=a:b':c; M=c:coa:cob;

v = b : coa : coc in 3 one P/u und r/x, P/v 102.44 l = a : cob : coc in 3 one M/s und P/u, l/v 131.39 $s = \frac{1}{3}a : cob : c in 3 one P/x und r/u, s/u 152.3$ $y = \frac{1}{3}b' : c : coa in 3 one x/s und M/v, y/v 139.9$ $w = a : \frac{1}{3}b : coc in 3 one P/u und y/r, w/y 123.2$ $n = a' : \frac{1}{3}b : c in 3 one M/w und v/r, v/r 93.14$ $o = 2a' : \frac{1}{3}b' : c in 3 one M/w und u/y, u/y 130.16$ (e) r' = a' : b' : c in 3 one P/r und l/x, P/r 134.48

146.39

n'= a: b': e in Bone v/r' und P/s, P/s

 $m = a' : \frac{1}{3}b' : c \text{ in } \text{Bone } v/r' \text{ unb } y/r, P/w 119.50$ $\sigma = \frac{1}{3}a : b : c \text{ in } \text{Bone } P/s \text{ unb } 1/r, P/\sigma 155.27$ z = 2a : 2b : c in Bone P/r unb n/y, M/x 115.3.

Zu Botallak in Cornwall kommen an sehr unzugänglicher Meeresküste (Pogg. Ann. 128. 44) flächenreiche Krystalle vor, die H. v. Rath genau bestimmt hat. Er fand

a:b:c=0,493:1:0,451

M/v = A = 82.10; M/l = B = 86.11; v/l = C = 131.39.

Daraus folgt für die Axenwinkel

 $b/c = \alpha = 82.54$; $a/c = \beta = 88.9$; $a/b = \gamma = 131.33$.

Neue Flächen waren $\delta = 2a : 3b : c$, das Gegenstück zu o; b =4b: c: ∞a, das Gegenstück zu y; Säulenflächen h 310, h. 83'0, \$51'0; in der Axenzone a liegen fol'i' und g 02'3; endlich noch die ungewöhnlichern k 261, d 241, t 371. Websty fand bei Striegau in Schlesien in den Zonen ω/r und n/u eine Fläche e = za: zb:c; Hessenberg (Abhand. Sendenberg. Rat. Ges. 1873 VIII. so) bei Botallat in Zone n/u und y/v Fläche $\mu=\frac{1}{4}b:c:\infty$ a und in Zone P/r und n/l Fläche $\varphi=$ a: b: 3c. Letterer stellte dann 42 Flächen nach Schrauf (Sith. Wien. Atad. 1870 Bd. 62) zusammen, und geht dabei vom Oktaide u 111, r 11'1, ω 1'11, e 1'1'1 aus; dann bilden y 001, b 010, P 100 das zugehörige Hexaid; v 011, m 01'1, d 11'0, s 101, 101' fünf zugehörige Dobekaide; g 01'2, n 12'0, x 102, c 1'02, f 01'3, \sigma 203 Pyramidenhegaide; 1211, h 311, h² 322, β 533, α 433, 977, π 21'1, z 12'2, L 45'5, ξ 32'1, τ 42'1, δ 13'1, k 2'31, t 3'31, θ 1'51, η 23'.12.1, q 1'13, o 1'1'3, Q 3'13, ψ 1'1'4, ζ 1'2'7, φ 31'1, μ 031, ε 33'1. H. v. Rath gieng vom Henhenveder $u = a : b : \infty c$, $r = a : b' : \infty c$, $y = a : c : \infty b$ aus, wozu s 100, b 010, c 001 das Arenfreuz liefern. Da er nun auch seinen Bildern eine gute Projection beifügt, so tann man die Ausdrücke leicht ableiten. Bei solch willführlicher Wahl der Azen erkennen wir immer wieder, wie das Wesen der Darstellung auf dem Zonenzusammenhange beruht, wie ich das im Grundriß der Krystallographie pag. 374 an mehreren Beispielen zeigte. Für unser Projectionsbild hätten sich w und 1 in ihrem Durchschnitt mit M am besten zum Axenkreuz geeignet, da $\omega/l = 90^{\circ} 36'$ sich dem rechten Winkel sehr nähert.

Fast Quarzhärte, Gew. 3,2. Rauchgrau bis Biolblau, die Alpinischen oft zufällig durch Chlorit gefärbt. Dauphinéer zeigen einen ziemlich deutlichen Trichroismus: stellt man die scharfe Säulenkante P/u aufrecht, und hält dieses Prisma schief gegen die Helle, damit das abgelenkte
Licht gerade ins Auge falle, so ist der Arnstall bis zur Kante r/u hin
schön violblau; stellt man dagegen die scharse Kante P/r aufrecht, so ist
bis zur Kante r/u kein Biolblau zu sinden. Das Dichrostop gibt ein
prachtvolles violettes Bild, parallel mit Kante P/r schwingend, besonders
senkrecht gegen Fläche r gerichtet. Auch die optische Mittellinie soll senkrecht gegen r stehen. Pyroelektrisch, aber nicht sonderlich stark, und
merkwürdiger Weise mit zweierlei Aren; die an beiden Enden antiloge
Are (+) geht von n zu n (stumpfe Ecke), die analoge (—) trifft in die
scharfe Ecke des Krystalls, etwa wo u und x mit dem hintern P zusammen stoßen.

Vor dem Löthrohr schmilzt er leicht unter Aufblähen zu einem dunstelgrünen Glase, das in der äußern Flamme durch Mn schwarz wird. Die geschmolzene Masse wird durch Salzsäure zersetzt, wobei sich Si galslertartig ausscheidet. Zeigt deutlich Reaction auf Borsäure 5 B. Ramsmelsberg gab ihm früher die zweiselhafte Formel (Ca, Mg)* (Si, B)* + 2 (Al, Fe, Mn) (Si, B). Jest (Zeitsch. deutsch. Geol. Ges. XXI. 600) hat sich gezeigt, daß wie beim Turmalin gar kein Gisenoryd, sondern bloß Gisensorydul vorhanden ist zugleich mit einem kleinen Wassergehalt. Es wird daher als ein Halbsilikat angesehen, worin der Sauerstoff der Basen mit dem der Rieselsäure ins Gleichgewicht tritt, H R³ Al B Si4 O16.

In den Alpen (Tyrol ausgenommen) sehr verbreitet, besonders mit Bergkrystall, Adular 2c. Die schönsten brechen zu Disans mit den Zwilzlingen von Bergkrystall, Epidot und Prehnit. Auf dem Harze und Tauznus (Jahrb. 1859. 280) sinden wir sie auch in derben krystallinischen Massen, die mit Prehnit Gänge im Grünstein bilden. In Cornwall auf der Grube Botallak mit Turmalin. In Sachsen auf Erzgängen mit Arsenikzties und Blende (Breithaupt Paragenesis 115). Am Onegasee. Nordzamerika.

VII. Beolithe.

Cronstedt erkannte sie schon 1756 (Abh. Schweb. Akab. der Wiss. pag. 120), nannte sie von ζέω sieden, weil sie für sich leicht unter Aufschäumen zu einem Glase schmelzen, das aber wegen der Menge von Luftblasen schwer zur Klarheit zu bringen ist. Sie zeigen dabei eine eigenthümliche Phosephorescenz. Eine Feldspathartige Zusammensetzung aber mit Wasser, dessen Entweichen jedoch nicht die Veranlassung zum Schäumen sein soll (Verzelius), wie die ältern Mineralogen annahmen (Hoffmann Miner. 11. a. pag. 245). Von Salzsäure werden sie vollkommen zersetzt, wobei sich, wenn nicht Wasser genug vorhanden ist, die Kieselerde als Gallerte oder

schleimiges Pulver ausscheidet, was ihre Untersuchung sehr erleichtert. Geglüht lösen sie sich nicht mehr, weil ein Theil des Wassers die Stelle ber Basen vertritt. Unverwitterte Krystalle besitzen Ebelsteinartige Klarheit, allein es tritt leicht eine Trübung ein, wahrscheinkich in Folge eines kleinen Wasserverlustes, und dann werden sie schneeweiß. (Ann. Chim. Phys. 53. 488) zeigte, daß sie schon in trockner Luft Wasser langsam perlieren, was sie in feuchter schnell wieder aufnehmen. Aufnahme von Farbestoffen im höchsten Grade ungeeignet: denn wenn 3. B. Eisenfärbung vorkommt, so sieht man nicht selten, wie diese die Substanz nur stellenweis durchtüncht, und wenn der Kryftall sich weiter von seiner durch Farbe getrübten Unterlage entfernt, so kann er an seinem Oberende wieder ganz Wasserflar werden. Leider sind die Arystalle selten groß, auch übersteigen sie gewöhnlich nicht einmal die Glashärte, doch sind sie entschieden härter als Ralkspath. Sie gehören zu ben leichtesten Steinen, denn sie bleiben wegen ihres Baffergehalts um das 2fache herum. Daher nannte sie Mohs Kuphonspathe (xovoog leicht). Die ältern Bulfanheerde, vor allem die Höhlen der Mandelsteine und Basalte, bilden ihre Hauptfundstätte. Von Island, wo sie auf Doppelspath siten, erhielt sie schon Cronstedt, nicht minder berühmt die Faröer Inseln nördlich Schottland, in Deutschland Oberstein an der Nahe und das Fassathal in Südtyrol. Bemerkenswerth das Vorkommen auf den Silbererzgängen von Przibram und Andreasberg, wo sie selbst bis auf die größten Teufen des Samson hinabgehen. Selbst die Hochalpen zeigen auf Klüften det Brotogine und Diorite an zahlreichen Punkten sparsam angeflogene Krystalle. Wegen ihres Wassergehaltes wird man sehr versucht, sie für se= cundare Bildungen auf nassem Wege zu halten, zumal da sie gern in verwittertem Gebirge liegen, dem durch langjährige Auslaugung Stoffe mittelst Wasser entzogen sind, wie aus der Art des zerfallenden-Tuffund Wackengesteins deutlich hervorleuchtet. Auch Bischof hat dieß mehr= fach zu begründen gesucht. Dagegen behauptet Bunsen (Leonhard's Jahrb. 1851. pag. 861), daß den Zeolithbildungen Jeland's weder rein neptunische, noch rein plutonische Vorgänge zu Grunde liegen. Vielmehr erlitten rein plutonische Gesteine von überbasischer (augitischer) Zusammensetzung eine neptunische Metamorphose zu Palagonit, indem heiße Wasser vulkanische Tuffe auslaugten, und durch Wegführung von Al und Si tieselarm machten. Diese wurden nun abermals von Feuergesteinen durchbrochen, und dadurch in zeolithische Mandelsteine verändert. Räthselhaft scheint es dabei, wie Hydrate sich bei so hoher Temperatur bilden konnten. Allein Bunsen glaubt auch das lösen zu können: läßt man nämlich 0,2 Theile Ca, 1 Si und 9 Aestali in einer Silberschale eine Zeit lang roth gluben und dann langsam erkalten, so findet sich darin nach dem Auflösen im. Wasser ein Netwerk von 4-5" langen Krystallnadeln eines wasserhal= tigen Silicats Ca3 Si2 H, das in der Glühhitze entstand und sich erhielt, das aber nach dem Abscheiden aus seiner Umgebung schon bei 109° vier Künftel seines Wassers abgibt, und noch unter der Glühhitze alles Wasser

wieber verliert. Hr. Daubres (Bulletin geol. Franc. 1859. 16. 1821) fant in den heißen Babern von Plombiere und Bourbonne-les-Bains (Jahrb. 1875. 740) verschiedene kleine Arystalle (Ichthyophthalm, Chabasit, Arenzestein), welche sich in dem alten römischen Mauerwerk abgesetzt hatten. Pleine sasiege Warzen erhielten den Namen Plombierit Ca Si He. Auch auf dem Samson kamen die Zeolithe erst mit dem jüngern Kaltspath. Für die wichtigsten sührte schon Werner (Berzeichniß Minert. Pabst v. Ohain 1791. 201) die passendsten Ramen safriger, strahliger, blättriger Zeolith ein.

1. Fajerzeslith 2Br.

Beil sie sich zu den seinsten Fasern zertheilen. Auch schlechthin Beolith genannt, da er als der gewöhnlichste zuerst die Ausmerksamkeit Cronstedt's auf sich zog. Er kommt meist in excentrisch strahligen Massen vor, die an ihrem schmalen Ende ganz dicht werden, und bei Verwitterung zu Mehl zerfallen, daher Mehlzeolith Wr. Die freien Arnstallnabeln hieß Werner Radelze olith, Hany Mesetyp (Mittelgestalt), worin er die quadratische Säule mit Geradendsläche als Kernform nahm, die zwischen dem Würsel des Analcims und der Oblongsäule des Strahlzeoliths gleichsam mitten inne steht. Nach ihm ware also das

Rryftallfpftem 4gliebrig, und zwar meift eine einfache quabratifche wenig blattrige Saule s mit ottaebrifcher Endigung o. Spater fand

Gehlen, daß die Säule nicht quadratisch, sondern zweigliedrig und ein wenig geschoben sei 91° (vorn), darans folgen für das Oftaeder ebenfalls 2 + 2 Endfanten, die nach Haidingers Wessungen über der stumpfen Säulenkante 143° 20' und über der scharfen 142° 40' betragen, gibt die Aren

a:b=2,79214:2,84108.

Bu diesem Systeme scheinen die Federkieldicken Krystalle aus der Auvergne (Pun de Marmant bei Clermont), von Aussig und Hohentwiel 2c. zu gebören. Ihre scharfe Säulenkante ist gewöhnlich nicht abgestumpst, auch tennt man sie nicht als Zwillinge. Merkwürdiger Weise stimmen damit die klaren Nabeln von Berusiord auf Island nicht, welche Fuchs als Scolecit und Mesolith getrennt hat. G. Rose zeigt (Pogg. Ann. 28. 44), daß hier die seitlichen Endsauten 143° 29' nur noch einander gleich bleiben, die vordere Endsaute o/o 144° 40' sich dagegen von der hintern 144° 20' um 20' unterscheidet. Der vordere Säulenwinkel 91° 35'. Wir hätten also ein 2 + 1gl. System vorn mit einem stumpsen Winkel

90° 54' ber Are c gegen a, und a: b = 2,87: 2,95.

Die scharse Säulenkante ist gewöhnlich stark abgestumpft durch b: con: coc, und auf dieser Abstumpfungsfläche gewahrt man eine zarte Längslinie in der Richtung von c, welche eine Zwillingsgrenze andeutet. Es ist das Geset

der Karlsbader Feldspathzwillinge pag. 306: beide Individuen haben die Säule gemein und liegen umgekehrt. Geht die Zwillingsgrenze genau durch die seitlichen Endkanten des Oktaeders, dann wird eine förmlich 2gliedrige Ordnung hergestellt, indem das eine Individuum seine Vorder= seite hinlegt, wo das andere seine hintere hat. Defter geht aber bie Zwillingsgrenze über die Fläche weg, und bann sieht man in der Zone der seitlichen Endkanten auf dem hintern Baare einen ausspringenden Winkel von 178° 28', am gegenüberliegenden Ende müßte der gleiche Winkel einspringen, allein dieß ist immer angewachsen. Umgekehrt ist die Sache am vordern Paare, hier wird oben der Winkel einspringend. Die Abstumpfungsfläche b zeigt häufig am abgebrochenen Ende ber Arystalle eine federartige Streifung, welche beiberseits von der Zwillingslinie ausgeht und sich in scharfem Winkel nach oben kehrt. Davon muß man ein zweites viel schwerer sichtbares System von Federstreifen unterscheiden, was oben am austrystallisirten Ende beginnt und den vordern Endkanten der Oktaeder parallel geht. Blätterbruch der Säule nicht ausgezeichnet. Gew. 2,2; Härte 5. Glasglanz auf bem kleinmuscheligen Bruch sich etwas ins Fette neigend. In den Basalten Arnstalle bis zu den feinsten Nadeln, welche aus einer dichten Masse von Glaskopfstructur entspringen. Phroelektrisch. Schon Haup fand, daß das freie Krystallende Glasund das aufgewachsene Harzelektricität nach gelindem Erwärmen zeige, aber nicht bei allen Kryftallen. Nach Rieß und Rose (Abh. Berl. At. Wiff. 1843 pag. 75) werden nur die Zwillinge (Scolecit) elektrisch, antilog am freien und analog am verwachsenen Ende.

Die chemische Zusammensetzung variirt zwar außerordentlich, doch sind sie im Wesentlichen Labrador mit Wasser. Kleine Abweichungen in der Form und Analyse haben zu vielen Zersplitterungen und lokalen Benennungen geführt.

a) Natrolith Klaproth Beitr. V. 44, wegen des Natrongehalts, Höganit Selb. Mejothp. Na Si + Al Si + 2 H, 47,2 Si, 25,6 Al, 16,1 Na, 8,9 H, 1,3 Fe, bei 300° geht alles Wasser gegen 10 p.C. fort, wird aber wieder aufgenommen, zuweilen ersett ein wenig Ca das Na. Er schmilzt ruhig zu einem Glase, ohne sich dabei aufzublähen, und bildet mit Salzsäure nach etwa 24 Stunden eine steife Gallerte. Vor allem bekannt sind die daumendicken Platten im Klingstein des Hohentwiel am Bodensee von ächter Isabel=Farbe, nach einer Spanischen Prinzessin Isa= bella benannt, die gelobte, ihr Hembe nicht eher abzulegen, bis ihr Gemahl Albert von Destreich Ostende 1604 erobert habe, aber das währte 3 Jahr 2 Monat 17 Tage (Berkenmeier's curieuser Antiquarius. Hamburg 1712 pag. 193). Die Platten zeigen ausgezeichnete Glaskopfstructur mit fein concentrischer Streifung und excentrischer Faserung, zerspringen daher zu teilförmigen Stücken. Da sie eine gute Politur annehmen, so sind sie zur Täfelung von Zimmern im Königl. Schloß zu Stuttgart benutt. Die Anwendung ist aber nur vereinzelt: wie einst Friedrich der Große seine besondere Freude am Schlesischen Chrysopras hatte, so König Friedrich an diesem württembergischen Producte. Schon im vorigen Jahrshundert erregten sie die Ausmerksamkeit (Bergm. Journ. 1792. VI. 1. 180). Brevicit von Brevig; Bergmannit von Laurvig und Fredrikswärn, Spreustein und Radiolith, sämmtlich in den dortigen Zirkonsspeniten von Südnorwegen strahlige Massen bildend, scheinen mit Nastrolith zu stimmen. Von Brevicit zeichnet G. Rose Krystalle von 1½" Länge und ½" Dicke mit den Oktaedern a: b: c und a: ½b: c, deren Winkel gut stimmen. Ihres alten frischen Ansehens wegen nannte sie Scheerer (Pogg. Ann. 91. 105. 131) Paläonatrolith. Nach Blum (Pogg. Ann. 105. 131) Afterkrystall von Nephelin und Oligoklas.

- b) Scolecit Fuchs, oxwlyxitys wurmähnlich, weil er vor dem Schmelzen sich ziemlich bläht. Ein Kalkmesotyp Ca Si Al Si + 3 H mit 13,7 Wasser. Der Kalk zeigt sich mit Oxalsäure, ein kleiner Natron= gehalt durch Würfelchen von Na Gl, welche sich nach einiger Zeit in der Gallerte der Lösung finden. Nur dieser soll pyroelektrisch und 2 + 1= gliedrig sein, was auffällt. Schneeweiße excentrisch-strahlige Massen füllen besonders die Mandeln der vulkanischen Gesteine von Island und der Faröer-Inseln. In den Alpen am Biescher Gletscher (Jahrb. 1860. 786). Wo die Strahlen fein schneeweiß beginnen, zeigt sich die negative Elektricität, aber erst dann, wenn sie etwas dicker und getrennter werden. Die dichte Masse ist vollkommen unelektrisch. Je weiter die Strahlen zum positiven Ende fortlaufen, besto bider werden sie, sie verlieren an Schneefarbe, und endigen nicht selten wasserhell. Brooke's Poonahlit 91° 49' mit Ichthyophthalm und Strahlzeolith von Poonah bei Bombay in Oftindien; Thomson's Antrimolith 92° 13' und Harringtonit 90° 54' aus den Basalten der Grafschaft Antrim sind alle reich an Kalk.
- c) Mesolith Fuchs (Schweigger's Journ. Chem. 1816. 18. 16) steht chesmisch zwischen Natrolith und Scolecit mitten inne, denn der aus dem hornblendehaltigen Basalt von Hauenstein bei Schönwald nordöstlich Schlackenwerth in Böhmen hat 7,1 Ca und 7,7 Na. Berzelius Mesole von den Faröer-Inseln und andere zeigen ebenfalls diese zwei Basen, welche sich in den verschiedensten Verhältnissen gegen einander vertreten. Opisch Igliedrig Descloizeaux Manuel 390.
- d) Comptonit Brewster (Edinburg. phil. Journ. IV. 191). Compton brachte ihn 1817 nach England, er fand sich in Höhlen Besuvischer Mansbelsteine und scheint dem von Seeberg bei Kaden in Böhmen sehr ähnlich. Letterer, in deutschen Sammlungen sehr verbreitet, bildet 1—2" lange Oblongsäulen mit Geradendsläche, die häusig etwas bauchig wird. Die schmale Fläche der Oblongsäule glatt und schön, die breite aber garbensörmig aufgeblättert, ihr entspricht ein nicht sonderlich deutlicher Blättersbruch. Die Kanten der Oblongsäule durch eine rhombische Säule von 90° 40' abgestumpst. Man will auch Zwillinge, wie beim Kreuzstein gefunden haben, woran das eine Individuum seine schmale Seite hinlegt, wo das andere die breite hat. Vor dem Löthrohr blättert er sich start aus, und enthält 12 Ca neben 6,5 Na. Einstimmig wird Thomson in t,

welchen Brooke in den schönsten faserzeolithischen Varietäten im Mandelsstein der Kilpatrikhügel bei Dumbarton im südwestlichen Schottland fand, für das gleiche Mineral gehalten. Ca Äl Ši² Ų. In der vesuvischen Lava zierliche Oblongtafeln. Wenn dieser feinfaserig dis dicht wird, so hat man dafür den alten orpheischen Namen Galactit hervorgezogen, der im Wasser geschliffen Milch gab (Jahrb. 1856. 448).

Optisch steht beim Comptonit die + Mittellinie senkrecht auf dem Blätterbruch, die Axenebene fällt mit ab zusammen. Durchsichtige Krysstallchen von der Größe einer Löthrohrprobe lassen sich daran sofort unterscheiden. Beim Mesotyp ist nach Descloizeaux die Mittellinie auch +, fällt aber mit Axe c zusammen, und ac ist Axenebene. Scolecit ist —, Axenebene eine Schiefendsläche, welche mit c etwa 12° macht. Beim Mesolith verhindern eigenthümliche Zwillingsdurchwachsungen das Bestimmen der optischen Axen.

2. Strahlzeolith.

Die 2gliedrigen excentrischen Strahlen haben einen ausgezeich= neten Längsblätterbruch, bleiben breiter und werben baher nicht so fasrig, als der vorige. Neigung zu strahligen Ablagerungen, was der eigentliche Blätterzeolith, mit dem er so oft verwechselt wird, nicht hat. nannte ihn dodekaedrischen Stilbit (orilbos glänzend), weil das 2gliedrige Dobekaeder vorherrscht: denkt man sich nämlich das Granatoeder nach einer seiner drei rechtwinkligen Säulen in die Länge gezogen und breit tafelartig werdend, so hat man die richtige Vorstellung der gewöhnlichsten Krystalle. Oblongsäule wird ganz bunnblättrig und hat stets auf der breiten Fläche ihren deutlichen Blätterbruch M mit starkem Berlmutterglanz, die schmale Fläche T mit Glasglanz blättert sich garbenförmig auf, einzelne Krystalle, namentlich auf den Erzgängen von Andreasberg, in den Mandelsteinen von Island 20., gleichen dann Bündeln, worauf der Breithaupt'sche Name Desmin (deouis Bündel) anspielt. Wenn die Krystalle durch Wasserverlust matt werden, so beginnt die Mattigkeit vom Blätterbruch aus, denn bei den Andreasbergern sieht man auf der Mitte der schmalen Oblongsäulenfläche T einen dunkeln glasigen Streifen, der seine Durchsichtigkeit noch bewahrt hat. Auch vor dem Löthrohr geschieht

das Blättern immer garbenförmig, wobei der Blättersbruch unverkennbar eine Rolle spielt. Trop der dicken Köpfe kann man am Oberende der Säule immer noch das Oktaeder rerkennen, die seitlichen Endkanten messen 114°, die andern über dem blättrigen Bruche 119° 15' (Brooke Edind. Phil. Journ. VI. 114). Das gäbe die Aren a: b = 1,2285: 1,3232. Oftmals findet sich die Ges

rabendfläche c: ∞a: ∞b, dagegen die Säulenflächen a: b: ∞c (94° 15') selten. Flußspathhärte 4, also entschieden weicher als der Faserzeolith, dagegen ebenfalls so schwer, Gew. 2,2. Aze c — optische Mittellinie, der blättrige Bruch Azenebene. Vor dem Löthrohr blättert er sich stark

auf, krümmt sich wurmförmig und viel stärker als Scolecit. Berzelius gab ihm die Formel

 $\hat{C}a \, \hat{S}i + \hat{A}l \, \hat{S}i^3 + 6 \, aq = 60 \, \hat{S}i, \, 17 \, \hat{A}l, \, 9 \, \hat{C}a, \, 17 \, \hat{H},$

nach neuern soll etwas Wasser basisch sein H° Ca Al Si⁴ + 4 aq. In Salzsäure wird Kieselerde als schleimiges Pulver ausgeschieden. Mit Faserzeolith zusammen. Ungewöhnlich ist ein Vorkommen auf Vergkrystall und Adular mit Chlorit am St. Gotthardt. In Masse auf den Krystallslächen des Isländischen Doppelspathes, in den sie förmliche Löcher bohren. Fore sit Jahrb. 1874. 518, welcher Turmalin, Strahlzeoslith 2c. mit weiß überrindet, 2,4 Gew. soll mit letzterm isomorph sein. Pusserit vom. Pusser an der Seisseralp (Jahrb. 1859. 17) ist chemisch und optisch Strahlzeolith.

3. Blätterzeolith Br.

Noch stärker blättrig als Strahlzeolith, gruppirt sich aber nur körnig, was ihn leicht unterscheiden läßt. Man wird durch den ausgezeichneten Perlmutterglanz an Glimmer erinnert, Werner konnte daher keinen bessern Namen wählen. Man hat ihn deßhalb auch wohl Euzeolith, Eusstilbit genannt, was wenigstens mehr bezeichnet als der Englische Heuslandit (Brooks Edind. Phil. Journ. VI. 118). Haun nannte ihn Stilbite anamorphique 2c., und wegen des stärtsten Perlmutterglanzes, der überhaupt bei Zeolithen vorkommt, hat man sich in Deutschland daran gewöhnt, ihn vorzugsweise unter Stilbit (Glänzer) zu verstehen (G. Rose, Naumann, Hausmann), während man in Frankreich und England umgekehrt den Strahlzeolith so heißt (Dufrénon, Phillips). Diese Namenverwirzung ist um so störender, je näher sich beide chemisch und physikalisch stehen.

Haup beschreibt ihn 2gliebrig: geschobene Säule s/s' mit Glassglanz mißt 130° in der vordern stumpfen Kante; Geradendsläche M Hauptblätterbruch; die vordere stumpse Ecke durch ein Paar z, welche den blättrigen Bruch unter 112° schneiden, und die scharfe Säulenkante durch T abgestumpst. Diese einsachen Krystalle mit sMTz kommen nach der Säule s langgezogen ausgezeichnet auf den Andreasberger Erzgängen vor. Die bekannten ziegelrothen vom Fassahal, durch Blättchen von Eisenglanz gefärbt sind taselartig, da sich der blättrige Bruch sehr aus-

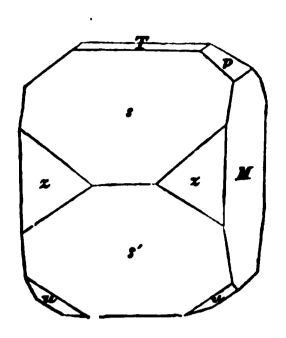
M 2 M

dehnt, allein es gesellt sich noch ein drittes Paar p dazu, welches mit z und s parallele Kanten bildet. Daher sind szp drei zugehörige Paare $s=a:b:\infty c$, $z=a:c:\infty b$ und $p=b:c:\infty a$ ein zweigliedriges Dodekaeder, an welchem M und T je eine oktaedrische Ecke in c und b abstumpfen, nur die Ecke a zeigt sich

nie abgestumpft. So weit wäre die Ordnung der Flächen durchaus zweigliedrig. Nun kommt aber bei Isländischen Exemplaren eine Fläche $u = c : \frac{1}{2}b : a vor;$ sie stumpft die Kante p/s ab, und läßt sich zuweilen auch deutlich durch die Zone T/z verfolgen. Man findet sie an Tausenden

aber stets nur an einem Ende und zwar wenn vorn links, so rechts hinten, das ist entschieden 2+1 gliedrige Ordnung. Scharfe Messungen haben dieß nun auch bestätigt: T stumpft die scharfe Kante s/s'

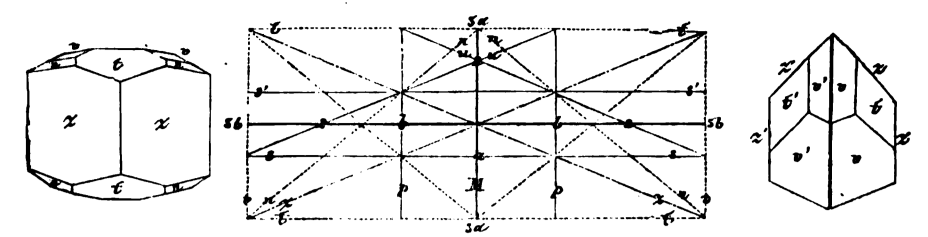
nicht gerade ab, sondern schneidet sunter 116°20' und s' unter 114°. Eben so wenig bildet z ein gleichschenkliges auf die stumpfe Säulenkante gerade aufgesetzes Dreieck, sondern die beiden Schenkel sind etwas verschieden, weil der Kanstenwinkel mit s (148°) etwas anders ist als mit s' (146°30'). Daher, wie Epidot, geswendet 2 + 1gliedrig. Wir müssen das Paar z = a: b: ooc zur Säule (136°4') nehmen, dann stumpst der blättrige Bruch M = b: ooa die scharfe Säulenkante gerade ab; s = a: ook vorn macht 24°54' und s' = a': ook hinten 25°26' gegen die Are c, daher



a:b:k=0,4698:1,1643:0,0529.

Der stumpse Winkel der Aren a/c beträgt vorn 91° 25'; p = b: sa und das Augitartige Paar u = 2a': 2b. Härte = 4 und Gew. 2,2 stimmen vollkommen mit Strahlzeolith. Blättchen von den Faröer Inseln zeigen mikrostopische Bergkrystalle eingesprengt (Jahrb. 1872. 50). Auch die chemische Zusammensehung sollte ehemals nach Rammelsberg (Pogg. Ann. 110. 500) die gleiche sein: Ca Si + Al Si³ + 6 H, jett geht man wieder auf die 5 Atome A zurück, und schreibt H² Ca Al Si⁴ + 3 aq, so daß ein kleiner Unterschied vom Strahlzeolith bliebe. Spaltet man ein durchsichtiges Blättchen ab, so erscheinen im Polarisationsmikrostop Lemniscaten, denn T ist die Ebene der optischen Aren, die — Mittellinie fällt mit Are d zusammen, steht also senkrecht auf dem Blätterbruch M. Die rothen Blättchen im Basalt von Sasbach am Kaiserstuhl erinnern zwar an Fassaer Blätterzeolith, sind aber aus Hyalosiderit entstanden (Jahrb. 1865. 446).

Episibit (G. Rose Bogg. Ann. VI. 100) aus ben Mandelsteinen vom User bes Berusiord am Fuße des Bulandstint, der Faröer Inseln und vom Finkenhübel bei Glatz (Zeitschr. d. geol. Ges. 1869. 100) mit Blätterzeoslith in ein und demselben Blasenraume. Es könnten dieß wohl Blätterzeoslithkrystalle sein, welche sich nach der Säule z/z ausgedehnt haben. G. Rose gibt z/z = 135° 10', was von Brooke nur 20' abweicht, der erste Blätterbruch stumpst auch hier die scharse Kante ab. Allein das Ende der Säule wird bestimmt 2gliedrig beschrieben: ein Paar t=a: whauf die stumpse Kante, und ein anderes v = b: wa auf die scharse Kante ausgesetzt, und dann noch ein Oktaeder n = a: ½b aus der Diagonalzone des vordern Paares. Einsache Krystalle selten, gewöhnlich Zwillinge, welche wie beim Weißbleierz die Fläche z gemein haben und umgekehrt siegen. Das ist zwar sehr ungewöhnlich, allein die Winkel der Endslächen passen zu gut, als daß man die Vereinigung läugnen



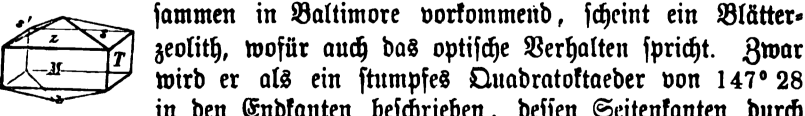
möchte. Nimmt man nämlich $v = 3b : \infty$ a als die dreifach stumpfere von p am Blätterzeolith, so gibt das einen Winkel v/o = 147° 2', der von der Rose'schen Messung nur um 38' abweicht. Ebenso gibt t = 3a: ∞b mit t' = 3a': ∞b einen Winkel von 108.21, den Rose 109.46 fand, n = 3a : 3b. Vorstehende Projection zeigt uns alle biese Klächen, die des Epistilbits sind punktirt. Die chemische Formel ist genau die gleiche (Ca, Na) Si + Al S' + 5 H, zeichnet sich nur durch etwas Na aus, aber die Ebene der optischen Axen liegt im blättrigen Bruch, und nicht senkrecht dagegen. Sartorius (Pogg. Ann. 99. 170) nennt noch einen Barastilbit von Island, Mallet einen zuckerkörnigen Sypostilbit von Stye, Beudant die kleinen Zeolithkugeln von den Farverinseln Sphaerostilbit.

Brewsterit (Brooke Edinb. Phil. Journ. IV. 112) 2 + Igliedrig von Strons

tian im westlichen Schottland. Hat ein Comptonit-artiges Ansehen, allein es ist ein ausgezeichneter Blätterbruch P ba, so deutlich als beim Strahlzeolith, mit einem blaulichen Lichtschein. Gespaltene Blättchen zeigen Lemniscaten, daher steht die Ebene der optischen Aren senkrecht gegen P und Are b ist die Mittellinie. Brooke gab vielerlei Säulenflächen an,

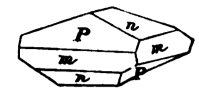
deren scharfe Kanten durch den Blätterbruch 010 gerade abgestumpft werden, und deren stumpfe durch a 100. Hauptsäule z/z 136°. Eine Endfläche, etwa so schief wie T, ist nach ihrer Diagonale unter einem Winkel von 172° geknickt, aber sie neigt sich oft zum bauchigen Ansehen. Im Ganzen dürfte das Kryftallsystem nicht wesentlich vom Blätterzeolith abweichen. Dafür scheint auch die chemische Formel zu sprechen (Sr, Ba) Si + Al Si3 + 5 H (G. Rose Kryft. Chem. Miner. pag. 40), Thomson gibt 9 Sr, 6 Ba an, und nur 0,8 Ca. Er bläht sich vor dem Löthrohr stark auf, und blättert dabei nach der Richtung des Hauptblätterbruchs.

Lévy's gelblicher Beaumontit (Inst. 1839. 466) mit Haydenit zu=



in den Endkanten beschrieben, dessen Seitenkanten durch die erste quadratische Säule a : a : ∞ c abgestumpft würden, allein es wird auffallender Weise hinzugesett, daß die eine Säulenfläche viel blät= triger sei, als die andere. Wenn man nun bedenkt, wie nahe die Winkel des Blätterzeolith's z/s = 148° und z/s' = 146° 30' jenem Oktaeder= winkel stehen, so ließe sich der Jrrthum leicht erklären. Die zierlich kleinen Krystalle sind um und um ausgebildet, was die Täuschung noch vermehrt. Hier steht auch Haidingers Edingtonit (Pogg. Ann. V. 100) aus dem Mandelstein der Kilpatrikhügel bei Dumbarton in Schottland.

Raum 2" große Krystalle liegen auf Thomsonit pag. 404. Auf einer blättrigen quadratischen Säule $m = a : a : \infty c$ erheben sich zweierlei Flächen: P = a : a : c und n = 2a : 2a : c. Man könnte diese als

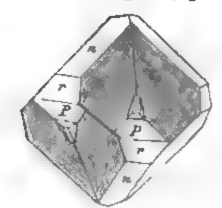


Oblongoktaeder nehmen, und so beschreibt sie auch Descloizeaux. Allein die Wessungen geben dann m/P = 133° 34' und m/n = 115° 26', daraus folgt a: b = 1,05: 2,1, b ist also genau 2a. Haidinger nahm daher Pals ein viergliedriges Tetraeder vom Oktaeder a: a: c, das wegen der Axe a = 1,05 in den Endkanten 121° 40' mißt, während dann n das Tetraeder vom zweiten stumpseren Oktaeder 2a: 2a: c sein muß. Die Sache würde ausgemacht sein', wenn das Unterende wirklich die andere Hälfte der Tetraeder zeigen würde, wie das Haidinger beschreibt. Hätte das Oktaeder 120° in den Endkanten, so wäre es das Oktaeder des Granatoeder's und würde dann mit dem regulären System in Verbindung stehen. Nach Heddle (Jahrb. 1856. 86) soll er 26,8 p.C. Baryterde entshalten, mit der ungefügen Formel Ba³ Äl⁴ Ši⁷ H¹².

4. Chabafit.

Der Rhomboedrische Zeolith wurde in den Mandelsteinen bei Oberstein von einem Franzosen Bosc d'Antic gefunden und nach dem lettbesungenen Stein des Orpheus (xasavor) genannt. Dr. Tamnau (Leonhard's Jahrb. 1836. 606) lieferte eine Monographie, die von seiner großen Verbreitung zeugt. Das wenig blättrige Rhomboeder 94° 46' in den Endfanten gibt $a = 0.92083 = \sqrt{0.84793}$, stimmt fast mit Quarz pag. 222. Kleine wasserklare Arystalle kommen in porösen Laven von Sicilien vor, man kann die einfachen Rhomboeder leicht für Würfel halten, daher auch der Name Cuboicit. Die größten von 2" Breite stecken in Blasen= Bu Oberstein und räumen des Basaltes von Dembio bei Oppeln. Rübendörfel bei Aussig in Böhmen, wo Krystalle in Menge Drusen eines Klingsteintuffs erfüllen, ist noch das nächste stumpfere und nächste schärfere Rhomboeder, die schöne Haup'sche Trirhomboidale Barietät mit $P = a : a : \infty a$, $n = 2a' : 2a' : \infty a$ und $r = \frac{1}{2}a : \frac{1}{2}a : \infty a$. Höchst selten find die Seitenkanten des Rhomboeders durch die 2te Säule oc: 2a:a: 2a Auch Dreiunddreikantner erscheinen ungewöhnlich, doch kannte schon Haun $B^4 = x = \frac{1}{4}c : a : \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a ;$ Tamnau Böhmische mit o = $\frac{1}{4}$ c : a : $\frac{1}{3}$ a : $\frac{1}{2}$ a und vom Westerwalde mit einem Diheraeder t = 4c: a: 4a: a. Alle liegen in der Endkantenzone des Rhomboeders. Bei den Krystallen von Oberstein zeigen die Rhomboederflächen eine ausge= zeichnete Federstreifung, die einen sehr stumpfwinkligen Dreikantner andeutet. Phillips maß einen stumpfen Winkel von 173° 46' an Krystallen von Giants Canfeway in Norbirsand, bas entspräche ungefähr einem Dreitantner $B^{12} = \frac{1}{12}c:a:\frac{1}{12}a:\frac{1}{12}a$ (173° 14').

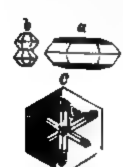
Bwillinge die Are o gemein und um 60° im Azimuth verbreht tommen ganz gewöhnlich vor. Beide Individuen durchwachsen sich in größter Unregelmäßigkeit, gewöhnlich sticht aus ber Fläche bes einen



die Seitenecke des andern hervor, dessen Kanten wie 2: 1 geschnitten werden, d. h. nennen wir die Stücke der beiden scharfen Kanten 1, so ist die Länge der stumpfen doppelt so groß. In Mengen aber gewöhnlich klein zu Oberstein und am Milleschauer im Böhmischen Mittelgebirge. Im Uebrigen ein ausgezeichneter Zeolith mit reichlich Flußspathhärte = 4 und Gew. 2,2.

Bor bem Löthrohr blaht er sich äußerst wenig, vielleicht weil es ihm an deutlichem Blätterbruch sehlt. Gepulvert mit Salzsäure übergossen gelatinirt die Rieselerde nicht. Ueber seine chemische Formel ist man noch nicht ganz einig, ich wähle die einsachere Ca Si + Al Si² + 6 Å, mit etwa 50 Si, 17 Al, 10 Ca, gewöhnlich enthalten sie auch etwas Na und Ka, was die Kalkerde in der Formel ersest. Rammelsberg (Zeitschr. deutsche geol. Ges. 1869. m) möchte, um ein Bissilicat zu bekommen, ihm etwas basisches Wasser zutheilen, (Å, K) Ca Al Si² + 6 ag. Die rothen von Neuschottland sind sehr unrein. Bei Plombières hat er sich im Römischen Mauerwerk gebildet.

Phakolith Breith. (Linsenstein, paxos), aus den Basalten von Leipa und Lobosiz in Böhmen, bildet kleine linsensörmige Zwillinge, die aber so wirr sind, daß sie sich kaum entzissern lassen. Nach Descloizeaux (Manuel Miner. I. 400. 36g. 192) erinnern sie an die Trirhomboidale Barietät. Hat sonst auch ganz das Aussehen normalen Chabasits. Doch gibt Rammelsberg's Analyse 2 k Si + Als Sis + 10 H, was kaum abweicht, daher wird er auch mit Recht sür Chabasit gehalten. Diese Zusammensehung nähert ihn dem Levyn von den Farder Inseln, die ebenfalls Zwillinge bilden, aber eine ausgezeichnete Geradendsläche haben. Bon ganz vor-

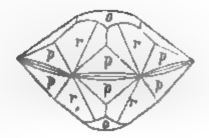


züglicher Schönheit kommt Phakolith in Drusenräumen eines seinkörnigen Basaltes zu Richmond bei Melbourne vor. H. Ulrich (Contributions on the Mineralogy of Viotoria 1870. 20) hat sie vortrefflich beschrieben, und mehreren Europäischen Sammlungen davon reichlich mitgetheilt. Am einfachsten sind die sechsseitigen Täfelchen a, welche sich oben flach wölben und seitlich eine Kante zeigen, zum Zeichen, daß sie dihexaedrische Taseln sind, die uns nur

wegen der Rleinheit öfter entgehen. Ein Plattchen zeigt schon für sich im Polarisationsmikrostop ein mattes dunkeles Kreuz, nimmt man durch einen Schliff die Endwöldung weg, so wird das Kreuz noch deutlicher. Wir haben also einfache Dihexaeder vor uns, deren Wöldung selbst unter dem Mikrostop ganz gleichförmig die Linsengestalt einleitet. Ein anderes

Bortommen b zeigt, wie sich zwei solcher etwas anders aussehender Plattschen aufeinander legen, und ein Sanduhrförmiges Aussehen annehmen. Ja wieder andere zum Theil größere Tafeln a setzen sich schief aneinander, so daß man aufangs an Zwillingsbildung denkt, allein die Sachen entswickeln sich dann zu wirren Haufen, worin man keine Regel zu finden

vermag. Einspringende Wintel und Anice zeigen sich selbst bei den größern Arnstallen, doch meine ich auch diese eher für sechsgliedrig als für Rhom-boederzwillinge nehmen zu sollen: wir hätten dann ein Diheraeder p = a: a: coa: c mit etwa 134° in den Seitenkanten, sie glänzen und zeigen nur



unregelmäßige Knide. Das zweite Diheraeder r ist matt und bauchig, gleichsam ein Uebergang zur obern völlig gerundeten Linsenstäche o. Ulrich nannte die Kryftalle zwar Herschelit, allein der größere Kaltgehalt 7 Ca bei 5,5 Na und 0,9 Ka bestimmte ihn, es dem Phacolit von Leipa zur Seite zu stellen, und mit Recht nennt es H. v. Rath (Monatsb. Berl. Atab. 1875. 201) "das herrlichste Vorkommen dieses seltenen Minerals", das zum Seebachit (Göttinger Gel. Anz. 1872. 200) Anlaß gab.

Gmelinit (3abrb. 1838. 100, Leman's Hydrolith, Thomfon's Gar-

tolith) ans dem Mandelftein im Bicentinischen, später von Glenarm in Rordirland, von fleischrother Farbe, bilbet reguläre sechsseitige Säulen mit Geradendfläche, beren Endfanten durch ein Diheraeder von 80° 54' in



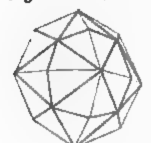
den Seitenkanten abgestumpst werden. Die kleinen Arnstalle liegen geswöhnlich durcheinander, wobei die schmale sechsseitige Säule e' am deutslichsten auftritt. Nach Descloizeaux sind es zwei Rhomboeder p=a:a:c und e½ = a': a': 2c. Breithaupt fand sogar nur 79° 44' also a = 1,3826 genan gleich za: ka vom Chabasit. Nach G. Rose soll ein sehr deutlicher Blätterbruch parallel der Gseitigen Säule gehen, was beim Chabasit nicht der Fall ist. Dagegen stimmt die Analyse von Rammelseberg, nur daß er blos 3,9 Ca, dagegen 7,1 Na, und 1,8 K hat.

Her schellt Levy (Ann. of phil. X. 201) aus alten Laven von Aci Castello am Aetna, gleicht nach Damour's Analyse (Ann. Chim. et Phys. 3 26. XIV. 27) dem Gmelinit, (Na, k, Ca) Al Si H mit 8,3 Na, 4,4 k, 0,3 Ca. Es sind kleine weiße blättrig-sechsseitige Taseln, die sich gern tugelförmig gruppiren. Levy maß eine dihexaedrische Endlante von 124° 45'. Härte 4—5, Gew. 2,1. Cleaveland's Haydenit aus dem Gneis von Baltimore stimmt nach Dana mit Chabasit. Die spatheisenfarbigen Rhoms boeder jollen aber nach Levy einen Winkel von 98° 22' und zwei von 95° 5' haben, also Hendyoeder sein.

5. Annleim Sy.

"Avaduig traftlos, weil er durch Reiben nur schwach elektrisch wird. Rubizit Br. Regulares Arnstallsustem vorherrschend bas Leucitoeber a: a: ţa, besonders ausgezeichnet in den augitischen Mandelsteinen des Fassathales (Seisser Alp), wo Krystalle von mehr als Faustgröße vortommen. Wenn die Leucitoeder in vultanischen Gesteinen eingesprengt sind, muß man sich vor Verwechselung mit Leucit hüten. Gewöhnlich kommt aber noch die Würfelsläche vor, welche die vierkantigen Ecken des Leucitoeders abstumpst und sich leicht an ihren rechten Winkeln unterscheiden läßt. Emmerling nannte daher das Mineral Würselze Lzeolith. Doch ist der Würfel kann selbstständig zu sinden, immer sind seine Ecken durch Dreiecke zugeschärft. Besonders schön in dieser Beziehung die wasserhellen Krystalle in alten Laven der Cyclopischen Inseln dei Catania, wo sie schon Dolomien sammelte, oder in den Mandelsteinen von Montecchio-Maggiore dei Vicenza. Sie kommen im Gegensat zum Leucit nicht eingesprengt sondern in Drusen vor, daher zeigen z. B. die Cyclopischen alle eine Ansatzleie.

Die klaren haben die Aufmerksamkeit der Optiker auf sich gezogen. Legt man nämlich durch die Are und durch 4 Längsbiagonalen eine



Fläche, so geht diese einem Parallelpaare von Granatoederstächen parallel, und die Granatoederebene
halbirt den Krystall. 6 solcher Sbenen sind bekanntlich
möglich. Parallel diesen Ebenen soll nach Brewster
(Edind. phil. Journ. 10. 200) die brechende und polaris
sirende Kraft fast Rull sein, die gebrochenen Würfelstanten und langen Diagonalen erscheinen daher ganz

schwarz. Allein je mehr ich das Auge von diesen Ebenen im Wintel entferne, desto stärter polarisiren und brechen sie doppelt. In der Mitte der gebrochenen Oktaederkanten erscheinen die seinsten Farbentinten. Das wäre eine merkwürdige Ausnahme, Biot's Lamellarpolarisation. Nach Dr. Historiald (Aspermat Mineral. Mitth. 1875. 142) läßt sich am Analcim von Zalest in Böhmen im Polarisationsmikrostop mittelst Einschaltung eines dünnen Sypsblättchens eine granatoedrische Lamellentextur nachweisen. Härte 6, wird kaum noch mit dem Messer angegriffen, deßhalb nannte ihn schon Dolomien Zeolithe dure; Gew. 2,2.

Bor bem Löthrohr blatt er fich nur wenig auf, wie gewöhnlich bei Beolithen mit undeutlich blattrigem Bruch. Die Formel

 $\hat{N}a^3 \hat{A}l^3 \hat{S}i^8 \hat{H}^6 = \hat{N}a \hat{A}l \hat{S}i^4 \hat{H}^2$

stimmt vortrefflich mit H. Rose's Analyse von Fassathälern: 55,1 Si, 23 Āl, 13,5 Na, 8,2 H. Gelatinirt in Säure, während Leucit nur Rieselspulver gibt. In der Gabbro rosso von Toscana kommt ein Magnesiaanalcim vor. Arystalle sinden sich auch auf den Silbererzgängen von Andreasberg, in Drusen des Birkonspenits, auf Magneteisensteinlagern in Schweden, im Kalkspath des Basaltes von Baranetz bei Alt-Titschein in Mähren. Die brannen von Itschina dei Neu-Titschein sind nach Tschermak mit Kalkspath durchdrungen. Die grünlichen Massen mit ziemlich deutlichem Würfelbruch im Magneteisenerz vom Berge Blagodat im Ural hat Breithaupt zwar Kuboit genannt, sind aber nach G. Rose (Reise Ural

I pag. 347) ausgezeichnete Analcime. Weybie's Eudnophit (Pogg. Ann. 79. 202) mit schönen nebeligen Zeichnungen aus dem Spenit von Lamö im südlichen Norwegen (59 Breite-Grad) ist nicht 2gliedrig, sondern hat Form und Zusammensetzung des Analcim (Jahrb. 1859. 522).

6. Arenzstein Wr.

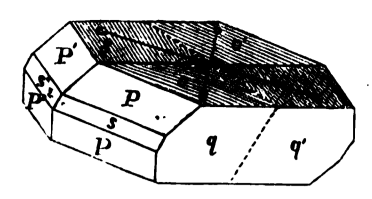
Schon T. Bergman Opusc. II. 1780 pag. 7 Fig. 5 kannte die figura hyacinthica crucis forma. Kreuzkrystallisation von Trebra (Erfahr. im Inn. Geb. 1785. 10). Harmotom (aquòs Fuge) was sich parallel der Zwillingsfuge schneiden läßt, denn Haun (Lehrb. Min. II. 110) hielt sie für einfache viergliedrige Krystalle, doch erkannte Weiß schon den 2gliedrigen Zwilling. R. de l'Isle (Christall. II. 200) nannte die

Andreasberger Hyacinthe blanche cruciforme, und Gillot (Journal de Physique, August 1793) zeigte zuerst den Unterschied vom Hyacinth. 1794 schrieb L. v. Buch Beobachtungen über den Kreuzstein und 1831 Köhler über die Naturgeschichte des Kreuzsteins, Schulsprogramm. Born hielt ihn noch für Kalkspath.

Krystallform hielt man lange für 2gliedrig: darnach bildeten einfache Krystalle, wie sie sich auf Kalkspath mit Brewsterit zu Strontian finden (Morvenit) ein Granatoeder zu einer Oblongsäule mit aufgesetztem Oktaeder ausgedehnt, wie beim Strahlzeolith. Die Oblongsäule o/g nur wenig blättrig, doch hat die

breite q stärkern Perlmutterglanz als die schmale Fläche o, obgleich diese etwas stärker blättrig scheint als jene. Die Endkantenwinkel des Oktaes ders P fand Köhler beim Barytkreuzstein über der breiten Säulenfläche q 120° 1', über der schmalen o 121° 27' (Pogg. Ann. 37. 561) das gäbe a: b = 1,43: 1,462; a² = 2,045, b² = 2,137.

Darnach würde b senkrecht gegen die breite Säulenfläche q stehen. Die scharfe seitliche auf die breite Säulenfläche aufgesetzte Endkante ist gewöhnlich durch s = b: wa gerade abgestumpft, die stumpfe vordere dagegen nie. Nach diesem Paare (s/s = 111° 15') richtet sich die Strei= fung sämmtlicher Flächen: die deutlichste geht parallel der Kante P/s über die Oktaederflächen P und die schmalen Oblongsäulenflächen weg, auf dieser o entsteht daher eine federartige Streifung mit einem Rhombus von 111° 15' in der Mitte. Wenn die breite Säulenfläche Streifung hat, so ist sie horizontal parallel der Are a. Flächen s sind öfter nach einer deutlichen Linie gebrochen, als wären es Zwillingsartige stumpfe Winkel. Die Schottischen Krystalle stark verzogen, doch findet man die Oblongsäule leicht, weil darauf Neutonianische Farben gut hervortreten, obgleich der blättrige Bruch nicht stark ist. Lévy und Dufrénon haben die Krystalle daher auch nach der Säule s/s aufrecht gestellt, doch spricht das ganz gegen die bisher übliche Anschauung. Herr Descloizeaux (Manuel Miner. 1862. I. 418) erklärte schon diese scheinbar einfachen Kry=

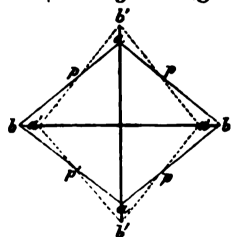


stalle für Zwillinge, weil er darin zwei Ebenen positiver optischer Axen sand, die nach seinen Messungen den stumpfen Winkel q/s = 124° 50' halbirten. Er hielt daher diese q und s für gleichwerthige Flächen, nahm sie als rhombische Säulen, mit welchen die Oktaederflächen P he=

miedrisch aufträten, weil sie über q allgemein sehlten. Später (Manuel II pag. XL1) wurde die richtige Stellung erkannt, die optischen Farben zeigten eine dispersion tournante, wie am Feldspath, und die wirkliche Säule liesern P/P = P'/P' = 120° 1', welche wie beim Manebacher Zwilling Fläche q gemein haben, umgekehrt gegen einander liegen, und sich durchs wachsen, was dann auch die Streifung auf o vortrefflich erklärt. Die Krystalle sind also Zweiundeingliedrig, und bilden ein förmliches Gegenstück zu den Feldspäthen: das Hendyoeder PP q mit P/P = 120° 1' und P/q = 120° 28' nähert sich einem Rhomboeder, worin q gegen die Hauptage c 55° 10' geneigt ist. Rammelsberg (Itspr. deutsch. geol. Ges. 1868 XX. 500) gibt ihm die schiese Axe

$$a:b:c=0.703:1:1.231$$
, Age $a/c=124^{\circ}50'$.

Die früher als Zwillinge genommenen Krystalle vom Samson bei Andreasberg, Andreasbergit genannt, sind also Bierlinge, deren Berständniß uns durch die Adulare leicht wird. Bleiben wir bei der alten Vorstellung von Zwillingen stehen, so kreuzen sich zwei Individuen so,



daß das eine seine schmale hinlegt, wo das andere seine breite Fläche hat. Dadurch entsteht ein aussgezeichnetes Kreuz. Da die Säule a: b: oc nur 91° 15' beträgt, so könnte man meinen, sie hätten wie im 2gl. System eine Säulenfläche gemein, und lägen umgekehrt. Spiegelt man die Oktaederslächen im Licht oder in der Sonne, so kommt nie von zwei anliegenden Zwillingsslächen zugleich ein Bild

ins Ange, was sein müßte, wenn die Oktaeder viergliedrig wären, wie sie Haup nahm. Es zeigt sich vielmehr in der Zwillingskante ein eins ober ausspringender Winkel von 179°.23' (Phillips maß 178° 45'). Man sieht dieß leicht durch eine kleine Projection ein, worin a: b das eine, und a': b' das andere Oktaeder bezeichnet, beide schneiden sich in p. Der Zonenpunkt

$$p = \frac{1}{\frac{1}{a} + \frac{1}{b}} = \frac{ab}{a+b'}, \ \mu = \frac{1}{a'}, \nu = \frac{1}{b'};$$

dieß in die Winkelformel der Kantenzone des regulären Systems pag. 59 gesetzt, gibt

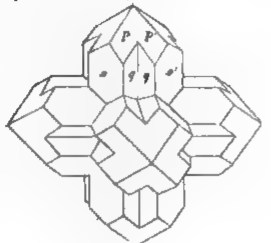
 $tg = \sqrt{a^2 + b^2 + 2ab + 2a^2b^2}$: b— $a = 89^{\circ} 34' 12''$ Der einspringende Winkel häufig auf der angewachsenen Seite. Füllen die Fugen der gekreuzten Säulen sich aus, so entsteht ein scheindar einsacher Arnstall mit Federstreifung auf den Oktaederslächen: wir haben eine quadratische Säule mit einem sehr stumpswinkligen 4+4kantner, wenn die ausspringenden Winkel zum Vorschein kommen. Uebrigens sind diese kleinen Winkelunterschiede durch Streifung so versteckt, daß man noch gegründete Zweisel haben kann, ob die Form des einsachen Archstalls nicht doch

ein Granatoeder sei, dessen Flächen Pog nur unbeschadet ber Winkel physikalisch different geworden sind, und die nun ein Bestreben zeigen,

burch ben Zwilling biefe Differeng wieber auszugleichen.

Bierlinge und Gechslinge entstehen, wenn fich Zwillinge zwei

oder breifach rechtwinklig wie das Arenkreuz untereinander kreuzen, die P so gestellt, daß je zwei möglichst einspiegeln.
Beim Sechsling (Zwölfling nach der neuern Anschauung) sind dann auf diese Weise die Differenzen vollkommen wieder ausgeglichen. Würden sich die Fugen ausfüllen, so entstände ein vollkommenes Granatoeder, woran jede Fläche blos einen
stumpfen Anick nach den beiden Diagonalen zeigte, wie dies Streng (Jahrb. 1875.

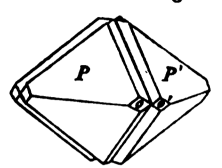


vom Stempel bei Marburg abbildet. So sehen wir, wie aus einer zweis und eingliedrigen Ordnung die reguläre durch Bermehrung der Zwillinge hergestellt werden kann. Borstehenden schönen Zwölsling bildet Köhler von Andreasberg ab. Weiß, Abh. Berl. Afad. 1831. pag. 328.

Farblos ober schneeweiß, zuweilen auch blaß rosenroth, wie bas neuere Bortommen zu Andreasberg, Härte zwischen Flußspath und Apatit (4,5). Gewicht 2,4 bei dem Barytfreuzstein, die Kalffreuzsteine leichter. Beim Erwärmen nehmen die optischen Aren eine andere Lage an, analog ben Feldspäthen.

a) Baryttrenzstein Ba Si + Al Si* + 5 Å, nach Röhler etwa 46,1 Si, 16,4 Ål, 20,8 Ba, 15,1 Å, Spuren von Ca fehlen nicht. Bor dem Löthrohr fällt er mehlartig auseinander, und läßt sich schwer schwelzen. Die gewöhnlichste und schönste Abanderung. Borzugsweise auf Erzgängen (Andreasberg, Strontian, Dumbarton) wahrscheinlich weil hier die Schwererbe eine Hauptrolle spielt; seltener im Mandelstein bei Oberstein, wo auch der Schwersputh in den Mandeln nicht ganz sehlt.

b) Ralktreuzstein (Phillipsit) (Ca, K) Si + Al Si² + 5 H, nach L. Gmelin vom Stempel bei Marburg 48 Si, 22,6 Al, 6,5 Ca, 7,5 K, 16,7 H. Die Neuern schreiben Ca Al Si⁴ H⁴, so daß gegenüber dem Ba Al Si⁵ H⁵ er H Si weniger hätte. Die schönen Zwölslinge, welche Ulrich im Basalte von Victoria entdeckte, enthalten neben 6,4 K noch 5 Na, und geben keine gute Formel. Annerode bei Gießen, Habichtswald bei Cassel, im Mörtel von Plombières. Findet sich nicht auf Erzgängen, sondern in Drusen vulkanischer Gesteine, zeigt große Neigung zu Zwölslingskrystallen, die aber selten klar, sondern meist schneeweiß sind. Wegen des Mangels an Baryterde haben sie ein Gew. von 2,2. Die Endkantenwinkel des Oktaeders betragen nach Haidinger 123° 30' und 117° 30', s/s = 111° 15'. Die Ebene der optischen Axen liegt nicht in q, sondern in o. Denken wir uns das System wieder 2+1gliedrig, so fällt sie in die Medianebene, wie bei geglühten Feldspäthen. Das könnte eine Einwirkung von Feuer verrathen. In den Basaltischen Laven von



Capo di Bove bei Rom und Aci Reale am Aetna kommen Zwillinge vor (Credner Leonh. Jahrb. 1847. 550), an denen sich nur die eine Hälfte der Oktaedersläschen P und P' ausdehnt, während die Säule o sehr zurück bleibt. Es entsteht dann das Oktaeder des Granatveders mit fast rechtwinkligen Seitenkanten,

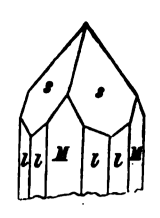
dessen kaum abgestumpft werden. In den Kanten sieht man aber noch die Zwillingsfugen. Zulett sollen auch diese nebst den Abstum= pfungsflächen ganz verschwinden und ein glänzendes Ottaeber übrig bleiben, an dem man nicht mehr die Spur eines Zwillings wahrnehme. Descloizeaux (Manuel I. 270) beschreibt solche Oktaeder viergliedrig mit 920 30' in den Seiten- und 118° 34' in den Endkanten. G. Rose (Kr. Ch. Miners. pag. 93) glaubt jedoch, daß diese Oktaeder ein anderes Mineral, als der auf andern Drusen des Fundorts vorkommende Kalkfreuzstein seien, und beschränkt darauf den vielfach verwechselten Gismondin (Abrazit, Zeagonit), zumal da die Zusammensetzung (Ca, Ka)2 Si + 2 Al Si + 9 H = Ca Al Si H4 etwas abzuweichen scheint. Wie compli= cirt die Sachen werden, zeigen die Zwölflinge aus den Basalten von Gießen, welche nach Streng (Jahrb. 1874. 578) entschieden Bestreben zeigen, nur reguläre Ordnung anzunehmen. Renngott (Leonhard's Jahrb. 1853. 168) glaubt sogar, daß Zeagonit und Gismondin von einander verschieden seien. Lévy (Descr. Min. II. 44) vergleicht den unschmelzbaren Zeagonit mit Zirkon. Der ähnliche Berzelin mit Hauyn am Albaner-See kry= stallisirt regulär mit Zwillingen wie Spinell. Descloizeaux (Ann. mines 1847. XII.) nannte dem König von Dänemark zu Ehren den Kalktreuzstein von Dyrefiord auf Island Christianit.

7. Ichthyophthalm.

Der Portugiese d'Andrada gab ihm diesen auffallenden Namen (Scheerer's Journ. IV. 32), weil der blättrige Bruch silberartig wie "Fisch-augen" glänzt. Er fand ihn auf Utö. Doch ist Rinman's Zeolith von Hällestad in Schweden schon das Gleiche. Hauy sich an dem Namen stoßend nannte ihn Apophyllit (anoquiliteur abblättern).

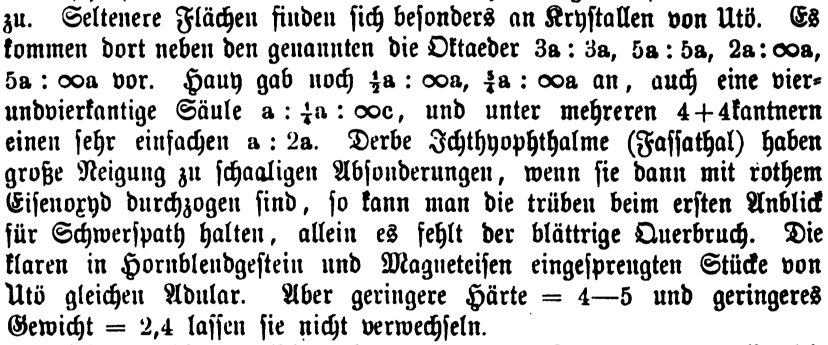
Der 4 gliedrige Zeolith findet sich in ausgezeichneten farblosen und durch Kobalt blaß rosenrothen Oktaedern auf den Erzgängen des

Samson von Andreasberg in größten Teusen. Oktaeber s = a : a : c sehr scharf, und schon Hann gab den Seistenkantenwinkel 121°, folglich den Endkantenwinkel 104° 2' an; Dauber (Pogg. Ann. 107. 200) 121.8 Seisseralp, 120.30 Andreasberg, 119.43 Poonah; a = 0.80012. Sieht man schief gegen die Endspiße, so kommt ein Adularartiger Lichtschein heraus, welcher mit der Stärke des Blätters



bruchs der Geradendfläche $P = c : \infty a : \infty a$ zusammenhängt. Nie ist die erste quadratische Säule da, und nie sehlt die 2te $M = a : \infty a$, welche die Seitenecken des Oktaeders abstumpst. Eine 4und4kantige Säule $l = a : \frac{1}{2}a$ gern angedeutet, dehnt sich die quadratische M mit der Geradendsläche P aus, so entsteht ein 2+1 flächiges Hexaid (Orawiza im Banat), dessen Kanten den Axen parallel gehen. Wenn nun das Oksanat)

taeber die Ecken abstumpft, so bilden die Abstumpfungsflächen gleichschenklige Dreiecke, weil die Würfelkanten in dem Vershältniß 4:4:5 geschnitten werden, da sich a:c=0.8:1=4:5 verhält. Oft werden die Arystalle durch Aussdehnung des Blätterbruchs tafelartig (Fassathal mit Analcim), dann schärft das Oktaeder die Ecken der rechtwinkligen Taseln



Die optischen Eigenschaften haben schon die Aufmerksamkeit Brewsters in hohem Grade auf sich gezogen (Edinb. Transact. 1816 und 1821). Die meisten sind + einaxig: man sieht im Bolarisationsmitrostop ein schwarzes Kreuz ohne deutliche Farbenringe, daher von Herschel Leucochelit, von Brewster Oxhaverit (Oxhaver auf Island) genannt. klaren Blätter von Utö, Poonah und Fassa gehören dazu. Die Banater zeigen dagegen im blauen Felde ein schwaches — Kreuz. Soleil der Bater besaß früher noch andere negative Blättchen von unbekanntem Fundort. Zwischen + und — finden sich dann alle möglichen Uebergänge, und beim Tesselit von Ralsö (Faröer Ins.) sogar 2axige Andeutungen: die kleinen quadratischen Säulen mit Geradenbfläche sind außen zwar klar, innen jedoch streifig und schuppig, und lassen einaxige und zweiarige Stellen wahrnehmen. Sieht man im polarisirten Lichte senkrecht auf die quadratische Säule, und dreht in dieser Lage den Kry= stall so, daß die Are c 45° mit der Polarisationsebene macht, so kommen höchst eigenthümlich symmetrisch gruppirte Farbenerscheinungen. Biot (Mémoir. de l'Institut. 1842. XVIII. 678) erklärt die scheinbare Doppelazigsteit aus der Lamellarpolarisation. Er behauptet, daß die Oktaeder aus lauter seinen Schichten beständen, welche sich parallel den Oktaederslächen auflagerten. Allerdings scheint die fortificationsartige Streisung abgesbrochener Krystalle dafür zu sprechen. Da nun das Mineral ein sehr schwach polarisirender Körper ist, so ließe sich daraus die Erscheinung erklären.

Vor dem Löthrohr schmilzt er sehr leicht, noch etwas leichter als Natrolith, blättert sich dabei wenig auf, und färbt die Flamme etwas violet, Reaction des Kali. Im schwachen Fener wird er trüb weiß, wie Werner's Albin von Mariaberg an der Elbe bei Aussig, der also ohne Zweisel hierhin gehört, aber in Säuren braust, da er mit mehr oder weniger Ca C geschwängert ist. Bei 10 Atmosphären Druck in Wasser von 180° löslich, frystallisirt beim Erkalten wieder heraus (Wöhler Ann. Chem. Pharm. LXV. 80).

 $\hat{C}a^{6}\hat{K}\hat{S}i^{7}\hat{H}^{14} = \hat{C}a\hat{S}i + 2\hat{H} = \hat{H}\hat{C}a\hat{S}i^{2} + 2aq.$

Von Utö gibt Berzelius 52,13 Si, 24,71 Ca, 5,27 K, 16,2 H und 0,82 Flußsäure, deren Reaction sich beim Blasen in offener Glasröhre zeigt. Die Blasenräume der Mandelsteine, die Magneteisenlager Schwedens und die Erzgänge des Samson sind Hauptsundgruben. Als Seltenheit auch im Maderanerthale am St. Gotthardt in Begleitung von Adular (Jahrb. 1873. 726). Mit Poonahlith bei Bombay schön bläulich. Die kleinen grünen Oktaeder (Xylochlor Jahrb. 1856. 187) im sossilen Holze isläns discher Tuffe stehen dem ächten Ichthyophthalm sehr nahe.

Fanjasit (Damour. Ann. des mines 1842. 4 ser. I. 295) in Höhlen der angitischen Mandelsteine von Sasbach am Rhein. Ansangs 4gliedrig, jett regulär beschrieben, worauf auch der Zwilling und das optische Vershalten deutet. H. = 5, G. = 1,92. Merkwürdiger Weise kommen auf ein und demselben Handstück Krystalle von zweierlei Aussehen vor: die hänfigern farblos und glasglänzend und die seltenern braungelb mit Diamantglanz. Die Krystalle haben innen ähnliche Streisenbündel mit starkem Lichtschein, wie der Ichthyophthakm, an den sie auch soust sehr erinnern. Allein vor dem Löthrohr schmelzen sie viel schwerer,

(Ca, Na) $\ddot{\text{Si}} + \ddot{\text{Al}} \ddot{\text{Si}}^2 + 9 \ddot{\text{H}}$.

16,7 Thonerde entfremdet das Mineral dem Ichthyophthalm. Annerod bei Gießen, Pflasterkaute bei Eisenach. Defter in Palagonit verwandelt. Schöne durchfrenzte Oktaederzwillinge zu Großenbuseck (Jahrb. 1874. 577).

Dien it (Kobell Kastner's Archiv XIV. 283) aus dem Mandelstein von der Insel Disko an der westgrönländischen Küste bildet Faserzeolithartige Massen. Breithaupt beschreibt 2gliedrige Säulen von 122° 19', auch seine übrigen Kennzeichen stimmen gut mit Faserzeolith, allein der Mangel an Thonerde fällt auf, und gibt ihm mit Ichthyophthalm Verwandtschaft, Ca. Si. H. bei gewöhnlicher Temperatur, bei 100° hat er nur H., ist

aber hygrostopisch wie Laumonit (Schmid, Pogg. Ann. 126. 140). Connel's Disclasit von den Farver Inseln hat ganz die gleiche Formel. Der mattweiße Pettolith vom Monzoniberge im Fassathal mit Na und Ca möchte vielleicht das gleiche nur mehr verwitterte Mineral sein. Es bricht zwischen langstrahligem Faserzeolith. Im srischen Austande soll er nach Groth ein Natronhaltiger Wollastonit sein (Ca, Na) Si. Andersons Gyrolit (yvgos gerundet, Erdmann's Journ. 52. 141) bildet kleine Rugeln im Mandelstein von Stye, nicht selten auf Ichthyophthalm sixend 2 Ca Si³ + 3 H. Auch Plombiérit hat feine Thonerde.

8. Lomonit WBr.

Eigentlich Laumontit, nach Gillet Laumont, ber ihn 1785 in ben Bleierzgängen von Huelgost in der Bretagne entbeckte. Wegen seiner großen Berwitterbarkeit (man muß ihn schon in den Gruben mit Firniß überziehen) nannte ihn Haun aufangs Zéolithe efflorescente.

2 + 1gliedrige Säule M/M von 84° 30' (Dufrénop) mit einer auf die scharfe Kante aufgesetzten Schiefendfläche P, P/M 114° 30', selztener die hintere Gegenfläche x = a': c: cob, P/x = 104° 20'. Säule M deutlich blättrig mit einem eigenthümlichen Seibenglanz, die Abstum-

pfungssläche der scharfen Sänlenkante b: wa: woc soll auch noch etwas blättrig sein. Eine dreisach schärfere y = 4a': wb. Gewöhnlich finden sich nur die einfachen Henschwer, aber diese in großer Schönheit, z. B. in den Mansdeln von Oberstein, wo sie die neue Eisenbahn zum Vorsschein brachte. Leonhardit (Blum Bogg Ann 59.

mit den Hendyvederwinkeln 96° 30' und 114° von Schemnitz ist ohne Zweisel das Gleiche. Kommt dort in schwen Zwillingen in Schwalbensschwarzsorm vor. Berwittern leicht, werden brüchig, weich und mehlsartig; frisch mögen sie wohl Flußspathhärte und darüber erreichen, Gew. 2,34. Eigenthümlicher Seitenglanz. Das leichte Zerfallen an der Luft soll von hygrostopischem Wasser herrühren, was sie in trockner Luft absgeben. In seuchter Luft sollen sie nicht zerfallen, am schnellsten aber im Luftleeren Kaum (Ann. des min. 4. ser. IX. 1881).

Bor dem Löthrohr blättern sie sich etwas nach der Säule auf, geben schon bei 100° C. Kryftallwasser ab, und schmelzen schwerer als Faserszeolith, mit dem ihre Zusammensehung

Ca³ Si² + 3 Al Si² + 12 H = Ca Si + Al Si² + 4 H große Verwandtschaft hat. Es tann daher in einzelnen Fällen schwer werden, sie richtig zu trennen. Wenn Krystalle die Schiefendsläche P haben, dann ist es leicht, werden sie aber langstrahlig, wie gewisse Abänderungen aus dem Fassathal, so tann man sie leicht mit dem dortigen Faserzeolith verwechseln, wosür sie neuerlich Kenngott (Uebers. Winer. Forsch. 1858. 11) auch wirklich genommen hat. Befannt sind die schneeweißen Nadeln zwischen den farblosen Apatiten auf körnigem Feldspath vom St. Gotthardt. Röthliche sehr verwitterte Arnstalle kommen in großen Wassen im Grünsteine von Dillenburg vor. Der fleischrothe Caporcianit (Silliman Amer. Journ. XIV. 61) nebst Schneiderit von Toscana gehört auch dahin (Bolletino Com. geol. d'Italia 1871. 140). In den Mandeln vom Hütstenberge bei Weissig soll sich der Lomonit in Feldspath (Weissigit) verswandelt haben.

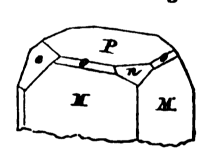
9. Prehnit Br.

Werner (Bergm. Journ. 1790. III. 1 pag. 69) nannte ihn nach dem Holeländischen Gouverneur am Cap, Obristen v. Prehn, der ihn von Südeafrika mitbrachte. Er war den Franzosen schon seit 1774 von dort bestannt, nur wegen seiner grünen Farbe von Sage und Deliste Chrysolithe du Cap genannt. Hat nicht mehr das Aussehen eines ächten Zeoslithes.

2gliedrige rhombische Taseln M/M von 100°, Geradendfläche P recht

blättrig, aber immer krummschalig, unregelmäßig geknickt und muldenförmig. Bei den gelblichen Krystallen von Jordansmühl östlich des Zobten ist alles rauh, nur der stumpfe Säulenwinkel zeichnet sich spiegelflächig aus. Von M her gesehen haben sie daher ein garbenförmiges aufgeblättertes

Aussehen, wie der Strahlzeolith, und wenn die Säulen hoch sind, so können sie eine vollkommene Linsenform (Hahnenkammform) annehmen, in welcher man sich aber immer leicht mittelst des blättrigen Bruchs orientirt. Längs der stumpfen Säulenkante blättern sie sich leichter auf



als längs der scharfen. Die scharfe Säulenkante durch b: wa häusig abgestumpft, das gibt zu Basrèges in den Phrenäen äußerst dünne Täfelchen (Kupholit). Zu Ratschinges bei Sterzing in Tyrol kommt auch ein Paar auf die scharfe Kante e = $\frac{1}{2}$ b: $c: \infty a$; $n = a: \infty b$ und $\frac{1}{2}a: \infty b$ auf die

stumpfe Säulenkante aufgesetzt vor. Selten ein Oktaeder o = a:b:c, was die Kanten P/M abstumpft.

Pyroelektrisch und zwar centralpolar (Abh. Berl. Atab. Wiss. 1843. ••). Erwärmt man sie bis $130^{\circ}-140^{\circ}$ R., so sind die stumpsen Säulenkanten antilog, die Mitte der Tasel aber analog elektrisch, die scharsen Seitenstanten unelektrisch. Es gehen also gewisser Maßen längs a zwei Axen, deren analoge Pole sich zus und deren antiloge sich abkehren. Sine Fläche a: ob trifft den analogen Pol nur dann, wenn sie durch die Witte geht, dagegen b: oa denselben immer, d. h. sie ist bei abnehmender Temperatur immer in der Mitte — elektrisch. Die Ebene der optischen Axen liegt in der kleinen Säulendiagonale, bei Farmington in Connecticut jedoch in der großen.

Farbe gewöhnlich lichtgrün, wie bei Eisenorydulsalzen, Feldspathshärte 6, Gew. 2,9. Das stimmt wenig mit Zeolithen. Doch gibt seine Chemische Zusammensetzung # Ca² Äl Si², also etwa 4,2 Å,

44 Si, 24,2 Al, 26,4 Ca. Hat nur basisches Wasser, was er schwer absgibt und nicht wieder aufnimmt. Einem geringen Eisengehalt verdankt er wohl seine Farbe. Vor dem Löthrohr kann man ihn leicht von ans dern Zeolithen unterscheiden, er schmilzt nämlich noch leichter als Natrolith, bläht sich dabei auf, und bildet eine Menge kleiner Blasen gerade wie ein Seisenschaum. Gelatinirt nicht vor dem Glühen.

Fastiger Prehnit, wie er z. B. so ausgezeichnet im Mandelsstein von Reichenbach (süblich Oberstein an der Nahe) mit gediegenem Aupfer vorkommt, wird dem Faserzeolith so ähnlich im Aussehen, daß außer der grünlichen Farbe und der größern Härte das Löthrohrverhalten ein willtommenes Unterscheidungsmittel ist. Häufig bildet er nierensörsmige Massen, auf deren Augelrundung die Säulenslächen liegen; der blättrige Bruch geht längs der Strahlen, es sind daher nichts weiter als stark ausgebildete Hahnenkämme. Schon bei den Arystallen sieht man auf dem Blätterbruch Streisen vom Centrum nach den Kanten P/M strahlen, wenn sich die Arystalle nun aneinander verschränken und die Säulenslächen krümmen, wie man das so schön bei den saft smaragdsgrünen Drusen vom Cap sindet, so entsteht nach und nach nierensörmiger Bau, der sich bei Campitello (Fassa) zu eleganten Augeln abschließt.

Krystalle, wenn auch meist gekrümmt, finden sich besonders schön zu St. Christoph und Armentières unsern Bourg d'Oisans in der Dauphiné mit Epidot und Axinit zusammen. In Klüsten des Hornblendegesteines von Ratschinges bei Sterzing, im Asbest des Monte Rosa und in andern Gegenden der Alpen. Bei Jordansmühl in Schlesien sand sie Hr. Dr. Thalheim in smaragdgrünen und rosenrothen Oktaedern mit blättrigem Querbruch. Die scharsen Oktaeder nehmen nicht selten eine Wetsteinsorm an. Bei Harzburg im Radauthale durchsetzt er in Gängen die Gabbro (Jahrb. 1870. 214), im Gneuse von Gengenbach im Kinzigthale des Schwarz-waldes ist er mit Wollastonit eingelagert (Jahrb. 1867. 240). In der Kupfer-region des Lake Superior durchsetzt er schön grünfarbig in Gängen die Wandelsteine, Silber und Kupfer sührend, und deren Massen verrathend.

Afterkrystalle nach Lomonit beschreibt Blum (Pseudom. pag. 104) aus Spalten eines Divrits von Niederkirchen bei Wolfstein in Rheinsbaiern. Die Krystalle sind sehr schöne Nadeln mit Schiefendsläche, und zeigen das Schäumen gut. Eben daselhst kommen sie nach Analcim vor, wie im Trapp von Dumbarton (Pogg. Ann. 11. 200). Vielleicht steht hier auch der

Rarpholith Wr. (xàqqos Stroh) nach seiner strohgelben Farbe genannt, auf Kluftslächen des Greisen von Schlackenwald in Böhmen mit amethystsarbigem Flußspath. Excentrisch strahlig, H. = 5, Gew. = 2,9. Schäumt nur wenig vor dem Löthrohr, gibt mit Borax ein amethystsfarbenes Glas, denn Stromeyer fand 19,1 Ün neben 2,3 Fe, 10,7 Ü, 1,5 Flußsäure 2c., worans Berzelius die zweiselhafte Formel

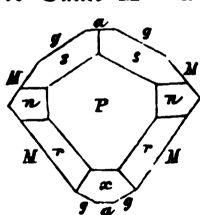
 $(\dot{M}n, \dot{F}e)^3 \ddot{S}i + 3 \ddot{A}l \ddot{S}i + 6 \dot{H} = \dot{H}^2 \dot{M}n \ddot{A}l \ddot{S}i^2$ ableitete, die mit Prehnit vollständig stimmt, wenn man das Wasser basisch

nimmt. Eine zweite Fundstelle erwähnt Lossen (Itze. deutsch. geol. Ges. 1870. XXII. 466) im Quarz des Thonschiefers von Wippra auf dem Unsterharze, aber derselbe grüngelb und parallelsasrig gleicht im Ansehen mehr Chrysotil, doch die chemische Formel ist im Wesentlichen gleich. Wan muß sich hüten, ihn nicht mit verwittertem Wavellit zu verwechseln. Prehnitoid von Wixiö (Jahrb. 1857. 60) hat kein Wasser. Thomeson's Glottalith von Glotta am Clyde soll kleine reguläre Oktaeder bilden.

10. Datolith.

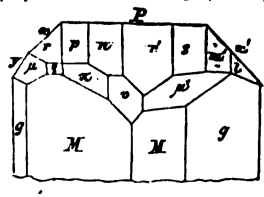
Esmark fand matte grünliche Krystalle 1806 auf den Magneteisens lagern bei Arendal, und nannte sie nach ihrer körnigen Absonderung (δατέσμαι absondern), Werner schrieb Datholith. Man hat ihn daher auch wohl als Esmarkit aufgeführt. Die klaren später bei Theiß gestundenen nannte Lévy Humboldit. Eine Methode der Berechnung gab ich Pogg. Ann. 36. 245.

Bisher 2 + 1gliedrig beschrieben, a/c 91° 41'. Doch stellte ihn Miller (Elem. intr. miner. pag. 406) schon 2gliedrig dar, auch Heß (Pogg. Ann. 1854. 93. 200) fand a/c 90° . Dem widersprach Schröder (Pogg. Ann. 98. 200), er wollte mindestens eine Schiefe von 6 Minuten (a/c 90° 6') retten. Dauber (Pogg. Ann. 1858. 103. 116) maß 64 Krystalle von Andreassberg, 67 von Toggiana mit vielen Repetitionen, kam auf manche Widerssprüche, aber glaubte denn doch mittelst des höhern Calcul a/c 90° 8' 40° annehmen zu sollen. Mir erscheinen das Minutiositäten, auf welche der Mineraloge nur geringes Gewicht zu legen hat. Gehen wir aus von der Säule $M = a : b : \infty c$, vorn M/M 76° 38', und von der Schiefs



endfläche $x = a : c : \infty b$, $x/P 135^{\circ} 13'$, so ist unter der Voraussetzung rechtwinkliger Aren a : b = 1,0076 : 0,7962, würde Are c = a = 1, so könnten daraus viergliedrige Eigenschaften gefolgert werden. Die Geradendsläche $P = c : \infty a' : \infty b$ dehnt sich bei den schönen Formen aus dem Grünstein des Wäschsgrundes von Andreasberg sehr aus, das gibt ihnen nebst dem Paare $n = c : 2b : \infty a$ zwar ein zweis

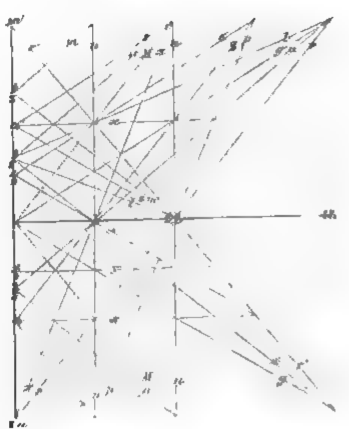
gliedriges Ansehen, allein den hintern Angitpaaren s=a':c:2b correspondirt vorn stets ein anderes Paar r=2a:2b:c, was dem Ganzen sichern 2+1gliedrigen Charakter aufdrückt. Wan kann MPnrs unbedingt als die Hauptform ansehen, die sich überall wiederholt, und der sich die andern zahlreichen Flächen unterordnen. Gern gesellt sich noch



die Säule $g = a : 2b : \infty c$ und die Abstumspsung der vordern Säulenkante $a = a : \infty b : \infty c$ dazu, welcher ein schwacher Blätterbruch entspricht. Im Wäschgrunde wurden noch nebenstehende Flächen gesunden: $b = b : \infty a : \infty c$; $v = c : \frac{1}{2}a : \infty b$; $v = b : c : \infty a$; x' = a':

c: cob; $\mathbf{r}' = 2\mathbf{a}' : 2\mathbf{b} : \mathbf{c}$; $\varrho = \mathbf{a} : \mathbf{b} : \mathbf{c}$; $\sigma = \frac{1}{3}\mathbf{a}' : \mathbf{b} : \mathbf{c}$; $\pi = 2\mathbf{a} : \mathbf{b} : \mathbf{c}$; $\mathbf{p} = 4\mathbf{a} : 2\mathbf{b} : \mathbf{c}$; $\mu = \frac{2}{3}\mathbf{a} : \mathbf{b} : \mathbf{c}$; $\mu' = \frac{2}{3}\mathbf{a}' : \mathbf{b} : \mathbf{c}$; $\mu' = \frac{2}{3}\mathbf{a}' : 2\mathbf{b} : \mathbf{c}$;

Ueberficht ber Flächen: Berath P 001, a 100, b 010 volls ftandig; Dobefaid M 110, v 011, x 101, x' 1'01 vollständig; Oftaid @ 111 halftig; Byramidenheraide g 210, n 012, y 201, φ 102, φ' 1'02; t 310, 103; **v** 104, **v** 1'04, 410; f 203, 302; 034, r112, r'1'42, σ2'11; я 122, s 2'12, 221; p 124, Э 214; 1 3'12, ω 213; μ 322; 4'12; k 5412; 134; 216; 4.3.10. Brachts volle flare Arnstalle famen im Tunnel von Bergenhill (New-Derfen) vor, wo fie mit Reolithen vergesellichaftet ichmale Gange in Grunftein füllten. Gie find gewöhnlich sehr verzogen, daher



stellte sie Dana (American Journ. 1872 3 ver. IV. 10) nach der Geradendsstäche P aufrecht, was für den Leser nicht angenehm ist (Jahrb. 1874. 000). Die Andreasberger zeigen sehr entwickelte Säulen und sind darnach leicht zu erkennen; in den Throler Achatkugeln (Theiß bei Rlausen) trifft man dagegen kurze verzogene Säulen und eine drufige Schiesendsläche, aber doch orienturt das Paar n. Wit diesen haben die prachtvollen Quarze krustalle, die Tripe (Bogg. Ann. 10. 221)

Haytorit nannte, weil sie sich bis jest einzig in den Magneteisengruben in der Nähe der Hay-Tor-Granithrüche in Devonshire sanden, die größte Achnlichkeit. Es ist ein Hornsteinartiger durch Eisenocker braun gefärbter Quarz mit einem Gehalt von 98,6 Si. Die oft mehr als Zollgroßen Arnstalle sind in mächtigen Drusen versammelt, und zeigen

abgebrochen starte Fortificationsartige Streifung. Weiß (Abhands. Berl. Atad. Wiss. 1829. pag. 63) hat dieselben aussführlich beschrieben, ihr Flächenreichthum ist wo mögslich noch größer, als beim unveränderten Datolith: Fläche b = a: sob: soc bildet wegen der Kürze der Säulen gewöhnlich nur ein gleichseitiges Dreieck; die



ausgedehnte Schiefendfläche x läßt sich an der Rauhigkeit ihres Aussiehens leicht erkennen; o 312 = zu: 2b: a ftumpft die stumpfe Kante Mix ab, und ut beim Datolith nicht bekannt; y unter der Schiefendfläche und über dem kleinen Dreieck b ist gewölbt, "gleichsam mit geringerem Erfolg den allgemeinen Gravitationskräften abgewonnen." Hinten noch ein Paar u = zu': 2b: a. Das System hat Aehnlichkeit mit dem de

Wolframs, da Aze a = 1,008, also fast 1 = c ist. Daher muß benn auch der Winkel der Schiefendfläche a : c : ob gegen die Are fast genau 45° betragen, und weiter hängt damit die Gleichheit der Winkel zwischen M/M und v/v zusammen. Würde man also diese vier Flächen M = a: b: ∞ c und $v = b: c: \infty$ a verlängern, so schlößen sie ein nahezu viergliedriges Oktaeder ein, mit seiner Endecke in b und ben Seitenkantenwinkeln von 77°. Der stumpfe Säulenwinkel M/M von 103° steht dem Seitenkantenwinkel des Quarzdiheraeders (103° 35') so nahe, daß Beiß sich des Gedankens nicht entschlagen konnte, hier möchten irgend Beziehungen mit dem Quarz vorhanden sein. Jedenfalls seien es keine Afterkrystalle. Auch ist die Frische des Aussehens sammt dem Glanz der Flächen so groß, daß man sich sträubt, sie für Afterbildungen zu halten, und doch kommen auf den gleichen Gruben z. B. Kalkspathkrystalle vor, die in nicht minder schönen Chalcedon sich verwandelt haben. Deßhalb kann an der Afterbildung nicht gezweifelt werden, trot ihrer Vollkommenheit.

Datolith hat nur sehr versteckte Blätterbrüche ziemlich deutlich nach a 100, undeutlich nach P 001 und M 110, seine Klarheit ist am Ende der Krystalle oft außerordentlich groß, nach unten und durch Verwitzterung wird er trüb. Optische—Mittellinie ungefähr senkrecht auf P, und ihre Azen fallen in die Symmetrieebene ac, welche den scharfen Säulenwinkel halbirt. Glashärte 5, Gewicht 3.

Vor dem Löthrohr schmilzt er sehr leicht unter geringem Schäumen zu einer klaren Perle, und färbt dabei die Flamme etwas grün, ein Zeichen der Borsäure. Auch mit Spps schmilzt er leicht zusammen.

Cas Sis B' B' A' = H Ca' B' Si' mit 21 B, 38 Si, 35 Ca, 5,6 H. Mit Salzsäure gelatinirend, wie die übrigen Zeolithe, dann mit Alkohol behandelt die bekannte grüne Flamme. Isomorph mit Euklas, wenn man die sechswerthige Borsäure der Thonerde gleichstellt. Freilich stimsmen Textur und Winkel schlecht mit einander, was auch durch Verändezung der Stellung, wie es Rammelsberg (3tsch. d. geol. Ges. XXI. 112) versuchte, nicht recht einleuchtet.

Wegen seines großen Borsäuregehaltes könnte man ihn auch zu den Boraten stellen. Indeß Kieselerde und Art seines Vorkommens in den Achatkugeln vom Fassathal, im Grünsteine von Andreasberg 2c., so wie sein ganzes chemisches Verhalten erinnern an Zeolith. Besonders prachte voll zu Toggiana im Modenesischen (Pogg. Ann. 78. 78) im Serpentin (sogenannte rothe Gabbro), in Nordamerika hat er sich an mehreren Punkten um New-Pork gefunden, besonders schön im Grünstein von Bergenhill auf der rechten Seite des Hudson. Einige darunter stimmen in ihren Verziehungen trefslich mit Haytorit (Hessenderg (Abh. Senat. Ges. 1861. IV. 28). Spuren im Grünstein am Roßkopf bei Freidurg (Jahrb. 1860. 796), gern in Begleitung von Prehnit (Jahrb. 1862. 446).

Botryolith Hausmann (Bórqve Traube) bildet dünne kleintraubige Ueberzüge auf Kalkspath, Quarz 2c. in dem Magneteisenlager der Grube Deftre-Kjenlie bei Arendal. Didere Lager sind deutlich concenstrisch schaalig und feinfastig. Fahl, perlgrau, gelblich ze. Ein Datolith mit Glaskopfstructur, aber nach Rammelsberg 6 H, was vielleicht in einer Veränderung schon seinen Grund hat. Vor dem Löthrohr wirst er starke Blasen und gibt gelbliche Gläser.

VIII. Skapolithe.

Sie haben ein felbspathartiges Aussehen und ähnliche Zusammensehung, kommen glasig und frisch vor, gehören aber immer zu den seleteneren Fossilien. Es ist nicht viel Gemeinsames darüber festzustellen, doch lieben sie Fenergesteine. Scheerer (Poss. Ann. 89. 11) sucht sogar nachznweisen, daß Stapolith häusig in Feldspath umgestanden sei (Paramorphose). Bei Kragerö sinden sich im Gneise Stapolithkrystalle, die innerlich aus körnigem Feldspath bestehen. Er wagt sogar die Behauptung, daß Feldspathsubstanz dimorph sei.

1. Stapolith Andr.

Bon omasos Stab, auf die säulensörmigen Arnstalle anspielend. Die glasigen kannte schon Delisle, die frischen unterschied zuerst Andrada (Scheerer's Journ. 1800. IV. 10. 20) als Skapolith und Wernerit aus den Arendaler Magneteisengruben. Werner hat sedoch lettern immer abgelehnt, und da man gleich frühzeitig zu viel Species machte, Paranthin Hon, Rapidolith Abilgaard, Arttizit Wr., so hat der Name Wernerit in Deutschsland nicht durchgeschlagen. Glaukolith, Paralogit, Stroganowit zc. Viele Namen pflegen Unsicherheit der Sache zu verrathen. Hermann (Erdmann's Journ. pratt. Chem. 1851. 54. 410) und G. vom Rath (Bogg. Ann. 99. 200) gaben umsassende Analysen.

Biergliedriges Arnstallspftem, ein stumpses Ottaeber o = a: a von 136° 7' Endt. (Dobs), 136° 11' (Rolscharow), andere geben bis 136° 38' an, folglich Are a = 2,273. Weistens kommt die Iste und 2te quadratische Säule vor, beiden entspricht ein blättriger Bruch, eine davon kann man in großen Arendaler Stücken noch gut darftellen.

Buweilen findet sich auch die 4+4kantige Säule f = a: \frac{1}{4}a: \coc, und ein Vierkantner v = a: c: \frac{1}{4}a, welch beide Reigung zur Hälftstächigkeit zeigen, nach Zippe (lais 1883 ***) in gyroedrischer Ordnung, nach Kokscharow (Mater. II. **) ist die Hemiedrie am Baikalischen parallelstächig, so daß blos Oktaeder von Zwischenstellung entstehen. Am Flüßchen Slüdjanka in Daurien kommen prachtvolle Krystalle von Zoll-

dice vor mit allen genannten Flächen nebst d = a : c : ca und s = c : fa : fa. Die Krystalle zeigen große Neigung zu langen Säulenbils dungen, die strahlig durcheinander liegen, und denen meistens die Ends

trystallisation sehlt, oder wenn sie da ist, so zeigt sie sich nicht scharf ausgebildet. Man muß sich übrigens durch die künstlich angefressenen nicht täuschen lassen, denn da sie im Norden hänsig in Kalkspath liegen, so nimmt man den Kalkspath mit Säure weg, welche auch die Silicate angreist. Die Obersläche bekommt dadurch, wie auch durch Verwitterung, einen eigenthümlich seidenartigen Glanz, an was der Haup'sche Name Paranthine ($\pi \alpha \rho \alpha \nu F \delta \omega$ verblühen) erinnern soll.

Gew. 2,6, Härte 5—6. Berggrün zu Arendal, schmutzig rosenroth zu Bolton in Massachusetts, blau am Baikalsee 2c. Trübe Farben, Quer=

bruch etwas Fettglanz.

Chemisch macht er viel zu schaffen, wegen der großen Abweichungen der Analysen von einander. Bischof (Chem. Phys. Geol. II. 101) sucht den Grund in einer spätern Zersetzung, indem durch Kohlensäurehaltige Wasser Kalkerde und Alfalien in Carbonate zersetzt und fortgeführt werden, so daß die Kieselsäure auf 62 p.C. (Arendal), ja sogar 93 p.C. (Pargas) steigen könne. In New-Yersen kommen daher auch Afterkrystalle nach Speckstein und bei Arendal nach Epidot und Glimmer vor, der Glimmer steckt körnig darin. G. Rose blieb bei der Formel k³ Si + 2 k Sistehen, die zugleich die des Epidotes wäre. Gerhard vom Rath nimmt drei verschiedene chemische Species mit Entschiedenheit an: 1) Mejonit Ca³ Al² Si³; 2) Stapolith k³ Al² Si⁴; 3) Wernerit von Gouverneur k³ Äl² Si⁵. Doch darf man solche künstliche Deutungen nicht etwa als Beweis sür Dimorphismus nehmen. Das Pulver wird von Salzsäure vollkommen zersetzt, ohne zu gelatiniren, vor dem Löthrohr schmelzen sie leicht mit Schäumen.

1. Mejonit Hy, aus den Marmorblöcken (wie in den Silicatblöcken) der Somma, selten am Lachersee, wasserklar, aber häusig mit
einer oherflächlichen Trübung. Fläche 311 gern hemiedrisch. R. de L'Isle nannte ihn weißen Hyacinth, Hann zeigt jedoch, daß die Hauptare viel kürzer sei, daher der Name (peccor kleiner). Er schäumt vor dem Löthrohr auffallend, und ist der reine Kalkstapolith Ca³ Al² Si³ mit der Formel des Zoisit, etwas Na K und 1 p.C. Wasser. Die Art des Onerbruchs erinnert an Lencit. Scacchi's Mizzonit 135° 58' kommt nur selten im Feldspathgestein der Somma vor, zeigt gewöhnlich die erste quadratische Säule, während beim Mejonit die 2te herrscht (Pogg. Ann. 119. 205), löst sich schwerer und schäumt weniger vor dem Löthrohr. Außerdem brechen daselbst noch eine ganze Keihe viergliedriger Krystalle, die ihrer Zusammensehung nach zwar etwas von Mejonit abweichen, in ihren Winkeln aber auffallend stimmen, nur daß eine Geradendsläche c: wa: wa herrscht, die dem Mejonit sehlt, und an Vesuvian erinnert.

Humboldtilit Covelli und Monticelli (Miner. Vesuv. pag. 375) 2 Ca³ Si + Al Si, aber etwas Mg und Na enthaltend. Die etwas blätztrige Geradendfläche herrscht stark, Oktaeder a: a 135° in den Endkanten. Gern gelbliche Farbe. Künstlich in den Schlacken pag. 312. Thomson's sleischrother Sarkolith in den Silicatblöcken der Somma mit grünem Angit gehört nach Breithaupt ihm an, die Stoffe (Ca, Na)³ Si + Al Si stimmen jedoch nicht ganz. Kokscharow (Mat. Min. Rußl. II. 109) fand aber dieselbe Form mit Hemiedrie. Die kleinen, schmuziggelben Mel islithe aus dem Nephelingestein vom Capo die Bove bei Rom, welche schon Fleriau de Bellevue (Journal de Physique II. 450) entdeckte, mögen wohl damit zu vereinigen sein, sie bilden einsache quadratische Säulen mit Geradendsläche. Sommervillit. Zurlit ein Gemenge mit Augit (Jahrb. 1853. 201).

2. Stapolith, darunter verfteht man mehr die trüben taum an den Kanten durchscheinenden Vorkommnisse, namentlich des nordischen Urgebirges, wo sie hauptsächlich bei Korilakare in Finnland von ganz besonderer Pracht vorkommen. Neben Ca ist ihnen ein Gehalt an Na wesentlich, also (Ca, Na)3 Si + 2 Al Si, in offener Röhre etwas auf Flußsäure rengirend. Doch stimmen die Analysen sehr wenig unter einander überein, man muß sich daher mehr auf die naturhistorischen Renn= zeichen verlassen. Sein Aussehen ift Feldspathartig, aber er schmilzt leicht unter Schäumen zu Glase. Haun legt ein Gewicht barauf, daß sein Pulver auf Kohlen geworfen ein wenig leuchte, namentlich der Dippr, welchen Gillet Laumont bereits 1786 in einem fetten Steinmark von Mauléon in den Pyrenäen entdeckte. Hauy zeigte, daß er ganz die Structur des Skapoliths habe, und konnte so wenig Ausgezeichnetes daran finden, daß er mit dem Namen nur auf die doppelte Wirkung des Feuers hinweisen wollte, welches ihn schmilzt und phosphorescirend macht. Delesse gibt ihm nun zwar die Formel 4 (Ca + Na) Si + 3 Al Si, allein bei jo veränderbaren Mineralen gilt offenbar Structur mehr als Formeln. Der frische Eckebergit von Pargas, der verwitterte Paralogit vom Baifal, der spangrüne Atheriastit Weibne (Bogg. Ann. 1850. 201), eigentlich Atheristit (a Jequotos nicht beachtet), aus der auflässigen Räsgrube bei Arendal mit der Krystallform des Stapoliths gehören hier hin. Letterer hat aber 7 H und daher ein etwas anderes Löthrohrverhalten. Gleiche Form ist auch hier wieder die Hauptsache.

Gehlenit (Juchs Schweigger's Journ. XV. 377) fommt bei Bigo am Monzoniberg in Südtyrol in derben mit Kalkspath bedeckten Massen vor. Im Spathe steden würfelige Krystalle von 3"—6" Durchmesser, da sie aber weiter keine Fläche haben, auch die Blätterbrüche außerordentlich versteckt liegen, so läßt sich über das System schwer entscheiden. Haup nahm es als quadratische Säule mit Geradendsläche, die man durch ihren etwas stärkern Blätterbruch von den beiden Säulenslächen unterscheiden zu können meint. Deseloizeaux (Ann. des min. 1847. XII) hat das bestätigt, und mehrere Flächen gemessen: g³ 120, a² 401, a² 16.0.7, b² 773. Schwacher Fettglanz, dunkel ölgrün, H. = 6, Gew. 3. 3 (Ca, Mg, Fe)³ Si + Al³ Si, doch stimmen die verschiedenen Analysen nicht sonderlich. Salzsäure zerset ihn selbst noch nach dem Glühen, und scheidet Si galzlertartig aus. Man muß sehr kleine Splitter wählen, wenn man sie vor

dem Löthrohr an den Kanten zum Schmelzen bringen will. Barsowit von der Barsowka am Ural schmilzt ebenfalls schwer, H. = 6, Gew. = 2,7, von Skapolithartigem Ansehen Ca³ Al³ Si⁵.

2. Rephelin Sy.

Nepély Nebel, weil glasige klare Stücke in Salpetersäure im innern trübe werden. Lametherie entdeckte ihn an der Somma, daher Sommit genannt. Vauquelin analysirte ihn zuerst, übersah jedoch das Natron.

Krystallspstem 6gliedrig, eine reguläre sechsseitige Säule mit Geradendsläche, durch die zweite sechsseitige Säule zwölfseitig gemacht. Dihexaeder a: a: ∞ a hat Seitenkanten 88° 40' Phill. (88° 6' Haib.), gibt a = 1,182 = $\sqrt{1,397}$. Dihexaeder nicht häusig, stumpst die Endstante der Säule ab; noch seltener ein zweites $\frac{1}{4}a: \frac{1}{4}a: \infty$ a (Davyn).

Man kennt ihn frisch und glasig, Härte 5—6, Gew. 2,5—2,7. Vor dem Löthrohr schmilzt er schwer aber ruhig zu einem Glase, gelatinirt mit Salzsäure (Na, Ka)² Si + 2 Äl Si = Na² Äl² Si³. Setzten wir 3 Si = 4 Si, so käme Na Äl Si² Natronanorthit.

1. Glasiger Nephelin. Am ausgezeichnetsten in den Sommas Auswürflingen (Sommit) mit schwarzer Hornblende, Granat und glasigem Feldspath, dieser gleicht ihm außerordentlich, doch ist er blättrig und schmilzt noch schwerer. In Drusenräumen der Laven von Capo di Bove mit Melilith läßt er sich leichter erkennen, weil darin kein glasiger Feldspath herrscht. Nach Scheerer 44 Si, 33,3 Äl, 15,4 Na, 4,9 Ka. Man hüte sich vor Verwechselung mit Apatit. Cavolinit und Beudantit die gleichen.

Nephelingestein. Auf dem Gipfel des Odenwaldes (Kapenbuckel) bei Eberbach kommt ein basaltisches Gestein vor, in welches röthliche und grünliche Krystalle von trüber Farbe und Fettglanz in größter Wenge eingesprengt sind. Am Rande beginnt gewöhnlich Verwitterung, in der Mitte haben sie dagegen mehr frisches als glasiges Aussehen, nähern sich daher den frischesten Eläolithen. Die Krystalle wittern schwierig heraus, ihr Durchschnitt auf der Bruchsläche des Gesteins ist ein Sechseck oder Viereck, sie müssen also reguläre sechsseitige Säulen mit Geradendsläche sein. Später haben sich verwandte Gesteine bei Löbau in der Oberlausit, zu Meiches am Vogelsgebirge, im Vöhmischen Mittelgebirge, im Teschinit bei Neutitschein, in Italien 2c. wieder gefunden (Jahrb. 1869. 403), worin die Krystalle mit dem Mitrostop zu suchen sind.

2. Frischer Nephelin, nach seinem ausgezeichneten Fettglanz Eläolith (Elacor Del) Fettstein genannt. Von grün-blauer Farbe mit einem eigenthümlichen Lichtschein wurde er 1808 in einem sehr grobkörnigen Zirkonspenit von Laurvig in faustgroßen Klumpen eingesprengt nach Freiberg gebracht. Der rothe von Friedrichsvärn ist seltener. G. Rose (Reise Ural II. 47) fand das Mineral in ähnlicher Schönheit im Mias-

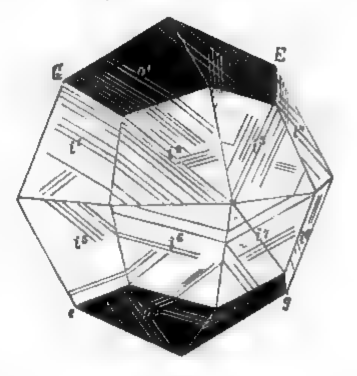
cit in den Umgebungen des Ilmensee's bei Miast, und zwar gab es dort Eldolithhaltige und Eldolithfreie Miascite, die beide durch ihre einsgesprengten Minerale berühnt geworden sind. Ditro in Ostsiebenbürgen (Jahrb. 1867. 1819). Analyse weicht nicht wesentlich von den glasigen ab. Das Mitrostop zeigt darin Hornblendenadeln und Flüssigkeitseinschlüsse (Jahrb. 1870. 1819). Siehe Giesetit und Libenerit pag. 331. Microsommit (Bogg. Ergänzb. 1873. VI. 1879) ist Nephelin + Na Cl.

3. Leucit 2Br.

Aeveo's weiß, Ferber's weißer Schörl, denn Sage (Elem. de Miner. docimast. 1772. I. 217) hielt ihn für durch vulkanisches Feuer gebleichten Granat, Romé de l'Isle (Cristall. II. 226) glaubte sogar noch Exemplare mit rothen Flecken zu besitzen, er fand sich in den Laves à oeil de perdrix. Saussure (Voy. dans les Alpes I. 121) erkannte jedoch schon die Unsichmelzbarkeit, weshalb sie weder Granat noch Schörl sein könnten.

Remen bekam, ohne Spuren einer andern Fläche, wodurch er sich von Analeim unterscheibet, der gewöhnlich Würfelslächen hat. Nur höchst selten sah man Granatvederstächen angedeutet. Haun glaubte daran die Entdeckung zu machen, daß man diesen Körper mit seinen symmetrischen Trapezen aus dem Würsel und aus dem Granatoeder ableiten könne, und nannte das Mineral daher Amphigen (boppelten Ursprungs). So wenig war damals noch die Ableitung der Körper klar! Jest glaubt man sogar, die so einförmig erscheinenden Körper seien nicht regulär, son-

bern viergliebrig, benn Gr. v. Rath (Monateb, Berl. Mfab. 1872. ers) fand in Drufenräumen ber Sommaauswürflinge gart gestreifte Renftalle, Die fich nur durch 3millingsbildung erflären ließen. Darnach gerfiele bas Leucitoeber in ein Oftaeber o = a : a : c, weldes ich buntel gehalten habe, und in ein Dioktaeber i = {a: {a:c. Die Streifen barauf beuten auf Awillinge, welche die Granatoeberflache, die nun gum nachften scharfern Oftgeber ga : ooe ; e wirb. gemein haben und umgefehrt liegen. In ben Streifen tamen Anidungen



Wor, die sast bis 5° von 180° abwichen. Es berechneten sich darnach die Azen c: a = 1:1,9, statt 1:2; so daß der Endsantenwinkel o/o = 130° 2′ 58" statt 131° 48′ 37" im wahren Leucitoeder; die "primäre" Die oktaederendsante (unter der Oktaederkante) 131° 23′ 16", die "secundäre"

unter der Oftaederfläche 146° 9' 28" (statt 146° 26' 34"); Dioktaederseitenkante 133° 584. Es werden nun mehrere einfache Zwillinge abgebildet, die aber eigenthümlicher Weise sich nach der Zwillingsage nicht verfürzen, und daher in rohen Krystallen so leicht zu übersehen sind. Um merkwürdigsten sind die vielstreifigen, welche sogar auf "Fünflinge" wie beim Scharfmangan hindenten, freilich mit zahllosen Wiederholungen der Zwillingsblättchen. Um dieß sich klar zu machen, bleibe man bei der einfachen Vorstellung des regulären Leucitoeders stehen, denke sich durch den Mittelpunkt eine Granatoederfläche Gg gelegt, welche in ihrer Parallelbewegung die 2+2kantigen Ecken Ee abstumpfen würde. sieht dann leicht ein, daß vier Flächen parallel den Kanten i'/o' und i8/04, und zwei i' und i' nach den medianen Diagonalen (Kanten des eingeschriebenen Granatocders) geschnitten werden. Würde man eine Gg nach den Eden E und e rücken, so schnitte sie i' o' und i' o' ebenfalls in den medianen Diagonalen, wie aus der Abstumpfung der Ecken Ee durch das Granatveder folgt, dagegen werden is und is in der Querdiagonale (Rante des eingeschriebenen Würfels) geschnitten. Es sind daher überhaupt nur drei Systeme von Schnittrichtungen, parallel den (gleichwerthigen) Ranten und parallel den beiden Diagonalen möglich. sich nun aber das Granatoeder in 4+2 Flächen, wobei 2 der aufrechten quabratischen Säule entspricht, welche im Biergliedrigen keinen Zwilling gibt, so können auf den o keine Streifen nach der Querdiagonale, und auf den i keine nach den Kanten des Dioktaeders vorkommen. Man sieht auf der Figur keine Streifung nach irgend einer Dioktaederkante, freilich auch keine nach einer Querdiagonale, die zwar auf dem Oktaeder unmöglich, aber auf dem Dioftaeder nicht fehlen sollte. Rath gesteht selbst ein, daß hier "noch nicht alles völlig flar ist, daß namentlich das Borkommen großer, scheinbar regulärer Krystalle recht seltsam bleibt." Scacchi hat es daher durch "Polyjymmetrie" erklären wollen, wornach ein und dasselbe Mineral, analog dem Dimorphismus, in zweierlei Systemen frystallisirt, die aber in Beziehung auf ihre Winkel sehr nahe liegen, und daher mehrfache Symmetrie, als soust einem Gesetze zukommt, erzeugen. Darnach würde also immer noch ein regulärer Leucit vorhanden sein. Hr. Dr. Hirschwald (Tichermat's Minerl. Mitth. 1875. 233) legte sich polysymmetrische Bildung so aus, daß quadratische Lamellen die reguläre Ordnung durch ihre Lagerung wieder herzustellen suchen. Er fand (1. c. 235) in den Sommalaven große Krystalle, die nur an einer Stelle angewachsen waren, während das Uebrige wohl 1 nm vom Gestein entfernt blieb, doch so, daß man den scharfen Flächeneindruck noch deutlich in der Lava wahrnahm, die jezigen Flächen aber den Abdrücken nicht mehr parallel gingen. Ist das Factum richtig, so sollte man freilich meinen, "daß die Leucite eine stärkere Contraction durch Abfühlung erfahren haben, als die sie. umgebende Lava", und durch das ungleichförmige Anhaften Winkel= störungen eintreten fonnten.

Die ausgezeichnete Lamellarpolarisation kannte schon Biot und Des-

cloizeaux (Mém. Inst. France 1867 XVIII pag. 3) bestätigte es, daß Amsphigen sich optisch durchaus nicht regulär verhält, ja jenes Fachwerk von dunkeln Streisen pag. 211 ist jest bei Schliffen für das Erkennen des Leucits selbst in Felsen ein wichtiges Kennzeichen geworden. Die zahlereichen zum Theil regelmäßig gelagerten Einschlüsse sieht man bei großen Krystallen nicht nur mit bloßen Augen, sondern sie lassen sich mit dem Wiskrostop durch die kleinsten Stücke verfolgen. Zirkel (Mikrost. Sig. Min. 1873) spricht jest von Leucitbasalten in der Rhön, im sächsischen Erzeund Böhmischen Mittelgebirge.

Härte 6, das Gewicht 2,5 wird auch nach dem Glühen nicht kleiner. Der Bruch hat häufig einen opalartigen Glanz, der selbst Bruchstücke

leicht unterscheiden läßt. Weiße trübe Farbe.

Vor dem Löthrohr unschmelzbar, trotz seiner neutralen alkalischen Composition. Das seine Pulver wird von Salzsäure zersetzt, wobei sich Si pulverig ausscheidet. Mit Kobaltsolution blau.

 $\ddot{K}^3 \ddot{S}i^2 + 3 \ddot{A}1 \ddot{S}i^2 = \ddot{K} \ddot{A}! \ddot{S}i^4$.

Rlaproth (Beitr. II. 20) entdeckte darin 21,3 Pflanzenalkali, das erste was im Steinreich aufgefunden wurde, welches von da an einfach Kali hieß, während das Mineralalkali wieder zum alten Namen Natron zurückschrte. Wag auch in dem zersetzten häufig ein bedeutender Natrongehalt sein (10 p.C.) so gehört sein Boden doch zu den Kalireichsten, worauf der berühmte Wein Lacrymae Christi gedeiht.

Die um und um geschlossenen Krystalle spielen in ältern vulkanischen Laven eine solche Rolle, daß man die Gesteine wohl Leucitophyre genannt hat. Die alten schlackigen Laven des Besuvs, Albanergebirges und der Rocca Monfina enthalten sie in zahlloser Menge von der klein= sten Form bis zu Faustgröße. Sie jondern sich scharf aus der Grund= masse ab, daher hielt man sie früher für fremde von der Lava nur eingewickelte Körper (Dolomien). Aber L. v. Buch zeigte, daß die Kry= stalle selbst nicht selten Lavatheile einschlößen, weßhalb sie in der Lava gebildet sein mußten (Gilbert's Ann. 1800. VI. s.). Die Straßen von Pom= peji wurden mit Leucitlaven gepflastert, aber auch in den heutigen Laven (1822, 1832) sehlen sie nicht. In einem Tuffartigen Gestein von Rieden am Laacher See liegen erbsengroße und fleinere in Menge, gelbliche von Analcimartigem Aussehen am Gichelberg bei Rothweil (Raiserstuhl). Letztere enthalten jedoch Wasser und Natron statt Kali, wie die verwitterten der Rocca Monfina (Jahrb. 1858. 201), schälen sich aber vollkommen aus dem Muttergestein, was nach G. Rose gegen Analcim spricht pag. 412, wofür sie lange gehalten wurden. Vergleiche auch die freien Afterkry= stalle von Oberwiesenthal zwischen Annaberg und Elbogen (Raumann Jahrb. 1860. 61 und 1861. 50). Lange kannte man außer Europa kein Leucitgestein (humboldt Rosmos IV. 479), doch hat Fraser in den Trachytlaven von Colorado (Hayden, Survey Color. 1869. 107) Arhstalle gefunden, und nach Bogelsang (Jahrb. 1875. 170) kommen sie auch bei Java vor. Man findet sie an der Somma sowohl in den Kalt- wie Sanidinblöcken. Um

•

Vesuv regnet es sogar zuweisen (1845) Leucite, die wie die Augite im Innern gebildet oder sosgerissen sein müssen. Am unerwartetsten kommt die Vermuthung, daß sie sogar auch durch Sublimation entstanden sein könnten (Itsp. deutsch. geol. Ges. 1873. 227).

IX. Sasoidsteine.

Sie haben Al und neben der Si noch eine besondere Säure, wie Chlor, Schwefelsäure, und nähern sich dadurch den Salinischen Steinen.

1. Lajurstein.

Nach seiner Farbe genannt, ohne Zweisel Zäggeigos des Theophrast, Sapphirus des Plinius hist. nat. 37. 39: "in den blauen Sapphiren leuchtet Gold in Punkten, er gleicht dem heitern Himmel, aber wegen der Goldpunkte dem mit Sternen geschmückten". Die Araber nannten ihn Azul (blau), darnach Lapis Lazuli, Lazulih Hauh, doch versteht man in Deutschland darunter den Blauspath. Wegen seines Berhaltens im Feuer nannte ihn Cronskedt Zeolithes lapis lazuli, zumal da er auch mit Säure gesatinirte.

Er soll in Granatoedern frystallisiren (Dufrenoy Trait. Min. III. 678), die Lhermina 1805 aus Transbaikalien mitbrachte. Den Flächen entspricht ein 6 sach blättriger Bruch (Hoffmann Miner. II. 270). Violblaue Granatoeder mit Würfelslächen, die im Feuer hoch blau werden, erhielt Perowsky aus der Bucharei. Sie finden sich dort auch grün und roth (Jahrb. 1858. 680). Gewöhnlich findet man ihn nur in derben Stücken von feinkörniger Structur, prachtvoll lasurblau (auch grünlich) in allen Graden der Höhe. Härte 5—6, Gewicht 2,96, das Pulver nur 2,76. Die prachtvollste Phosphorescenz mit grünem Schein zeigt die mit Schwefelsies durchmengte Abänderung aus der Cordillera d'Ovalle bei Coquimbo in Chili. Man darf sie nur in die Weingeistflamme halten. Nach Bergeron (Jahrb. 1860. 871) sollen sie beim Schleisen so start elektrisch werden, daß sie zwischen den Fingern förmlich friebeln.

Vor dem Löthrohr schmilzt er nicht sonderlich schwer zu einem Glasstnöpschen, und entfärbt sich dabei. In Salzsäure entwickelt sich etwas Schweselwasserstoff, der Schweselgehalt gibt sich auch durch eine Hepar mit Soda zu erkennen. Analyse von Varrentrapp 45,5 Si, 31,7 Al, 9,1 Na, 3,5 Ca, 5,9 Schweselsäure, 0,86 Eisen und 0,95 Schwesel.

Also im Wesentlichen Na Al Si2. Wasser zieht Gyps aus.

Marco Paolo auf seiner berühmten Reise zum großen Tartarens fürsten (1271) fand am Westrande des Belur-Tag (Nebelgebirge) im obern Flußgebiet des Oxus (Budakschan) diesen merkwürdigen Stein, welcher wie das Eisen in Bergwerken gewonnen wurde. Armenische Kausseute bringen ihn in den Handel (Orenburg). Reich ist auch ein Kalksteinlager am Baikalsee, wo er mit Lasurfeldspath, Kokscharowit und

Paralogit bricht. Ditro in Ungarn. Aber diese Varietäten phosphoresciren nicht wie der Chilenische. Wird zu Tafeln geschnitten in Italien und Rußland zum Schmuck der Kirchen verwendet, wie die Säulen der Isaakstirche zu Petersburg. Das kaiserliche Schloß von Zarskojeselo südwestlich Petersburg schmückt ein Zimmer mit Bernstein und Lasurstein getäfelt. Bei Mosaikarbeiten wird die schöne Bläue zum himmel ver= werthet. Unter den Alterthümern findet man sie mit vertieften Figuren. Besonders wichtig war früher ihre Anwendung als Ultramarin: so heißt das geschlämmte Pulver desselben, wovon das Loth des feinsten auf 12 Thaler kam. Es verschießt fast gar nicht, tritt daher nach einiger Zeit mit den andern Farben in Disharmonie. Durch Chr. Gmelin (Naturwissenschaftliche Abhandlungen, herausgegeben von einer Gesellschaft in Württemberg 1828. II. 191) scheint man auf die künstliche Bereitung dieser schön= sten aller blauen Farben geführt zu sein. Wenn gleich schon N. Fuchs (Gesammelte Schriften pag. XVI) 1819 blaue Striche an die Wand des La= boratoriums zu Landshut machte, und die Franzosen der Sache vorher nachgingen. Jett stellt man in Paris, Meißen, Nürnberg das schönste Blau und Grün außerordentlich billig dar. Man macht eine Haupn= mischung und erhitzt in Schwefeldampf (Jahrb. 1875. 78). Es kommt wahrscheinlich (Varrentrapp Pogg. Ann. 49. 521) vom Schwefel: der blaue Na4 Al4 Si6 soll von Na S5 (Quintisulfuret), der grüne von Na S2 (Bisul= furet) gefärbt sein (Journ. pratt. Chem. 1861. 84. 869). Durch Ueberschuß von Rieselerde entsteht Bivlet (Ber. beutsch. chem. Ges. 1875. 978).

Hauhn nannte Bruun Neergaard das lichtblaue 6 fach blättrige Fofssil, welches Abt Gismondi nach dem Mte Lazio Latiolith nannte (Haup, Min. IV. 613), sich in den Auswürflingen des Besurs, am Bultur bei Melsi, im Albaner Gebirge findet, in Siebenbürgen bei Ditro Felsen (Ditroit) bildet. Gew. 2,8. In Salzsäure entwickelt er ebenfalls Schwesselwasserstoff, hat aber einen wesentlichen Gehalt von 15,4 Kali. Whitney gibt ihm die Formel

 $K^3 \ddot{S}i + 3 \ddot{A}l \ddot{S}i + 2 \ddot{C}a \ddot{S}i$

denn L. Gmelin fand darin 12,4 Schwefelsäure und 12 Ca. Die blauen im glasigen Feldspathgestein mit gelben Titaniten vom Laachersee und besonders aus den berühmten Mühlsteinlaven von Niedermendig sind das gegen nur Natronhaltig (9,1 Na). Im Mühlstein kann man den 6sach blättrigen Bruch fast so leicht darstellen als beim Flußspath. Die Stücke sehen außen wie angeschmolzen aus. Gew. 2,5. Whitney sah diese für 1 Atom Nosean + 2 Atom Albaner Haupn an. Rammelsberg (Pogg. Ann. 109. 577) fand dagegen an der Somma auch 11,8 Na und 5 K. Durch mäßiges Glühen wird er blauer, zeigt öster zahllose Gasporen (Jahrb. 1870. 518). Das Wistrostop will sogar Haupnbasalte nachweisen, die sich im Schwarzwalde am Hohenstein bei Hornberg durch sichtbare Krystallchen verrathen (Jahrb. 1873. 536).

Rojean Klaproth. Nose (Nöggerath Mineral. Studien pag. 109 und 162) entdeckte ihn in den Fündlingen des glasigen Feldspathgesteins am Laas Duenstedt, Mineralogie. 3. Aust.

chersee. Die granatoedrischen Krystalle haben eine graue Farbe, vielleicht weil ihnen Schweselnatron sehlt. Da am Granatoeder auch Oktaeder und Würfel vorkommt, so nannte sie Nose Spinellan. Durch Zwilslinge entstellt. Auffallender Weise beträgt das specifische Gewicht nur 2,26. Varrentrapp gibt 17,8 Na bei 1,1 Ca an, darnach die zweiselshafte Formel

 $\dot{N}a^3 \ddot{S}i + 3 \ddot{A}l \ddot{S}i + \dot{N}a \ddot{S}.$

Auch sie sind außen wie angeschmolzen, und werden in Schwefelhaltiger Kohle geglüht ebenfalls grün und blau, was uns kaum verwundern darf, da alle genannten Species unter einander innig verwandt sind, sammt dem folgenden

Itnerit Ch. Gnælin (Schweigg. Journ. 1822. 36. 74). Fand sich derb nesterweis mit eingesprengtem schlackigem Magneteisen im Melaphyr bei Ober-Bergen am Kaiserstuhl. Die faustgroßen Stücke zeigen eine körnige Structur mit 6sach blättrigem Bruch, der die Körner sehr hervorhebt. Gew. 2,37 und grane Farbe erinnern an Nosean, die Analyse gab 34 Si, 28,4 Äl, 12,1 Na, 1,6 Ka, 7,3 Ca, 2,9 S, 10 H, etwas Schwesel und Chlorwasserstoff. Vor dem Löthrohr schmilzt er nicht sehr schwer zu einem Perlsteinartigen Glase. Er gab 1822 den Anstoß zn jener Entbeckung des künstlichen Ultramarins. Chr. Gmelin bemerkte nämlich, daß das Mineral nach dem Glühen an den meisten Stellen eine schöne blaue Farbe angenommen hatte, und da dasselbe mit Säuren unter augenblickslichem Verlust der Farbe Schweselwasserstoff entwickelte, was auch beim Ultramarin Statt sindet, so wurde es ihm sehr wahrscheinlich, daß Schwesel das färbende Princip des Ultramarins sei.

2. Sodalith.

Gieseke entdeckte das grüne etwas settglänzende Mineral in einem Feldspathgestein mit Eudialyt und Arfvedsonit zu Kangerdluarsuk in Grön-land. Chemiker hielten es aufangs für Natrolith, später sanden sich aber farblose Granatveder in den Somma-Auswürflingen, nun gab ihnen Thomson den Namen Sodalith, um dadurch an den Natrongehalt zu erinnern.

Regulär. Den Granatoederflächen entspricht ein 6fach blättriger Bruch, das hält sie in großer Verwandtschaft mit Lasurstein. Hessenberg (Abh. Sendenb. Nat. Gesell. 1858. II. 172) beschreibt von der Somma Granatoederzwillinge mit Oftaeder, Würfel und Leucitoeder. Härte 6, Gew. 2,3.

Vor dem Löthrohr soll der Grönländische leichter schmelzen als der Besur'sche. Sie bestehen aus Eläolithartiger Masse + Steinsalz = Na³ Si + 3 Äl Si + Na Gl. In Säure bilden sie eine Gallerte. Dieses Natronreichste Silicat mit 25 Na soll sich durch Sublimation in Laven erzeugen können, indem sich H und Na Gl zu H Gl und Na zersehen (Pogg. Ann. 146. 567).

Im Ilmengebirge bei der Miasker Hütte bildet in dem Eläolith= haltigen Miascit ein lasurblaues sechsfachblättriges Fossil kleine Gänge, 2,29 Gew., früher Cancrinit genannt, nach G. Rose (Reise Ural II. 50) aber ganz von der Zusammensetzung des Sodaliths. Es entwickelt in Salzsäure durchaus keinen Geruch nach Schweselwasserstoff, daher leitet Rose wie im blauen Steinsalz die Farbe von organischer Materie her. In einem ähnlich blauen von Litchfield (Maine), in allen Säuren mit größter Leichtigkeit löslich, vermuthet Whitney Eisensäure als Färbendes (Pogg. Ann. 70. 436). Un der Somma pseudomorph nach Nephelin, Strüver Atti Accad. Turino VII.

3. Cancrinit.

Zu Chren des Russischen Finanzministers Grafen von Cancrin. G. Rose (Reise Ural II. 53) trägt den für den blauen uralischen Sodalith gesbrauchten Namen auf dieses licht rosenrothe Mineral über, welches ebenfalls im Eläolithhaltigen Miascit des Ilmengebirges eingesprengt ist und aus Eläolith + Kaltspath = Na² Si + 2 Al Si + Ca C zu besstehen scheint, abgesehen von 4 p.C. Wasser (Kotscharow Mater. III. 78). Ein dreisach blättriger Bruch bildet eine reguläre sechsseitige Säule, mit starstem Perlmutterglanz, im Querbruch Fettglanz.

Härte 5—6, Gew. 2,45. Vor dem Löthrohr schmelzen sie mit Schäumen, und mit Salzsäure brausen sie. Der Gehalt an Ca C ift um so merkwürdiger, als derselbe frei im Miascit nicht vorkommt. Struve (Pogg. Ann. 91. 113) gibt bei den gelben vom Tunkinskischen Gebirge west=lich Irkutsk noch ein Atom Wasser an. Hermann's lichtgrüner Stroganowit aus Geschieben der Slüdjänka soll zwar auch Kohlensäure enthalten, gehört aber zum Skapolith pag. 425. Sämann (Ann. Chim. Phys. 3 ser. Ab. 67) hielt den Bergmannit pag. 404 für eine Epigenie des Cancrinit.

X. Metallsteine.

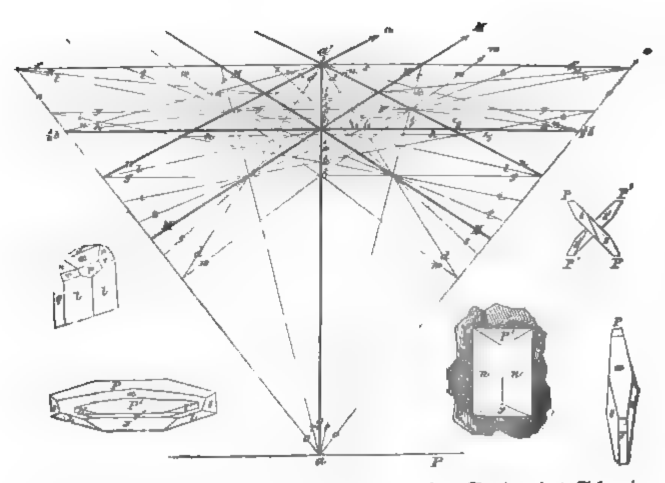
Haben neben der Rieselsänre einen metallischen Gehalt, folglich höheres Gewicht, dunkele Farbe und sind ihrem Ansehen nach mit mehreren Orystischen Erzen leicht verwechselbar.

1. Titanit.

Rlaproth (Beitr. 1795. I. 246) nannte die braunen einfachen Arnstalle von Passau nach dem Titangehalt. Werner unterschied nach der Farbe Braun nud Gelbe Menakerz. Schon Saussure kannte die grünen alpinen Zwillinge unter Rayonnante en gouttière, welche Haup (Miner. III. 144) als Sphen ($\sigma \varphi \dot{\gamma} \nu$ Reil) beschrieb; später (Min. IV. 408) nahm er jedoch den ältern Namen Titane silicéocalcaire von Daubenton an. Ihre Form hat G. Rose 1820 in seiner Doctordissertation (de Sphenis atque Titanitae systemate crystallino) sestgestellt.

Zweiundeingliedriges Krystallspstem. Eine geschobene 28 *

Projection auf bie Gerabenbfläche e: coa: cob.



Diese fünserlei Flächen $1 P \times y$ n bilden in den Spalten des Schweizer Urgebirges die gewöhnlichsten Zwillinge, statt n tritt auch $s = \frac{1}{17}a' : \frac{1}{24}b : c$ in der Diagonalzone von y auf, $s/s = 112^{\circ}$ 14'. Sie ziehen sich gern nach der Vertifalzone $P \times y$ in die Länge. Hat man diese Flächen einmal erkannt, dann bleibt für die Bestimmung der übrigen wenig Schwierigkeit: $q = b : \infty a : \infty c$ stumpst die scharse Kante der Säule l gerade ab, und in der Zone von q nach l sieht man öster kleine Abstumpsungsssächen, von welchen G. Rose als Säule $M = a : b : \infty c$ ansgeht, die vorn einen scharsen Winkel $M/M = 76^{\circ}$ 2' macht. Diese Flächen erscheinen

jedoch so untergeordnet, daß Andere l/l als Säule nahmen, dann darf man die Rose'schen Arenzeichen b nur mit $\frac{1}{4}$ multipliciren. Bei Tyroler Krystallen findet sich oft in der Diagonalzone von P die Fläche $\mathbf{r} = \mathbf{a} : \frac{1}{6}\mathbf{b} : \mathbf{c}$, $\mathbf{r/r}$ 113.28, sie stumpst die Kante $\mathbf{l/n}$ ab und bildet bei den dortigen Zwillingsplatten die gemeinsame Säule. Da ferner vorn auch öfter die Kante $\mathbf{l/r}$ durch $\mathbf{t} = \frac{1}{19}\mathbf{a} : \frac{1}{12}\mathbf{b} : \mathbf{c}$ abgestumpst ist, so machen yltrn eine der wichtigsten Zonen des Titanitsystems, welche sich namentlich auch durch die ihr folgende Streifung auf l und \mathbf{r} leicht verstäth. Unter P kommt vorn öster eine sehr deutliche Schiefendsläche vor, welche meist $\mathbf{v} = \frac{1}{19}\mathbf{a} : \mathbf{c} : \infty \mathbf{b}$ zu sein scheint, sie wird durch das Augitpaar $\mathbf{i} = \frac{1}{10}\mathbf{a} : \frac{1}{3}\mathbf{b} : \mathbf{c}$ bestimmt, welches die Kanten P/l abstumpst. Es liegen solglich \mathbf{l} vir in einer Zone.

Rose zeichnete noch mehrere Flächen aus. Unter andern liegen: $f = \frac{1}{3}a' : c : \infty b$, $g = \frac{1}{7}a : c : \infty b$, $z = \frac{1}{27}a' : c : \infty b$, $h = \frac{1}{3}a : c : \infty b$ in der Verticalzone. Das Augitpaar $o = a : \frac{1}{2}b : c$ in der Diagonalzone von P; $u = \frac{1}{3}a' : \frac{1}{2}b : c$, $d = \frac{1}{3}a' : \frac{1}{12}b : c$, $w = \frac{1}{7}a : \frac{1}{3}b : c$, $k = \frac{1}{13}a' : \frac{1}{2}b : c$.

Alpinische Krystalle bilden fast immer Zwillinge: gekreuzte Blätter, in denen P einspiegelt. Sie haben also P gemein und liegen umgekehrt. Dieses Zwillingsgesetz erleichtert das Erkennen außerordentlich. Wenn die Krystalle sich freuzen, so entstehen zweierlei Rinnen: die Rinne y/y' hat einen einspringenden Winkel 120° 54', den man leicht mittelst einer regulären sechsseitigen Säule controlirt; die Rinne zwischen den einspiegelnden P und P' macht durch die bauchigen x/x' = 94° 36', so daß langgezogene Krystalle sich fast rechtwinklig zu treuzen scheinen. Manchmal sind es nur die unscheinbarsten tafelartigen Splitter, wie die von Dissentis, und doch kann man sie an dem Einspiegeln von P mit P' leicht Wenn die Krystalle tafelartig werden, wie die gelben Tyroler, so kreuzen sie sich nicht, und die Rinne x/x' fällt weg, wohl aber bleibt der einspringende Winkel zwischen y/y', der dann orientirt. Fläche q spiegelt bei beiden ein, aber die schiefgestreiften 1/1' machen einen stumpfen Winkel von 170° 12'. Nach dieser Saussure'schen Rinne unterschied Hauy eine Barietät canaliculé und cruciforme. Dagegen bildet Werners

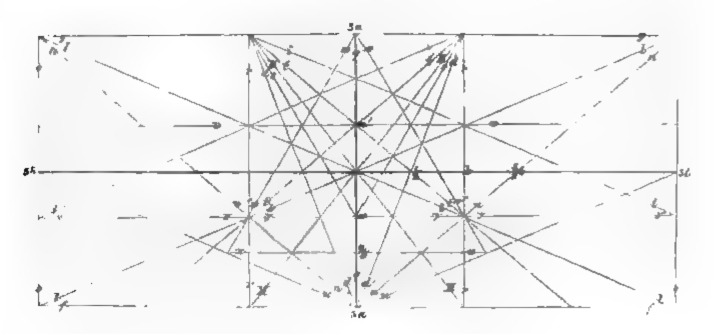
Braun=Menakerz, eingesprengt in den Spenit von Sachsen, Passau, Norwegen 2c. nie Zwillinge: es herrscht n/n = 136° 6' als Säule, welche am Ende durch P/y = 60° 27' zugeschärft wird. Hany nahm sie zweigliedrig, da P/n = 144° 53' und y/n = 141° 35' nur um 3° von einander abweichen. Es gesellt sich dazu gern das kleine Dreieck x, auch pflegen öster die Flächen r aus der Diagonalzone vom P sammt t und l nicht zu sehlen. Selbst die in vulkanische Gesteine eingesprengten schließen sich diesem Gesetz an, wie die meist winzigen weingelben Krystalle selbst in der neusten Lava von Santorin beweisen.

Welches Ende man für das vordere oder hintere nehme, scheint ziemlich gleichgültig. Ich habe die Schiefendfläche P nach vorn gestellt, Rose nach hinten. Lettere Ansicht hat Analogieen beim Epidot und

Feldspath für sich, wo auch $\frac{1}{4}$ vorn und $\frac{1}{4}$ hinten liegt, doch scheint sich die Sache nicht ganz durchführen zu lassen. Bringt man übrigens die Flächen zu Papier, wie in obiger Projection geschehen, so tritt das Ganze in seiner wundervollen Harmonie klar zu Tage. Wit Hilfe der Kantenzonen tann man die schwierigsten Ausdrücke durch bloße Addition sinden: die Fläche y geht z. B. durch $\frac{1}{1+a}$, weil 12+5=17, die Fläche sichneidet in $\frac{1}{2+a}$ b, weil sie durch die Kantenzone $\frac{1}{2}$ geht, denn 7+17=24.

Nachdem nun alle Zonen controlirt und richtig befunden sind, kann man leicht jede beliedige andere Fläche zur Projectionsebene wählen. Naumann nimmt $P = c : \infty a : \infty b$ an, und bestimmt aus Oftaeder yvrr die Azen a : b : c = 1 : 2,342 : 1,537, Azenwinkel a/c vorn 85° 6'. Damit ist dann aber der Vortheil rechtwinkliger Azen aufgegeben: so viele Ottaede, so viele Ausgaugspunkte sind möglich. Naumann's Zeichen aller bekannten Flächen sind:

Projicirt auf bie Schiefenbfläche P.



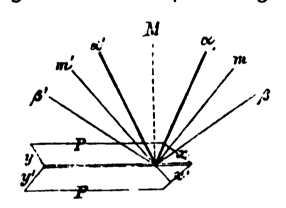
```
o P
                  =oc:a:
                                 b = 001:
                                                   l = \infty P = \infty c; a: b = 110;
          P\infty = e:a: \infty b = 101:
                                                  v = -Poo = c:a':\infty b = 1'01;
        (P\infty) = e:b:\infty = 011;
                                                  q = (\infty P \infty) = \infty c \cdot b : \infty a = 010;
        - #P
                                                  g = -\frac{1}{4}P\infty = \frac{1}{3}c : a' : \infty b = 1'03;
                  =\frac{1}{2}c:a': b = 1'12;
                                                          \{P\infty = \{c:a:\infty b = 103;
         (2P2) = 2e \cdot b \cdot 2a' = 1'21;
                                                   f = -
          \frac{1}{2}Poo = \frac{1}{2}c:a:oob = 102;
                                                  u = 4P = 4c:a:
\mathbf{x} =
                                                                                  b = 113;
\mathbf{M} =
         (\infty P3) = \infty c : b : 3a = 130;
                                                   o = (\frac{1}{2}Poo) = \frac{1}{2}c : b : ooa = 013;
                                                   n = (\frac{2}{3}P2) = \frac{2}{3}c : b : 2a = 123;
          (4P4) = 4c : b : 4a = 141:
         ^{4}Poo = ^{4}c:a:oob = 14.0.9; d = (2P6) = 2c:b: 6a = 163;
\omega = -(\frac{4}{5}P4) = \frac{4}{3}c : b : 4a' = 1'43;
                                                   k = \frac{1}{2}P^2 = \frac{1}{2}c \cdot a \cdot 2b = 213
          \frac{1}{2}P = \frac{1}{2}c:a:b = 112;
                                                  p = \frac{1}{2}P2 = \frac{1}{2}c : a : 2b = 214;
\pi =
          P_{2}^{5} = ca: b = 527;
                                                  m = \frac{2}{7}P = \frac{2}{7}c:a: b = 227;
\mathbf{n'} = -(\frac{2}{5}\mathbf{P2}) = \frac{2}{5}\mathbf{c} : \mathbf{b} : 2\mathbf{a'} = 1'23;
                                                  \epsilon = (2P2) = 2c \cdot b : 2a = 121;
         (8P8) = 8c:b:8a = 181; \quad \eta = (4P4) = 4c:b: 4a = 145;
```

 $x = \frac{2}{3}P = \frac{2}{3}c:b:a = 223;$ $\delta = \frac{2}{7}P = \frac{2}{7}c:b:a = 227;$ $\chi = (\frac{3}{2}P3) = \frac{3}{2}c:b:3a = 132;$ $\vartheta = \frac{2}{3}P\frac{4}{3} = \frac{2}{3}c:\frac{4}{3}b:a = 436.$ Noch weitere Flächen führte Hessenberg (Abh. Sendenb. Nat. Ges. 1873 VIII. 28) an, der die Zahl der Symbole auf 44 brachte.

Die Zeichen sind allerdings einfacher, weil sie mehr dem allgemeinen Deductionsgange vom Oktaide yvrr zum Hexaide P11 und Dodekaide qii sich sügen; besser wären noch die Oktaide ygrr oder ttrr gewesen, weil deren Kantenzonen reicher entwickelt sind: aber die Entwickelung ist, möchte ich sagen, nicht so interessant, und der Vortheil der rechtwinkligen Axen muß entscheiden.

Härte 5-6, Gew. 3,4—3,6. Zuweilen stark glänzend. Grüne und gelbe Farbe bei Alpinischen vorherrschend, braune bei den im Urgebirge eingesprengten. Phroelektricität. Von optischem Interesse sind besonders die Tyroler Zwillingstafeln, 2 + 1gliedrige Dreiecke mit Pny oder viersseitige Platten mit Pryn, spargels bis smaragdgrün von Edelsteinartiger

Durchsichtigkeit. Die klaren Stellen zeigen in der Medianebene zwei undentliche Farbenbilder bei gewisser Stellung je mit einem schwarzen Streif, aber stets ohne Lemniscaten und ohne schwarzes Kreuz. Vom Angit her wissen wir, daß das Folgen der Zwillinge sind, ein Anseris in der Medianebene macht das sogleich



klar: nach Miller steht die Mittellinie m' und m' senkrecht auf \mathbf{x} und \mathbf{x}' , Axen $\alpha\beta$ machen etwa 30°, P/\mathbf{x} 140°, daraus folgt $\beta\beta'=110^\circ$ und $\alpha\alpha'=50^\circ$, welche durch die senkrechte M halbirt werden. Man sieht also im Polarisationsmikroskop gleiche Axen d. h. 2gliedrige Ordnung.

Vor dem Löthrohr schmilzt er schwer, wallt und sprüht dabei etwas auf, mit Phosphorsalz kann man auf Kohle im guten Reductionsfeuer (besonders auf Zusatz von Zinn) Titanreaction bekommen.

 $\ddot{S}i^{2}$ $\ddot{C}a^{3}$ $\ddot{T}i^{3}$ = $\ddot{S}i$ $\ddot{C}a$ $\ddot{T}i$

2 Ca Si + Ca Ti³ (Berzelius) oder Ca³ Si + Ti³ Si (H. Rose). Der Zillerthaler hat 32,3 Si, 41,6 Ti, 26,6 Ca, 1 ke.

Alpinischer oder edler Titanit (Sphen) mit Chlorit, in der ganzen Alpenkette als Zwilling verbreitet, hat öfter Farbe und Klarsheit des Chrysoliths, und kann dann verschliffen werden. Solche Gemmen vom Rothen Kopf im Zillerthal zeigen ganz eigenthümliche Regenbogensfarben und andere Reflexe. Die Krystalle von den verschiedensten Fundsorten des St. Gotthardt sind ringsum krystallisirt, weil sie oft kaum auf dem Wluttergestein haften, erreichen aber selten Zolllänge. Green ovit (Descloizeaux Ann. Chim. 1847. XX) aus den Mangangruben von St. Marcel verdankt seine rosenrothe Farbe einem Mangangehalt. Wie Hessenberg (Abh. Senck. R. G. 1868. VII. 20) dargethan hat, kommen darunter Durchstreuzungszwillinge vor, wovon sich nur die oberen Arme links und rechts ausbilden, und die untern verkümmern. Es hat dann den Anschein als wenn die Zusammenwachsungsstäche, welche Descloizeaux auf 10 c: b: \infty

bestimmt, Zwillingsebene sei, zumal da $P/P'=179^{\circ}$ sein sollten. Na-türlich wird diese vermeintliche Zwillingsebene $\infty c:b:\infty a$, sobald P und P' einspiegeln.

Spenitischer ober gemeiner Titanit findet sich in braunen einfachen Krystallen im weißen Feldspathgefteine mit Hornblende bei Passau, bei Weinheim im Obenwalde 2c. Im Spenit des Plauischen Grundes bei Dresden enthalten sie 5,8 Fe, 2,3 Al (Jahrb. 1866. 40), und wurden daher von Dana Grothit genannt. Der Granit der Normandie welcher in Paris zum Straßenpflaster dient, und der Obelist von Luxor enthält ihn in zahlloser Menge. Besonders groß bei Arendal, wo sie mit Stapolith, Eläolith, Epidot 2c. ober auch im dortigen Zirkonspenit brechen, wie im Ilmengebirge. Sie sind aber dunkelfarbiger als die Birkone. Daran schließen sich die Vorkommen in vulkanischen Gesteinen: wie die kleinen weingelben aus dem Feldspathgestein vom Laacher See (Nose's Spinellin, Fleuriau's Semeline) und aus dem Klingstein des Mariaberges bei Aussig. Mit honiggelben Titaniten kommt in Blöcken glasigen Feldspaths der Somma schwefelgelber 4gl. (nach v. Lang 2gl.) Guarinit (Zeitschr. beutsch. geol. Ges. X. 14) vor, scheinbar von der gleichen Zusammensetzung.

Gelbmenakerz nannte Werner die grüngelben späthigen Massen im Magneteisenerz von Arendal, aus den Hornblendegeschieben von Vil-lerspitz im Stubaythal. Ihr Aussehen erinnert an Spatheisenstein, allein wir haben nur zwei blättrige Brüche, die sich etwa unter 125° schneiden, aber mehr schaligen Absonderungen gleichen. Der dunkelbraune Lederit von Canada erzeugt mehrere Quadratzoll große Arnstalle von blättriger Textur.

Silicate mit Titanoryd sind folgende seltene Sachen:

a) Schorlamit Mägnet-Cove bei den heißen Quellen in Arkansas, glänzend schwarz, aber meist derb. Nach Shepard Ca⁴ Si² Ti Fe und 6gl., nach Rammelsberg regulärer Ferro-Titanit. Indifferent gegen polarisirtes Licht, deshalb vielleicht titanhaltiger Granat. Auch Titanit soll geschmolzen regulär erstarren.

b) Mosandrit Erdmann im Spenit auf Lamansskäret bei Brevig eingesprengt. Ein deutlich blättriger Bruch, Augitähnliche Form, dunkel-

roth braun, Gew. 3, H. Si, Ťi, Ca, La, Če, Mn, K, H.

c) Yttrotitanit Scheerer Pogg. Ann. 63. 459 (Keilhauit) im Gneise von Buö bei Arendal eingesprengt. Ein blättriger Bruch, braunroth, G. = 3,7, H. = 6-7. 30 Ki, 29 Ti, 18,9 Ca, 9,6 Ý, 6,3 Fe,
6,1 Ål. Wahrscheinlich blos Ittererdehaltiger Titanit.

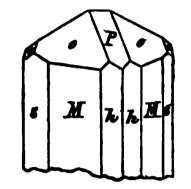
d) Tschewkinit G. Rose Pogg. Ann. 48. 551 im Miascit des Ilmengebirges. Gadolinitartig schwarz. Gew. 4,5. Härte = 5. Wit 21 Si, 20,2 Ti, 47,3 Ce La Di, welche nicht von einander getrennt wurden, 11,2 ke, 3,5 Ca. Hermann gibt sogar 21 Thorerde an. Sehr selten, wird aber häufig mit Ural-Orthit verwechselt.

2. Alvait Steffens.

Lelièvre (Gehlen, Journ. Chem. Phys. 1807 III. so) untersuchte und nannte es 1806 Penit nach der Stadt Jena, nach einer Angabe (Gehlen l. c. IV. Heft 1) um dadurch auf jene unglückliche Schlacht anzuspielen; nach einer andern, weil er Mitglied der dortigen Mineral. Gesellschaft war, und verkaufte es dabei zu ungeheuren Preisen (Rüppell Miner. Taschenbuch 1825. d. 1819). Steffens Oryctogn. I. 1856 schlug daher den passenderen Namen nach seinem Fundorte Elba vor, den Werner mit Liëvrit vertauschte, denn D'Aubisson's Lepor (Lepus Haase) fand keinen Anklang.

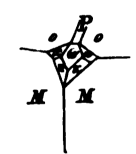
2gliedrige durch Längsstreifen entstellte Säulen, mit einem Paare

P = a: c: ∞b auf die vordere Säulenkante aufgessett P/P = 112° 40'; von der Säule nimmt man M = a: b: ∞c 111° 12' gewöhnlich als Ausgangspunkt, obgleich diese meist durch s = a: ½b: ∞c versträngt ist, welche vorn in a 72° 16' macht. Haug ging vom Oblongostaeder PPMM als Primitivsorm aus, das gibt die Axen



a: $b = 1,501: 2,193 = \sqrt{2,254}: \sqrt{4,808} = \lg 0,17647: \lg 0,34097.$ Oftaeder o = a: b: c hat $138^{\circ} 26'$ und $117^{\circ} 34'$ in den Endfanten; die drei zugehörigen Heraidsschen $p = a: \infty b: \infty c$, $q = b: \infty a: \infty c$ und $r = c: \infty a: \infty b$ fommen vor. Außerdem noch e 021, h 210, t 130, d 140, f 230, p 012, q 121, i 131, q 311.

d 140, f 230, n 012, g 121, i 131, π 311. Wie compliscirt die Eden zuweilen abgestumpft sind, zeigte Hessensberg (Abh. Sendenb. Nat. Ges. III. 255) an Elbaer Krystallen mit ω 301, x 211 und k 411. Die Säulen immer durch viele Streifungen entstellt, doch orientirt man sich leicht entsweder durch das ausgedehnte Paar P, oder durch die nicht



abgestumpfte seitliche Endkante des Oktaeders, die sich gut mit dem Handsgoniometer auf 117° messen läßt. Blätterbrüche nicht sonderlich deutlich, aber die Krystalle zeigen nach der Geradendfläche öfter einen eigenthümslichen gelblichen Schiller. Websky (Monatsber. Berl. Akad. 1876. 201) sucht einen Isomorphismus mit Humit nachzuweisen.

Schwarz, mit halbmetallischem Fettglanz im Querbruch. H. 5—6, Gew. 4. Leicht durch einen Brauneisenocker-Beschlag zu erkennen, wosdurch er sich schnell vom Turmalin unterscheibet.

Ca³ Si + 4 Fe³ Si (Fer siliceo-calcaire)

war die älteste Formel von Berzelius. Löst man indessen das Mineral in Salzsäure, wobei die Rieselerde sich als gelbe Gallerte ausscheidet, so wird mit Rohlensaurem Baryt nur ein Theil des Eisens, das Fe gefällt, während noch viel Fe in der Lösung bleibt; auch gibt die Behandlung mit Schweselwasserstoff einen weißen Niederschlag von Schwesel, was auf Eisenoryd deutet (fe + 3 HS = 2 Fe S + 3 H + S). Daher änderte Berzelius später die Formel in Ca³ Si + 3 Fe Si, wobei ein Theil der Ca durch Fe vertreten wird. Aber auch diese ist jest aufgegeben, denn

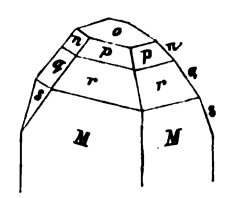
Rammelsberg fand $Si^4 = 29$, $Fe^9 = 24.6$, $Fe^6 = 33.1$, $Ca^3 = 13.4$, abgesehen von dem geringen Gehalt an Manganorydul, das gäbe 3 (ke², Ca)8 Si + ke² Si. Da nun aber etwas Wasser vorhanden ist, so wird er jett H Ca2 Fe4 ke Si4 geschrieben. Wegen des bedentenden Eisengehaltes schmilzt er leicht zu einer magnetischen Rugel. Hauptfund= ort Elba, wo er südlich von Rio im "strahligen Angit" der dortigen auf Marmor ruhenden Glimmerschiefer Drusenräume füllt, die kleinen Kry= stalle im Kalkspath und Quarz sind prachtvoll. Auch zu Kupferberg in Schlesien kam er vor. Schneeberg, Norwegen, Rhobe-Island, Grönland, Nassau von Herborn bis Roth auf kieseligen Gisenerzlagern zwischen Culm und Melaphyr in Begleitung von Babingtonit. Dimagnetit (Shepard Amer. Journ. 13. 200) von Monroe wurde Anfangs für 2gliedriges Magneteisen gehalten, ist aber nach Blake Ilvait oder Afterkrystall nach Magnet= eisen von 14 Zoll Länge mit 130° Säulenwinkel. Hisingerit Ber= zelius von Riddarhyttan bildet derbe Ueberzüge mit muscheligem Bruch, H. = 3—4, Gewicht 3. Fettglanz, pechschwarz mit grünlich braunem Strich. Nach Rammelsberg (Pogg. Ann. 75. 308) Fe3 Si + 2 ff Si + 6 H. Der von der Gillinger Grube hat 9 H. Kobell's Thraulit von Bo= denmais liegt auf Magnetkies mit Dichroit und Vivianit, außerordentlich spröde, Opalbruch, pechschwarz mit auffallend ochergelbem Strich. Breit= haupt's Thuringit soll ein wasserhaltiger Ilvait 3 Fe3 Si + Fe2 Si Der fasrige Anthosiderit aus dem Magneteisen + 9 A sein. von Brasilien 2c. hier zu vergleichen. Chlorophäit Maculloch (Fe, Mg) Si3 + 6 H, derbe Punkte im Mandelstein auf den Farver Inseln, zu Gill in Massachusetts, schwarz, serpentinartig mild, Härte 3, Gew. 2. Soll frijch pistaciengrun aussehen, aber schon nach wenigen Stunden schwarz werden. Manche auch strahlig blättrig. Wahrscheinlich zu den Afterbildungen der Serpentine gehörig. Den Krokydolith siehe beim Us= best pag. 332.

3. Gadolinit.

Arrhenins entdeckte ihn im Granit von Atterby bei Stockholm, und Geyer (Creus Ann. 1788) machte ihn zuerst befannt. Wegen seines schwachen Anschwellens vor dem Löthrohr hielt man ihn im Cronstedt'schen Sinne für schwarzen Zeolith. Gadolin fand (K. Vet. Acad. Handl. 1794) aber eine neue Erde (Gadoliniterde) darin, welche Eckeberg nach dem Fundorte des Minerals Attererde nannte. Die erste jener merkwürdigen Erden der nordischen Minerale. Daher auch Ptterit, Ptterbyt genannt.

Rrystalle zwar sehr selten, doch gab schon Haun einen Oktaeders winkel von 109° 28', und Phillips einen Säulenwinkel von 115° an, weßhalb man lange an die gleichen Epidotwinkel und an gewendetes 2+1gliedriges Arnstallsystem dachte. Nordenskjöld konnte jedoch Arnstalle von Kararsvet genau messen, sand allerdings M/M 116° und n/n 110° 52', aber M/o 90°, was für Zweigliedrigkeit spricht, dem Scheerer (Jahrb.

1861. 164) beistimmt: r 111, M 110, q 011, p 112, n 012, s 021. Da die Krystalle nur selten gut ausgebildet und häufig verdrückt sind, so lassen sich daraus die scheinbaren Widersprücke verschiedener Ansichten genügend erklären. Dagegen konnte Prof. Waage in Christiania (Jahrb. 1867. 608) kleine Krystalle von Hitteröe messen, die vollskändig mit



Epidot stimmten. Vollkommen ausgebildete Krystalle erreichen dort über 1½ % Schwere. Dagegen schienen die Krystalle mit Orthit in Granitsgängen des Radauthales am Oberharze nach Rath (Pogg. Ann. 144. •70) zweigliedrig zu sein. Nach Descloizeaux (Ann. Chim. Phys. 1869 4 ser. XVIII) sind sie stark doppeltbrechend mit »dispersion inclinée«, daher suchte Rammelsberg (Itser. deutsch. geol. Ges. XXI. •07) einen Isomorphismus mit Datolith und Euklas nachzuweisen.

Schwarz, Obsidianartiger Bruch, Splitter grünlich durchscheinend, daher auch mit grünlich grauem Strich. Härte 6—7, Gew. 4,1—4,35.

Bor dem Löthrohr nur an dünnen Kanten schmelzbar. Nimmt man etwas größere Stücke in die Platinzange, und nähert sich aus größerer Ferne allmählig der Flamme, so überziehen sie sich schnell mit einem hellen Schein (Ausglühen). Der Lichtschein geht aber schnell vorüber, und dann zeigen es die Stücke nicht wieder. Man erklärt es als ein Abgeben latenter Wärme. Es tritt kein Unterschied im absoluten, wohl aber im specifischen Gewicht ein, indem sich letzteres von 4,157 auf 4,319 (Itterby, Pogg. Ann. 103. 515), sogar von 4,35 auf 4,63 erhöht (Hitzteröe, Pogg. Ann. 51. 405). Die Stücke brennen sich gelblich. Die mehr unzreinen Barictäten mit splittrigem Bruch sollen das Aufglühen nicht zeigen, dafür aber blumenkohlartig anschwellen. Man gibt ihm die Formel

(Ý, Ce, Fe)³ Si. Berzelius fand in dem glasigen von Findo 25,8 Si, 45 Pttererde, 16,7 Ceroxydul, 10,3 Fe, und 2,2 Verlust; Scheerer im glasigen von Hitteröe 9,6 Beryllerde, und nach Mosander (Pogg. Ann. 60. 11) besteht die Pttererde aus dreierlei Basen: Pttererde, Terdium= und Erdiumoxyd. Das Ceroxydul enthält Lanthan und wahrscheinlich auch Didym. Optisch unterscheidet Descloizeaux zwei Barietäten: eine 2axige fryst all in is che mit Veryllerde, welche selbst nach dem Glühen noch durchscheinend bleibt und eine am orphe Beryllerde freie mit und ohne Lichtschein, ohne die geringste Spur von Polarisation. Gewöhnlich sollen die Stücke aus einem Gemisch von amorpher und frystallinischer Masse bestehen. Nach Bunsen gibt Chloryttrium die schönsten linienreichen Funkenspectra Pogg. Ann. 155. 181), außerdem konnte mittelst solcher elektrischer Spectra Erdium, Didym, Cer, Calcium, Natrum nachgewiesen werden.

Vorkommen in grobkörnigen Graniten Schwedens, die unregelmäßige Gänge im Gneise bilden: Insel Ptterby bei Stockholm in einem Feldsspathbruch, Ittergrusva genannt (Jahrb. 1860. 700); östlich von Falun der Steinbruch Findo, westlich das Feld Broddbo mit seinen berühmten ers

ratischen Blöcken und der Hof Kararsvet. Die Stücke erreichen nicht selten Faustgröße, sind gewöhnlich gerundet, und von einer unreinern Rinde umhüllt. An der Südküste Norwegens zeichnet sich westlich von C. Lindesnaes besonders die Insel Hitteröe aus. Pttererdehaltig sind außerdem: Phosphorsaure Pttererde 62 Ý, Fergusonit 42 Ý, Pttrotanstalit 30 Ý, Pttrotitanit 9,6 Ý, Pttrocerit 9 Ý, Samarskit 11 Ý.

4. Orthit Berg.

Berzelius analysirte ihn 1815 von Findo, wo er in demselben Feldsspath wie Gadolinit vorkommt. Er bildet lange schmale plattige Strahlen, wornach er den passenden Namen bekam (80965 grad). Melanerz Mohs.

Epidotfrystallisation pag. 347, was nicht blos der Winkel M/T = 115° beweist, sondern zu Sillböle bei Helsingsors bestehen auch die wahren Epidote innen häusig noch aus Orthit. Nach Descloizeaux (Ann. Chim. 1860. 59. 866) gibt es jedoch auch hier, wie beim Gadolinit amorphe und krystallinische Varietäten, und die amorphen könnten mögslicher Weise Afterkrystalle sein. Die Formen sind nicht schön und selten. Doch haben Kosscharow (Mat. Winer. Rußl. III. 866) und G. vom Rath (Pogg. Ann. 113. 266) einen großen Flächenreichthum nachgewiesen. Geswöhnlich erscheinen nur Strahlen im Granit, die auf dem Querbruch Gadolinit gleichen, aber leichter sind, Gew. 3,6, Härte 6. In Salzsäure geben sie oft eine Gallerte.

Bor dem Löthrohr schmelzen sie leicht und werfen dabei lange Zeit hindurch Blasen, ohne sich wie der Epidot in eine unschmelzbare Schlacke zu verwandeln. Berzelius fand in denen von Findo 36,2 Si, 14 Äl, 17,4 Ce, 3,8 Ý, 11,4 Fe, 1,3 Mn, 4,8 Ca, 8,7 H. Das Cer hat sich auch hier Lanthan=Didymhaltig gezeigt, Pttererde ist minder wesentlich. In den großen Arystallen der Näsgrube bei Arendal fand Strecker sogar 17,5 Cu. Lange tastete man nach passenden Formeln, bis endlich die Formgleichheit mit Epidot, wie es scheint, auf den richtigen Weg geleiten möchte. Th. Scheerer (Dissertatio de fossilium Allanit, Orthit, Cerit, Gadolinitque natura et indole. Berlin 1840 pag. 27) nahm zwar noch die Formel an:

2 (Al, Fe) Si + 3 (Ce Fe, Ca, Y, La)³ Si,

doch da man Lanthan und Didym von Cer noch nicht quantitativ trennen konnte, auch die beiden Drydationsstusen des Eisens nicht genau bestimmt waren, so könnte wohl die 3 vor dem zweiten Gliede wegsallen, und wir hätten dann genau die Epidotsormel pag. 346. Rammelsberg (Pogg. Ann. 76. 98) wählte dagegen die Granatsormel K³ Si + K Si, außerdem schien ihm ein Atom H wesentlich, und im Orthit von Hitteröe mit 1017 Atomvolumen sand sich 8 Fe und 8 Fe. Der Orthit vom Ural (1921 Atomvol.) mit dem Arendaler Epidot (1268 Atv.) verglichen gibt das Verhältniß 1017:1268:1921=3:4:6, worans man den Jomorphismus

erklären wollte. Seit man auf das Wasser mehr Gewicht legt, wählt man die Formel He Ce Ca ke Äl Sis.

Verbreitung ist viel größer als vom Gadolinit. In der Standinavischen Halbinsel gibt Scheerer allein 60 Stellen an, und darunter die kolossalen Exemplare von Hitteröe, die mehrere Fuß im Ganggranit fort= Die Strahlen gehen drufenartig von einem Punkte aus, und mögen eher erhärtet sein, als der sie umgebende Granit, da dieser sich aber= mals in strahliger Anordnung auf sie als Unterlage ansetzt (Aschau, Leonhard's Jahrb. 1852. 656, 1855. 510). Lange glaubte man, daß nur der Norden (Nordamerika, Grönland, Finnland) jene merkwürdigen Cerhaltigen Fossile liefere. Dann fand aber Breithaupt im Oligoklas von Boden bei Marienberg im Erzgebirge (Bodenit Leonhard's Jahrb. 1849. see) ein strahliges dunkelfarbiges Fossil mit 10,5 Ce, 17,4 Å, 10,3 Äl, 26 Si, was also allem Anschein nach mit dem nordischen Fossile übereinstimmt. Credner (Jahrb. 1848. 199) glaubt ihn im Thüringer Wald bei Brotterode und an andern Punkten im Granit gefunden zu haben, Aschau (Jahrb. 1852. 65.) beschreibt zolllange Strahlen aus den granitischen Bandern der Titanit-Spenite des Plauischen Grundes bei Dresden, G. Leonhard (Jahrb. 1853. ss4. 1856. sos) ähnliche in Granitgängen der Spenite von Sulzbach bei Weinheim im Odenwald, F. Sandberger (Jahrb. 1857. sos) sogar aus dem Granit des Blauen bei Badenweiler. Spessart, Harz, Riesengebirge 2c.

Allanit untersuchte Thomson schon 1808. Allan kaufte ihn aus einer von Engländern gekaperten Sammlung, die ohne Zweisel von Giesseke stammte, der das Mineral im Grönländischen Granit von Iglorsoit 2c. entdeckte. Die schwarzen dicken unreinen Säulen zeigen ziemlich genau einen Winkel von 115°, und da schon Thomson 31,5 Ce und 4,1 Äl, Stromener dagegen 21,6 Ce und 15,2 Ål darin fauden, so hält man ihn trop seines verschiedenen Aussehens sür wasserfreien Orthit, und sucht so gut es eben geht die Analysen anzupassen. Am schwarzen Krux bei Schmiedeseld im Thüringer Walde häusig (Dr. Bauer, Württ. Jahresh. 1872. 246). Der schwarze

Ter in Hisingers mit Cerit zusammen von Riddarhyttan hat 26,2 Lanthanhaltiges Cerogydul, die Ittererde soll ihm fehlen, und die 6,5 Äl werden durch 25 Fe ke verstärkt. So wenig die Analyse stimmt, so scheinen doch die kleinen taselartigen Krystalle, die sich besonders im Rupserstiese sinden, genau Epidot zu sein; gewöhnlich als Zwillinge, die T gemein haben, und umgekehrt liegen, wurden sie ansangs zweigliedrig besichrieben, doch sollen sie nach G. Rose (Kryst. Chem. Miner. pag. 85) vollstommen mit Epidot stimmen! Hermann's pechschwarzer Uralstommen mit Epidot stimmen! Hermann's pechschwarzer Uralsthit im Miascit des Ilmengebirges wurde lange mit Tschewkinit verswechselt. Vor dem Löthrohr schwellt er blumenkohlartig auf. Bagrationit (Pogg. Ann. 73. 162) sand der Fürst Bagration in den Halden von Achmastowsk, nur dieses einzige slächenreiche und meßbare Eremplar (Koksarow

(Mat. Min. Ruft. III. 267) existirt, und kam durch den Herzog von Leuchtensberg nach München. Budlaudit wurde 1824 aus. dem Kalkspath von Arendal beschrieben, sein Rame dann auf mehrere Epidots und Orthits

The tank

artige Minerale übergetragen. Die flächenreichsten Tässelchen hat Hr. v. Rath (Bogg. Ann. 113. 111) aus Drusen der trachhtischen Auswürslinge des Laacher See's desschrieben. Sie gehören aber zu den größten Seltenheiten. In der Stellung von Marignac pag. 345 genommen erhalten wir z 110, u 210, T 100, M 301, m 701, g 11.0.1, r 5'01, l 13'.0.1, o 381, d 11.8.1, n 5'81, x 1'41; z/z 109° S', M/r 116° 36', M/T 115° 1' gibt A:b:c = 6,355:4,528:1, vorn macht A/c 89° 41' 30". Frisch rein schwarz, kurze Zeit dem Lichte und der Lust

ausgesett, wird die Oberfläche stellenweis irrfirend. Die Analyse gab 20,89 Co. "bas erste in Bultanischen Gesteinen", später auch in ben

Sommaguswürflingen (Pogg. Ann. 138. 491).

Ein Grund warum diese "Cerhaltigen Spidote" sich so hartnäckig der wahren Deutung entzogen haben, liegt theilweis auch in ihrer leichten Verwitterung: sie nehmen Wasser auf, ja Berzelius untersuchte einen Pyrorthit von Kararsvet, der obgleich sehr dem Orthit zener Gegend gleichend, weicher als Kalkspath war, nicht blos 26,5 H, sondern sogar 31,4 Kohle und Verlust zeigte, daher auf Rohle sörmlich Feuer sing und sortglimmte. Asphalt zwischen den Glimmerplatten der Ganggranite kommt in Schweden oft vor.

5. Cerit Berg.

Schon von Cronstedt 1751 als Bastnäs-Tungsten gefannt. Hisinger und Berzelius entdeckten darin 1804 ein neues Metall, was sie nach dem Planeten Ceres Cerium naunten, und darnach das Mineral Cerit, was Klaproth (Beitr. IV. 140) in Cerevit veränderte, "damit man nicht an Wachs deute"! Werner nannte es Cerinstein, den man mit Cerin nicht verwechseln darf.

Die Arnstalle sollen zwar nach Haibinger niedrige reguläre sechspeitige, nach Nordenstiöld rhombische Säulen von 90° 4' sein, allein er sindet sich gewöhnlich nur in derben feinkörnigen röthlichen Massen, die an dichten Granat erinnern. Obgleich im Ganzen matt, so zeigen doch gute Stücke einen starten innern Glanz. Knapp Feldspathhärte und Gew. 5.

Das Gestein brach früher auf der neuen Bastnäs-Grube bei Rids barhyttan in Westmanland auf einem Kupfertieslager mit Strahlstein im Gneis. Feine Erzpunkte von Wolnbban sind vielsach eingesprengt, die man wegen ihrer Feinheit leicht mit Bleiglanz verwechseln kann. Außers dem ziehen sich zwischen dem rothen Certt schwarze Wolfen durch, die mehr Cerinhaltig scheinen, und stellenweis ganz zu schwarzem Cerin werden.

Gerade aus diesen Massen, rothen wie schwarzen, kann der Chemiker sich Cerium am leichtesten in größern Portionen verschaffen. In ihnen wurde daher nicht blos das Cerium, dessen rothbraunes Oryd Klaproth Ochroiterde nannte, entdeckt, sondern 1839 fand Mosander, daß sich im Ceriumoryd etwa zeines neuen Metalls verstecke, welches die Eigenschaften des Ceriums nur wenig abänderte. Er nannte es daher Lanthan (Lardarw verborgen). 1842 entdeckte derselbe sogar, daß das Ceroryd und Lanthanoryd stets noch ein anderes Oryd enthalte, für dessen Metall er deßhalb den Namen Didym (didvuor Zwillinge) wählte. Chlorlanthan gibt ein linienreiches Funkenspectrum (Pogg. Ann. 155. 270).

(Če, La, Di)³ Si + 3 H = 18 Si, 68,6 K, 9,6 H 2c. ein Gehalt an Fe und Ca unbedeutend. Rammelsberg fand 64,5 Cersogydul, 7,3 Lanthan= und Didymogyd und nur 5,7 Wasser, was die Formel K² Si H gäbe. Unschmelzbar, brennt sich aber gelb, löst sich nicht sonderlich schwer im Borag, gibt dunkelgelbe Gläser, die kalt lichter werden.

Durch Zersetzung bildet sich Cerhaltiges Las CH3 (Lanthanit Haid.), was Berzelius früher sür Kohlensaures Ceroxydul hielt. Gelblich weiße blättrige Täselchen, früher quadratisch jest rhombisch 92° 46' genannt, unter Kalkspathhärte. Bastnäs=Grube. Bethlehem in Pennsylvanien.

Tritomit Weibye (Pogg. Ann. 79. 299) aus dem Spenit von Lamö bei Brevig, wahrscheinlich tetraedrisch, weil es beim Zerschlagen immer dreisseitige Durchschnitte bildet. Dunkelbraun, Härte 6—7, Gew. 4—5. Enthält 20 Si, 40,3 Ce, 15 La, Pttererde, Wolframsäure, Zinn 2c.

Parisit aus den Smaragdgruben des Hrn. Paris im Mussothale von Neugranada, wird als scharfes Dihezaeder von 120° 34' in den Endstanten beschrieben, was einer sechsseitigen Säule sehr ähnlich sieht, Geradendsläche blättrig. Optische Aze +, bräunlich gelb, Gew. 4,3, Flußspathhärte. 8 RC + RH² + 2 Ca Fl, worin R = Ce, La, Di. Nehmen wir dazu Fluorcerium mit 82 p. C. Če, Wonazit 50 Če La, Tschewstinit 47 Če La Di, Ittrocerit 18 Če, Aeschinit 11 Če La, so haben wir die wichtigsten Cersossilien beisammen. Der dunkelbraune KischtimsParisit (Kotscharow Mater. IV. 40) von der Hütte Kischtimst am Ural steht damit in naher Beziehung, 37,5 La, 26,8 Če, 6 Fl, nur Ča sehlt. Im Wasit (Pogg. Ann. 119. 572) aus den Scheeren von Stockholm wollte Bahr ein neues Wetallogyd Wasium entdeckt haben, was sich nicht bestätigt hat Pogg. Unn. 155. \$83.

6. Thorit Berg.

Wurde von Pastor Esmark 1828 in einem bräunlichen Faserzeolith (Bergmannit), der im Zirkon=Spenit auf Insel Lövön bei Brevig im südlichen Norwegen bricht, entdeckt. Berzelius fand darin die seltene Thorerde, welche er nach dem nordischen Gott Thor nannte (Pogg. Ann. 15. 683 und 16. 386). Wie der Gadolinit gleichen die kleinen derben Stücke

einem schwarzen Obsidian, mit rostfarbenem Ueberzuge, graulich rothem

Strich, Gew. 4,6, vom Messer leicht geritt.

Im Löthrohr unschmelzbar, und sich gelb brennend, Th's Si + 3 H mit 19 Si, 58 Th, 2,6 Ca, 3,4 Fe, 2,4 Mn, 1,6 Uranoxyd, 9,5 H, etwas Blei, Zinn, Kali, Natron 2c., das Spectrum gibt Di, Ce, La an. Oxalsaures Ammoniat löst Oxalsaure Thorerde, dagegen Ce, La, Di, Ý, Er nicht, aber dieselbe gibt weder in Flamme noch Funkenstrom brauchbare Linien, Pogg. Ann. 155. 888.

Orangit Krant (Pogg. Ann. 82. 306), nach seiner Pomeranzengelben Farbe genannt, in der gleichen Gegend des Langesundsjord, öfter ganz von Thorit umgeben, ist ohne Zweisel dasselbe nur reinere Mineral. Nach Zschau Quadratoktaeder von 123° 15', wie beim Zirkon. Afterskrystalle nach Feldspath (Pogg. Ann. 92. 251). Splittriger Bruch, Härte 4—5, Gew. 5,3. Bergemann wollte darin ein neues Metall Donarium gefunden haben, es hat sich aber bald gezeigt, daß es nur durch Uran, Vanadin, Zinn 2c. verunreinigte Thorerde war (Pogg. Ann. 85. pag. 555) Th's Si H'. Nordenstjöld vermuthet, daß Thorerde mit Zinnoxyd isomorph sei, doch sind die Formen der künstlich krystallisirten Thorerde nicht ganz entscheidend. Wan würde dann Th'Si schreiben, und das Wasser als Folge der Verwitterung ansehen.

Die der Pttererde so verwandte Thorerde ist außerdem bekannt im Pprochsor 13 Th Ce, Monazit 18 Th, Tachyaphaltit 12 Th, Samarskit 6 Th, und nach Hermann sogar im Tschewkinit 21 Th und Aeschynit

22,6 Th.

7. Riefelzinterz.

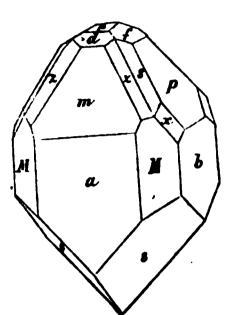
Werner hatte es vorzugsweise beim Galmei, wo man es auch abshandeln könnte, wegen der Zinkischen Basis. Schon Bergman 1779 erkannte darin die Rieselerde, doch gab erst Smithson (Philos. Transact. 1802) eine branchbare Analyse. Haup (Miner. IV. 214) beschrieb es unter Zinc oxydé. Sein Aussehen ist schwerspathartig, daher Zinkbaryt Wohs, unpassender Zinksehen ist schwerspathartig, daher Zinkbaryt phit, Calamine, da es früher nicht vom Galmei unterschieden werden konnte.

Bweigliedriges System, aber meist in kleinen Krystallen, nur bei Nertschinsk erreichen die oblongen Tafeln $1\frac{1}{4}$ " Länge, woran die lange Seite eine deutlich blättrige Säule $M=a:b:\infty c$ von 103° 56' bildet, die Zuschärfung auf die scharfe Kante $f=b:c:\infty b$ hat 128.28 nach den Wessungen von Lévy, das gibt

a: $b = 1,62:2,072 = \sqrt{2,626}:\sqrt{4,292}$, lga 0,20965, lgb 0,31632. Dauber (Pogg. Ann. 92. 248) fand dagegen a: b = 1,633:2,098 und Schrauf (Sixungsb. Wien. Atab. 1859. 38. 15) a: b = 1,64:2,093. Die Fläche $b = b: \infty a: \infty c$ gewöhnlich übermäßig ausgedehnt, und nach ihr breiten sich die Krystallgruppen fächerförmig aus, so daß man sie

leicht entziffern kann. Das dritte zugehörige Paar $d = a : c : \infty b$ mit der dreifach schärfern $m = a : 3c : \infty b$ sehlen sast nie, und auf die stumpse Kante sindet sich kein anderes Paar aufgesetzt. Dagegen kommen auf die scharfe eine ganze Reihe vor $2b : \infty a$, $\frac{1}{2}b : \infty a$, $p = \frac{1}{3}b : \infty a$, $\frac{1}{3}b : \infty$

a: ∞ b: ∞ c, a: $\frac{1}{3}$ b: ∞ c und a: $\frac{1}{3}$ b: ∞ c. \mathbb{D}^{\sharp} taeder finden sich selten, doch kommen am **Alten**= **berg** bei Aachen kleine ringsum ausgebildete Kry= stalle vor, welche am untern sonst immer aufge= wachsenen Ende das vollständige Oftaeder s = a: $\frac{1}{2}$ b: c zeigen ohne P und alle andern Neben= slächen, während oben P oder die Paare herrschen, und die s entweder ganz sehlen, oder doch nur un= tergeordnet auftreten. Das nicht selten sehr com= plicirte Oberende zeigt öfter noch $z = \frac{1}{2}a:b:c$, $z = a: \frac{1}{4}b:c$ und $z = \frac{1}{4}a:b:c$, so daß also



das Hauptoktaeder nicht vorkommen würde (G. Rose Abb. Berl. Atab. 1843 pag. 70). Mit dieser merkwürdigen von Mohs entdeckten polaren Hemiedrie scheint auch die schon von Haup entdeckte Pyroelektricität im Zusammen-hange zu stehen, denn die (untere) Oktaederspitze zeigt sich immer antilog, und das freie Oberende analog elektrisch. Es kommen auch Zwillinge vor, welche die Geradendslächen P ihrer Oktaederspitzen gegen einander kehren, sonst aber ganz parallel stehen, wenn hier die einspringenden Winkel von s/s' sich ausfüllen, so sind es einsache an beiden Enden gleich ausgebildete Krystalle, die an ihren Axenpolen e nur analoge Elektricität zeigen, während in der Mitte die antilogen Pole liegen. Einen slächen-reichen Krystall bildet Hessenberg (Abh. Sendenb. Mus. 1858. II. 270) ab.

Leicht und stark durch Erwärmen elektrisch. Rieß erhitzte es bis auf 40° , nach Haup zeigte es sogar noch bei — 6° eine bemerkbare Einswirkung auf die Magnetnadel von Coulombs Drehwage. Farblos bis weiß, oder doch nur mit zufälligen Farben, etwas stark glänzend, H. = 5, Gew. 3,38. Durch Reibung phosphorescirend. Optisch +, Axenebene liegt in bc, Axe c Mittellinie.

Vor dem Löthrohr zerspringt es stark, besonders nach der Geradendssche, auch kann man es kaum zum Schmelzen bringen, doch leuchten die Proben mit grünlichem Lichte; auf Kohle bekommt man einen schwaschen Zinkbeschlag, besonders mit Soda behandelt. Mit Schwefels und Salzsäure gelatinirt es stark. Daher wurde das lamellenförmige von Freiburg im Breisgau lange mit Faserzeolith verwechselt.

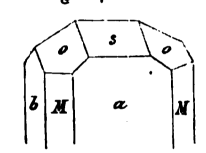
 $2 \text{ Zn}^3 \text{ Si} + 3 \text{ H} = \text{Zn}^2 \text{ Si H} \text{ mit } 67 \text{ Zn } 25,6 \text{ Si, } 7,5 \text{ H}.$

Rieselzinkerz kommt mit Galmei auf Spalten im Kalkgebirge vor: der Uebergangskalk von Lüttich, Aachen, Iserlohn 2c., der Muschelkalk von Tarnowitz in Schlesien und Wiesloch am Südabhange des Odenswaldes, der Jurakalk von Bleiberg und Raibel ohnweit Villach und

Kärnthen sind berühmte Puntte. Gewöhnlich von Bleiglanz begleitet. Auch auf Bleiglanzgängen, wie z. B. zu Matlot in Derbyshire oder Hosszund auf dem Schwarzwalde zeigt es sich. Zuweilen auch traubig, wie die schön himmelblauen von Cumberland. Uebrigens muß man sich bei der Säureprobe in Acht nehmen, denn das Kieselzinkerz löst sich auch leicht und bildet dabei viel Bläschen, die man leicht als Brausen aus-legen könnte, so wie man jedoch mit etwas größern Proben Versuche anstellt, so kommt gleich eine steise Gallerte, die nicht aus dem Glase geschüttet werden kann. Derbe Massen pflegen viel mit Galmei verun-reinigt zu sein. Blende ist meist die Mutter derselben, nach Dr. A. Schmidt kommt es in Südwest-Missouri sogar wieder in Afterkrystallen derselben vor.

Willemit Lévy, sand sich am Altenberge bei Aachen, wo er in kleinen gelben regulären sechsseitigen Säulen mit einem stumpsen Rhomsboeder von 128° 30' in den Endkanten vorkommt. Ein deutlicher Blättersbruch nach der Geradendsläche. Krystalle klein. Gew. 4,1, denn es ist wassersies Zn³ Si. Shepard's röthlicher Troostit mit Franklinit zu Sterling vorkommend, soll ein Rhomboeder von 124° haben, und aus (Zn, Mn, Mg)³ Si bestehen. Beide lassen sich mit den ebenfalls rhomsboedrischen Phenakit und Dioptas unter die Formel R² Si bringen.

Hopeit Bremfter, ebenfalls vom Altenberge, aber noch seltener.



,.

Er wird 2gliedrig beschrieben. Nach Lévy eine gesschobene Säule $M = a : b : \infty c$ von $120^{\circ} 26'$; ein Paar auf die stumpse Säulenkante aufgesetzt $s = a : c : \infty b$ macht 101° in c, dieser Winkel steht dem Säulenwinkel M/M des Kieselzinkerzes nahe. Doch

foll das zugehörige Ottaeder o = a:b:c eine vordere Endkante von 140° und eine seitliche von 106° 22' haben, was mit Rieselzinkerz nicht stimmt. Von den drei Hexaidslächen c: ∞a: ∞b, b = b: ∞a: ∞c und a = a: ∞b: ∞c ist letztere so blättrig, daß der Perlmutterglanz an Strahlzeolith erinnert. Immer an beiden Enden gleich ausgebildet. Kalkspathhärte, Gew. 2,7. Zu, H und eine unbekannte Mineralsäure. Jacquot's Mancinit von Mancino bei Livorno soll zwei ungleiche Blätterbrüche von 92° haben, und Zn Si sein.

8. Dioptas Hauy.

Werner's Aupfer-Smaragd, nach seinem prachtvollen dunkeln Smaragdgrün. Er kommt fast nur in einem dreigliedrigen Dodekaid vor, mit 3+3+6 Kanten: die drei Endkanten des Rhomboeders $r=a:a:\infty a$ messen 95° 33', was einem Würsel nahe kommt, daher die 6 Zickzackkanten, welche die 2te Säule $s=a:\frac{1}{2}a:a:c$ mit dem Rhomboeder macht, 132° 14'. Folglich

 $a = 0.9385 = \sqrt{0.8808} = \lg 9.97243.$

Gegen die Endfanten des Rhomboeders sehend bemerkt man in der Richtung des nächsten stumpsern Rhomboeders ein starkes Licht, was auf einen blättrigen Bruch hinweist, der sich mit dem Federmesser darstellen läßt, aber noch nicht ganz so deutlich als beim Flußspath ist. Hauy gründete auf dieses innere Licht den Namen Dioptas. Das Rhomboeder des blättrigen Bruchs hat in den Endfanten 126° 1', nach Rosscharow (Mater. VI. 2815) 125° 55'. Bergmeister Credner (Leonhard's Jahrb. 1839 pag. 404) sand von den 6 Zickzackfanten r/s die eine durch c: a: \frac{1}{3}a: \frac{1}{2}a abgestumpst, die andere nicht, was auf eine merkwürdige Hemiedrie (Rhom-boeder von Zwischenstellung) hinweisen würde. Websty (Pogg. Ann. 69. 841) x = c: a: \frac{1}{3}a: \frac{1}{4}a, z = \frac{1}{3}c: a: \frac{1}{3}a: \frac{1}{3}a 2c. Die Sache scheint dadurch noch ein Gewicht zu bekommen, daß ihr eine wenn auch undeutliche Streissung auf der Rhomboederstäche parallel geht. Es fällt übrigens auf, wie so selten untergeordnete Flächen an diesem merkwürdigen Dodekaide vorkommen.

Dunkel smaragdgrün mit geringer Durchsichtigkeit, Härte 5, Gew. 3,2. Vor dem Löthrohr färben sie die Flamme grün, besonders wenn man sie in Borax löst, das deutet auf Kupfer= und nicht auf Chromfärbung. Mit Soda auf Kohle kann man das Kupferkorn auch darstellen. Sie schwelzen nicht, färben sich aber schnell schwarz. Säure läßt ein Kiesel= stelet zurück.

 $Cu^3 Si^2 + 3 H = Cu H Si mit 38,7 Si, 49,9 Cu, 11,3 H.$

Das Wasser gibt er erst in der Glühhige ab, muß daher stärker chemisch gebunden sein, als gewöhnliches Arystallwasser. Lange war das Land der mittleren Kirgisenhorde zwischen Ural und Altai einziger Fundsort. Die Hügel heißen Altyn-Tubeh am Flüßchen Altyn-Szu. Nette über ½ große Krystalle brechen in einem dichten Kalkstein mit Kalkspath, und bröckeln gern von ihrer Unterlage ab. Hermann erstattete am 23. Januar 1800 der Petersburger Atademie den ersten ausführlichen Bericht darüber und nannte ihn Achirit, nach einem Bucharischen Kaufsmann Achir Mehméd, welcher 1785 einen ganzen Sack voll aus der Steppe nach Semipalatinsk am Irtysch brachte, und für Eisenvitriol hielt, während Ferber darin Smaragde erkennen wollte, Nova Acta Acad. Petropolitanae XIII. pag. 339. Henland zahlte für eine Stufe 2000 Franken (Levy III. 20). Nenerlich sinden sie sich auch in den Sibirischen Goldsaisen am Oni im Jeneseischen Gouvernement (Jahrb. 1875. 740).

Rupfergrün Wr. Cu Si H² (Rieselkupfer) bildet feintraubige Massen, mit opalartigem Bruch und spangrüner Farbe. Härte 2—3, Gew. 2,2. Verhält sich chemisch wie Dioptas. Stücke in heiße Salzsäure geworfen werden bald an den Kanten durchscheinend, weil die Kieselerde zurückbleibt, die zwischen den Zähnen noch knirscht. Ausgezeichnet kam das spangrüne auf dem Herrensegen im Schwarzwalde mit Ziegelerz und Kupferkies vor, nicht minder schwa von Poloma in Ungarn. Wenn sie Eisen ausnehmen, so werden sie pistacien= und dunkelolivengrün (Wer=

ner's Eisenschüssiges Kupfergrun). Höchst interessant in dieser Beziehung ist das Kupfergrün und Kupferblau aus den Turzinschen Kupfergruben bei Bogoslowsk zwischen dem 59° und 60° Breitengrade im Ural. Die lasurblaue dichte Substanz ist matt, und erinnert nicht blos durch ihre Farbe an erdige Kupferlasur, sondern sie braust auch noch stark in kalter Säure, läßt aber bereits ein Rieselskelet zurück. Dieses schöne Blau wird nun rings von lauchgrünem "eisenschüssigem Rupfergrün" umgeben, das Opalglanz hat, und mit Salzjäure durchaus nicht mehr braust. und Blau setzen scharf aneinander ab, sind nur durch einen engen lich= tern Streif von einander getrennt. Das so gebildete Lauchgrün wird dann wieder zersetzt, und nimmt ein erdiges himmelblaucs Aussehen an. Man sieht hier also ganz klar, wie die grüne Masse durch Umwandlung aus der blauen entsteht. Das Rupfergrün kommt noch in scheinbar 2gliedrigen Afterkrystallen von 112° vor, die Säulen sind lang, aber durch die stark ausgedehnten Abstumpfungsflächen der scharfen Kanten sehr breit gedrückt (G. Rose Reise Ural I. pag. 412). Man weiß nicht, welchem Mis neral sie angehören. Haup scheint schon dieselben gekannt zu haben, hielt sie aber für wirkliche Krystalle des Kupfergrüns. Demidovit (Jahrb. 1857. 448) bildet himmelblaue Ueberzüge auf Malachit von Nischne Tagilsk, und scheint ein Gemenge von Rieselkupfer mit Phosphorsäure 2c. zu sein.

9. Selvin 2Br.

Von Mohs in Null's Mineralien-Kabinet I. 92 als Anhang zum gemeinen Granat von Annaberg beschrieben. Später gab ihm Werner den Namen nach seiner gelben Farbe (Hlos Sonne). Hoffmann Mineral. IV. b. pag. 112.

Tetraedrisch, die kleinen nur wenige Linien großen Krystalle zeigen fast immer das einfache reguläre Tetraeder. Spuren vom Gegenstetraeder bringen das Oktaeder nie ins Gleichgewicht. Sie liesern daher für die nicht gewöhnliche Tetraedersorm ein vortressliches Beispiel. Nicht sonderlich blättrig. Wachsgelb. Härte 6, Gew. 3,2. Erinnert wohl durch sein Aussehen an Granat, daher von Mohs tetraedrischer Granat genannt.

Höchst merkwürdige chemische Zusammensetzung von Ch. Gmelin (Chemische Untersuchungen des Helvins. Tübingen 1825) nachgewiesen. In Salzssäure erhitzt entwickelt er einen deutlichen Geruch nach Schweselwasserssstoff, was auf eine Schweselverbindung hinweist, bildet dabei aber auch eine Rieselgallerte. Vor dem Löthrohr auf Kohle schmilzt er in der innern Flamme zu einer gelben Perle. Wit Borax Manganreaction. Die zwei Analysen ergaben: 33,2 und 35,3 Si, 12 und 9,5 Thonerdes haltige Veryllerde, 31,8 und 29,3 Mn, 14 Mn S, 5,6 und 8 Fe. G. Rose construirte daraus die Formel

(\dot{M} n, $\dot{F}e$)⁸ $\ddot{S}i^2 + \ddot{B}e$ $\ddot{S}i + \dot{M}n$ $\dot{M}n = 3$ ($\dot{M}n$, $\dot{B}e$, $\dot{F}e$)² $\ddot{S}i + \dot{R}$ nach Rammelsberg (3tfchr. d. g. Gef. XXI. 120).

p

P

Ram früher auf einem Lager im Gneise von Schwarzenberg im Sächsischen Erzgebirge vor: das Gestein, worin er eingesprengt ist, sieht unrein und verwittert aus. Auch im Zirkonspenit von Norwegen besstätigte Rammelsberg (Pogg. Ann. 93. 450) die sonderbare Berbindung eines Schwefelmetalls mit Silicaten. Breithaupt vermuthet, daß Achtarage dit mit dem Wilnis Grossular an der Achtaragda vorsommend Afterkrystall vom Helvin sei, weil er den Phramidentetraedern des Helvins auf Unverhoffts Glück an der Achte bei Johanns Georgenstadt gleiche (Leonsbard's Jahrb. 1853. 500). Der sleischrothe Danalit aus dem Granit von Rockport (Jahrb. 1867. 1941) enthält noch 17,6 Zinkoryd.

10. Wismuthblende Brth.

Riefelwismuth. Könnte man bei ber Blende abhandeln. Denn die tleinen braungelben Arpftalle haben ebenfalls einen fechsfachen Blätterbruch, und Breithaupt fand ein Phramidentetraeber a:a: 4a mit 14640 in den Pyramidenkanten. Die Tetraederkanten burch die Bürfelflächen gerade abgestumpft. Ausgezeichnete Awillinge, worin die Tetraeberkanten sich rechtwinklig freuzen. Darunter sonderbarer Weise auch Drillinge mit Rrenzung unter 60°, welche von der Bürfelfläche her gesehen einen fehr regelmäßigen fechoftrahligen Stern bilben. Demantglang. B. = 5, Bew. 6. Bon Blende unterscheidet fie fich schnell burch ihre leichte Schmelzbarteit (Eulytin), wobei fich auf Rohle gelblichbrauner Wismuthbeschlag um die Brobe absett. Nach früherer Ansicht 2 Bis Sis + Bis P mit 22,2 Si, 69,4 Bi, 3,3 P, Fl, Fe 2c., neuerlich im Wesentlichen für Bi'si's = Bi Si gehalten mit 82 Bi (Bogg, Ann. 136. an). Auf Robaltgangen ju Schneeberg mit gediegenem Bismuth und Bismuthoder.' Rein fcwefelgelbe sphenartige Krnftalle dabei nannte Breithaupt Atelestit, sie sind monoflin (Bogg. Ann. 136. 422) aber in ber Hauptsache Fe Bi P As (Jahrb. 1873. 704). Röttifit und Konarit (Jahrb. 1859. 184) find fieselfaure Nidelfalze von ichon grüner Farbe (xovagos) aus den Ridelfiesen im Grünftein von Röttis entitanden.

11. Endialyt Beig.

Berh. Berl. Ges Rat. Freunde I. 101 (evdickvrog wohllöslich, weil er in Salzsäure sich aufschließen läßt). Krystalle selten. Nach Lévy (Edinb. phil. Journ. 1825 XII. 11) ein scharfes Rhomboeder P mit

73° 40' in ben Endfanten gibt

 $a = 0.477 = \sqrt{0.228}$, $\lg 9.67865$. Geradendstäche a^1 dentlich blättrig. Außerdem die beiden sechsseitigen Säulen lite $e^2 = a: a: \infty a: \infty c$, zweite $d^1 = a: \frac{1}{2}a: a: \infty c$, und noch drei Rhomboeder: das nächste schärfere $e^1 = \frac{1}{2}a': \frac{1}{2}a': \infty a$, das nächste stumpfere $b^1 = 2a': 2a': \infty a$ und das 2te stumpfere $a^2 = 4a: 4a: \infty a$.

Granatartige Farbe mit einem stärkern Stich ins Blau als Colomsbinroth, daher von Wohs auch rhomboedrischer Almandinspath genannt. $\mathfrak{H} = 5$, Gew. 2.9.

Schmilzt zu einem lichtgrünen Email. Wenn man 1,2 Cl vernachlässigt, so kommt etwa die Formel

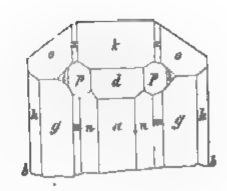
2 (Ca, Na, Fe)* Si² + Žr Si² = R⁴ Zr Si⁶ = R (Si, Zr)², ba sich der Sauerstoff nahe 1:4 verhält. Die 16,9 Zirkonerde erklärte schon Haun aus dem beibrechenden Zirkon, und wegen des 13 Na, das etwas Ralihaltig ist, hielt er das Mineral für Sodalit, mit welchem es zusammen im Zirkonspenit von Kangerdluarsuk in Grönland bricht, wo es Gieseke sand. Es darf uns daher nicht verwundern, wenn das Mikroskop Sodalit und Arsvedsonit sein eingesprengt sindet, was einen Theil des Gisen= und Natrongehalts erklären könnte. Auch etwas Cl beachtet die Formel nicht. Der braune dis kirschrothe Enkolit aus dem Zirkonspenit von Lamö gelatinirt ebenfalls leicht mit Salzsäure, hat eine ganz ähnliche Zusammensehung und Krystallsorm. Aber sonderbarer Weise sind nach Hrn. Descloizeaux die Blättehen optisch negativ, während Eusbialyt sich positiv erweist. In Südgrönland gibt es sogar prachtvollen "Eudialytsyenit" Jahrb. 1875. 96.

12. Leutophan.

Esmark fand ihn im Spenit von Lamö. Soll nach Weibye (Jahrb. 1849. 773) eingliedrig ähnlich dem Kupfervitriol krystallisiren. Zwei unsgleich blättrige Brüche M/T schneiden sich nuter 115°, gegen diese neigt sich unter verschiedenen Winkeln eine sehr deutlich blättrige doppelschiefe Endfläche. Nach Hrn. Ingenieur Bertrand (Ann. des mines III. 1873) ist er jedoch 2gl. mit einer Säule von 91°, worin sich b: h d. h. Seitenshöhe: Endkante = 1:0,921 verhält. Grünlichgelbe Farbe, in gewissen Richtungen mit einem weißen Lichtschein, Härte 4, Gew. 3. Schmilzt zu einer schwach violblauen Perle

Ca³ Si² + Be Si + Na Fl = 3 Na Fl + 13 KSi + K² Si mit 11,5 Be, 6,1 Fl. Mach Descloizeaux genügen abgespaltene Blättchen der Geradendsläche, um sofort die Lagigeit zu erkennen, die Ebene liegt in der langen Diagonale de, $\varphi = 75^{\circ}$, die positive Mittellinie ist Axe c; während der begleitende Melinophan, obgleich ähnlich zusammengesetzt, zu den lagigen gehört. Die schönen machsgelben Taseln haben oft Durchscheinenheit genug, um das schwarze Kreuz deutlich erkennen zu lassen. Härte 5. Rammelsberg (Monatsber. Berl. Atad. 1876. 22) construirte die Formel 3 Na Fl + K Si + K² Si. Der honiggelbe Wöhlerit Scheerer (Pogg. Ann. 59. 227) ist ein dritter, 30,6 Si, 26,2 Ca, 15 Žr, 14,5 Niobsäure, 8 Na 2c. lassen keine gute Formel zu. Er schmilzt ruhig zu einem gelblichen Glase, Härte 5, Gew. 3,4. Krystalle bilden dicke Oblongtaseln, welche Dauber (Pogg. Ann. 92. 242) ausstührlich beschreibt: a 100, b 010, x 111, m 110, k 101, n 210, g 120, h 130, d 301, o 121, p 321, i 341; Säule m/m 90° 186

weicht wenig von der quadratischen ab, und k/k 140° 18'. Optisch 2axig (Descloizeaux Ann. des min. 1859. XVI), doch deutet das Postarisationsinstrument eigenthümliche hemiesdrische Berziehungen an. Der dihexacdrische Kataple jit (Pogg. Ann. 79. 100 und 92. 100), Gew. 2,8, wird hellgelb und braun beschrieben mit 30 Zr, 10,8 Na, 46,8 Si 2c. Tachy-



aphaltit (Pogg. Ann. 88. 100) foll sogar 12,3 Thorerbe, 39 Er zc. entshalten. Alles bas im Langesundfjord und besonders auf dem äußersten Felsen Lamö.

1. Anhang. Ahone.

Als Berwitterungsprodukte verschiebener Gesteine und Gebirgsarten gehoren fie eigentlich nicht in die Mineralogie. Doch wurden fie von jeher barin abgehandelt, und praktisch fehr ausgezeichnet. scheint mit Dehnen (Argilla Than Agricola pag. 708) zusammenzuhängen. Im Befentlichen bestehen fie aus fieselfaurer Thonerde mit Baffer, find aber durch Sand, Gifenocher, Schwefelties, Ralf zc. nicht felten und ftart verunreinigt. Auch fommen allerlei in Baffer losliche Salze barin vor, Ralt (0,5-1 p.C.) fehlt niemals gang. Sie fleben etwas an ber Aunge, und zeigen beim Unhauchen einen eigenthumlichen bitteren Thongeruch. Mit Baffer geben fie bald leicht bald ichmer einen Teig, der geformt werden fann (plaftisch), und der im Feuer erhartet, baber für Die Ed-Bieler Thon nimmt pferei feit uralter Beit ein fo wichtiges Material. bis 75 p.C. Waffer auf, und was barüber geht läßt er nicht burch, was technisch und für den Lauf ber Quellen Bedentung bat. Gin fleiner Theil des Baffers ift nicht hygroftopisch, fondern geht erft bei ber Glubhige fort, wober ber Thon fich brennt, b. h. feine Plafticitat verliert. Die Thonerde wird dann leichter von Schwefelfaure aufgenommen, als aus frischem ungebranntem Thon, doch bei ftarterem Glühen mindert fich die Löstichfeit wieder. Gehörig behandelt laffen fie bann etwas Alaun auskryftallisiren. Sind organische Substanzen farbend, so brennt er fich weiß, sobald aber Gifen zugegen ziegelroth. Nach ihrem Bortommen tann man zweierlei untericheiben: auf uriprunglicher Lagerftatte, wie Raolin, Steinmart, Grünerde; und angefchwemmte, Die bann nach bem Grade ihrer Erhartung wieder viele Unterabtheilungen bilben. Lettere tonnen auch durch Sidermasser in die Boren der Gefteine geführt werden. So findet man 3. B. auf naffen Biefen bie eichenen Garge altbeuticher Graber gang mit dem feinsten Thonschlamm erfüllt, wie bei Oberflacht sublich Spaichingen; andere find erft in der Erde fett geworben, indem eirentrende Baffer Die löslichen Salze wegnahmen und unlösliche liefelsaure Thonerde zurückließen. Die Ackerkrume dankt ihm die Feinerde, welche specifische Absorbtionsfähigkeit für Kali, Phosphorsäure und Amsmoniak hat, während die Pflanzen selbst die Thonerde nur ausnahmsweise in sich aufnehmen (Flechten). Rammelsberg (Itsch. d. geol. Ges. XXI. 100) hält

Thon = 'H Al Si' O⁸ + H und Serpentin = H Mg⁸ Si² O⁸ + H für geologisch und chemisch äquivalente Verbindungen, für Signlosilicate, worin Al und Mg⁸ sich vertreten.

Palagonit nannte Sartorius von Waltershausen eine amorphe braune wachsglänzende Verwitterungsmasse von Palagonia im Val di Noto süd-westlich Catania auf Sicilien, welche Bunsen auf Island (Ann. Chem. Pharm. 61. 205), und Fr. Sandberger (Jahrb 1850. 50) bei Limburg in Nassau wiedersanden. Die Wasse gleicht Vulkanischen Verwitterungs-produkten mit dem gewöhnlichen Thongeruch. Das eigentliche Mineral ist leicht zerspreugdar, fast Glashart, 2,43 Gew., und besteht wesentlich aus Cas Si2 + 2 Al Si + 9 H mit 37,4 Si, 14 Fe, 11 Al, 8,7 Ca, 6 Mg, 17 H. Zersett sich in verdünnter Salzsäure leicht unter Gallertbildung. Wieder Thon durch Auslaugung von Kohlensäure, hauptsächlich Kalk- und Bittererde verlor, so der Palagonittuff durch heiße Wasser die kieselsauren Alkalien, Mohr Jahrb. 1866. 426. Die Zeolithbildungen pag. 401 stehen damit in engster Beziehung.

Porzellanerde.

Chinesen nennen sie Kaolin, und den Feldspath, durch dessen Verswitterung sie entsteht, Pestunsse. Nach Ebelmen und Salvetat (Schnedersmann, Polyt. Centrald. 1852. VI. 44) soll dieß ein dichter Feldstein sein, der sein gerieben und in Backsteinsorm gebracht wird; nach Richthosen ein in Thonschieser eingelagerter Jaspisartiger Stein, der zu Mehl zerklopst seit 3000 Jahren zum Porzellanmachen diene. Er gibt in der Sprache der Chinesen wegen seiner Schmelzbarkeit dem Porzellan "Fleisch," das unschmelzbare Kaolin dagegen "Gebein". Die reinste Porzellanerde bildet ein schneeweißes Mehl, das man nicht selten erst aus dem Felsen heraussschlemmen muß. Gew. 2,2. Hält das Wasser nicht an sich, gibt daher keinen plastischen Teig. Unter dem Wistrostop erscheinen viele seine sechssseitige Blättchen (Kaolinit Jahrb. 1870. 1870.

Nach Forchhammer's Untersuchung (Pogg. Ann. 35. 251) besteht die von Gebirgsart gereinigte aus Äl³ Si⁴ + 6 H mit 47 Si, 39,2 Äl, 13,7 Å. Zum Unterschied von Thonen enthält sie stets freie in Schweselsäure lößeliche Thonerbe und aufgeschlossene in Aetstali lösliche Kieselerde. Man kann sie daher auch auf Alaun technisch verwenden. Nach Schlösing (Compt. rend. Bb. 79. 270. 470) ein Gemisch verschiedener Silicate, die durch Schlemmen getrennt werden können. Daß Kaolin ein Product der Feldspathzersetung sei, das zeigt die von Aue bei Schneeberg in Sachsen (Raproth VI. 270), welche in Meißen verarbeitet wird, ganz entschieden (Naumann, Geogn. Beschr. Königr. Sachsen II. 100). "Das dortige Kaolinlager ist

١

"nichts anderes als eine den kleinkörnigen Granit umhüllende Schale sehr "großkörnigen Granits, dessen Feldspath sich in einem mehr oder we= "niger ausgelösten Zustande befindet." Die Schale ist nur 1 Fuß bis 2 Lachter mächtig. Es liegen noch Feldspathkrystalle darin, die alle Sta= dien der Zersetzung von blättrigem Spath bis zum zähen Kaolin durch= gemacht haben. Forchhammer zeigte, daß wenn man von

3 Atomen Feldspath = $K^3 + Al^3 + Si^{12}$

K³ + Si⁸ abziehe, so bleibe Al⁸ Si⁴ = Porzellanerde zurück. Nun

hat aber bekanntlich das Fuchsische Kaliwasserglas, welches sich im Wasser löst, die Zusammensetzung K's Si's, so daß die Zersetzung nichts Auffal= lendes haben würde. Auch manche Thone, wie z. B. der Thon von Groß-Allmerode, woraus die bekannten Hessischen Tiegel bereitet werden, der sogenannte Lenzin von Kall in der Eifel zc. weichen in der Zusam= mensetzung von der Porzellanerde nicht ab. Zu St. Prieux südlich Li= moges in Centralfrankreich ist der Gneis in Kaolin verwandelt, welcher die Porzellanfabrik von Sevres bei Paris versieht. Die Lager erreichen bis 20 Meter Mächtigkeit und liefern so viel Vorrath, daß er bis nach Amerika ausgeführt werden kann. Nach Alexander Brongniart (Archives du Museum 1839. I. 248 und 1841. II. 217) findet die Ablagerung stets sehr unordentlich statt, eine Menge Gebirgsarten: Schriftgranit, Diorit, rothe Porphyre mit Quarz und Gisenerzgängen pflegen sich zu durchdringen, wozwischen dann sehr unregelmäßig die thonige Substanz ihre Stelle einnimmt, so daß die elektro-chemische Wirkung der ungleichen Felsarten auf einander nicht ohne Ginfluß sein dürfte. Die Umgegend von Passau (Unter-Griesbach 2c.) dankt ihre Porzellanerde nicht blos den verwitterten Granuliten, sondern es kommt bei Obernzell sogar ein besonderes Mineral vor, durch dessen Verwitterung das Material entsteht, woraus in München Porzellan bereitet wird. Fuchs (Denkschriften ber Akab. Wissenschaften, München 1818-20, Band VII. 65) nannte basselbe

Porzellanspath. Er bricht in stets verwitterten geschobenen Säulen von ungefähr 92°, deren scharfe Kante durch einen ziemlich deutlich blättrigen Bruch abgestumpft wird; der in der stumpsen Kante ist uns deutlich. Von Stapolithartigem Aussehen, Härte 5—6, Gew. 2,6. In der Wärme phosphorescirend. Schmilzt vor dem Löthrohr. Starke Säuren zersetzen ihn, aber ohne Gallertbildung. Fuchs sand 49,3 Kiesselerde, 27,9 Thouerde, 14,4 Kalk, 5,5 Natron, 0,9 Wasser. Schashäutl gibt auch 0,9 Chlor an. Die daraus entstandene Porzellanerde hat nach Forchhammer

 $\ddot{A}l^2 \ddot{S}i^3 + \dot{H}^6 mit 46,9 \ddot{S}i, 34,8 \ddot{A}l, 18,3 \dot{H}.$

Passauer Porzellanerde wurde schon um das Jahr 1735 bei Lemsmersdorf gegraben, und in bedeutenden Quantitäten nach Nord-Deutschsland geführt. Der Hauptabsatz geht jetzt nach Nymphenburg und Resgensburg, die geschlemmte auch nach Wien. Die Truhe von etwa 12 Ctr.

Thone: Porzellan.

458

kostet 8—14 fl. In kleinen Mengen als erdiges Mehl ist die aus Feldspath entstandene Porzellanerde außerordentlich verbreitet, nicht blos im Urgebirge (Hornberg Select. phys. med. I. 2003), sondern auch in den daraus entstandenen Sandsteinen, z. B. im Kohlensandstein, im weißen Keuperssandstein zc. Allein ihre Masse ist zu zerstreut, um durch Schlemmen gewonnen werden zu können, oder auch häusig zu eisenschüssig, so daß Material zu seinem Porzellan immerhin ein kostbares bleibt.

Porzellan ift die feinste unter den Thonwaaren, von den Chinesen erfunden, woher es durch die Portugiesen nach Europa kam. nach Buttmann (Museum Alterth. 1808. II. 512) brachte Pompejus Teller und Schüsseln davon massenhaft aus Parthia und Karmania nach Rom, die Properz murrea in Parthis pocula cocta focis nannte, so daß die vasa murrina Porzellan gewesen wären. Es wurde aber von einem Apotheker Böttcher 1706 beim Goldmachen, das ihn in Schulden und Ge= fängniß gebracht hatte, auf der Festung Königstein nachentdeckt. Anfangs braun und roth, 1709 schon weiß, worauf Böttcher durch das Pudermehl geführt wurde, das man mit weißer Porzellanerde von Ane verfälschte. Die erste Fabrik in Meißen 1710 angelegt. Das Porzellan bildet keine ge= schmolzene, sondern nur eine gefrittete, hin und wieder mit kleinen Poren versehene Masse mit schimmerndem Bruch. Seine Härte ist so groß, daß es mit dem Stahle Funken gibt. Halbdurchsichtig, weiß und wenig spröde. Beim letten Brennen schwindet das Porzellan, dem ungeachtet vermindert sich sein Gewicht (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 36. 168), statt daß es höher werden sollte. Nach dem Brennen sollte es die Summe der Dich= tigkeiten des Feldspathglases und der Porzellanerde besitzen, in der Berliner Fabrik also = 2,518 sein, während sie in Wirklichkeit = 2,452 ist, eine Erscheinung, die man lange nicht erklären konnte (Pogg. Ann. 93. 74), woran aber wahrscheinlich der Uebergang der frystallinischen Rieselerde in die amorphe Schuld ist. Da nämlich die Porzellauerde weder schmilzt noch frittet, so muß sie noch mit einer schmelzbaren Substanz versetzt werden, reinem Feldspath oder Gyps (Chekav der Chinesen), wozu man noch etwas Quarz thut. Dieser "Fluß" durchdringt nun das unschmelz= bare Raolin, wie Del das Papier, und macht die Masse haltbar und durchscheinend. Beides geschmolzenes und ungeschmolzenes, von den Chi= nesen schon so schön als "Fleisch und Gebein" bezeichnet, läßt sich unter dem Mikrostop noch unterscheiden. Außerdem versieht man es mit einer Glasur, die aus denselben Substanzen wie der Fluß besteht, nur mit mehr Gyps, weil die Glasur in völligen Fluß kommen muß. Der Glasur verdankt das Porzellan seinen Glanz, das unglasirte (Bisquit) ist matt. Wegen der geringen Bildsamkeit der Masse muß das Material auf das sorgfältigste geschlemmt und Monate lang in feuchten Gruben abgelagert (gebeizt) werden. Dies und die starke Fenerung nebst der sorgfältigen und wiederholten Behandlung machen das Porzellan theuer. Es fann zugleich mit den schönsten Farben versehen werden: mit Scharffeuerfarben, welche die größte Hipe ertragen, wie das Blau des Robalt,

das Grün des Chroms, das Gelb des Titanoxyds, das Schwarz des Frisdiumoxyds; und mit Muffelfarben, welchen starkes Feuer schadet. Diese viel mannigfaltiger muß man mit besondern Flüssen auftragen.

England macht nur Frittporzellan, dazu kommen Kaolin von Cornwallis, Plastischer Thon, ein halb verwitterter, glimmerfreier Granit (Cornishstone), Feuerstein und gebrannte Knochen. Die Masse ist viel plastischer, leicht flüssig durch die Knochenasche, und gibt doch eine weiße, klingende und gleichartige Waare wie wirkliches Porzellan. Die Glasur ist Bleis und Borarhaltig. Das Frittporzellan, was man in Frankreich vor dem Meißner Porzellan machte, enthielt gar keine Thonerde, und war ein vollkommenes Glas.

Steinmart.

Steinomarga i. e. medulla saxi (Agricola pag. 578) nannte der alte Bergmann eine ganze Gruppe von Thonen, die nicht Schichtweis vorstommen, sondern isolirt im Felsen wie das Mark in den Knochen stecken. Sie lassen nicht mehr so unmittelbar wie die Porzellanerde ihren Ursprung erkennen, sind theils weich und flüssig, theils fest und homogen. Da auch einzelne Sorten von Speckstein nesterartige Ablagerungen lieben, so ist ein Verwechseln damit gar nicht zu umgehen. Nur die chemische Analyse kann dann unterscheiden, oder wenigsteus die Stoffe quantitativ angeben, wenn auch nicht genügend deuten. Werner nahm verhärtetes und zerreibliches an.

Gelblichweißes Steinmark aus den Zinnsteingängen (am Sauberge bei Ehrenfriedersdorf), vom Schneckenstein mit Topas 2c. fühlt sich fettig an, läßt sich mit dem Nagel zerdrücken, und erscheint unter der Loupe seinschuppig, wie dichter Talkschiefer. Die Analyse von Clark gab 47,3 Kieselerde, 39 Thonerde, 13,5 Wasser und nur 0,9 Talkerde, was der Formel des Kaolins sehr nahe kommt. Gilbertit (Jahrb. 1873. 704) ist das bekannte weiche Mineral, was zwischen Zinnstein und Wolfram sixend glänzende Eindrücke von deren Krystalle annimmt. Nakrit (Jahrb. 1866. 01) bildet sechsseitige Schüppchen auf Klüsten des Freiberger Gneises, ganz von der Zusammensehung des Kaolin.

Fleischrothes Steinmark aus dem verwitterten Porphyr von Rochlitz an der Mulde, Breithaupt's Carnat, läßt sich mit dem Nagel nicht zerdrücken, Härte 2—3, Gew. 2,6. Fühlt sich sehr fein und zart an. Der Bruch erinnert an Augeljaspis, hat aber mehr Glanz. Wahrescheinlich aus Quarz entstanden. Nach Klaproth (VI. 2007) 45,2 Kieselserde, 36,5 Thonerde, 14 Wasser, 2,7 Eisenoxyd. In demselben Porphyr kommt auch Freiesleben's Talksteinmark vor, es ist mehr weißlich, und hat nach Karstens Untersuchung die Formel des Chanit, Als Siemit 60,5 Thonerde, 37,6 Kieselerde. Doch gibt es auch Wasserhaltiges.

Collyrit Karsten Tabell. pag. 73, Collyrinm nannte Plinius 35. 51 eine der beiden Samischen Erden: prioris laus, ut recens sit et levis, linguaeque glutinosa. Klebt also an der Zunge, wie vieles

Steinmark. Auf dem Stephanischacht zu Schemnitz in Ungarn bildet der Schneeweiße mit Druckslächen verschene Thon Trümmer und Nester im Diorit-Porphyr. Rlaproth Beitr. I. 258 fand darin 45 Ål, 14 Si, $42 \ \dot{H} = \ddot{A}l^8 \ Si + 15 \ \dot{H}$. Im weißen bunten Sandsteine von Weißensfels an der Saale kommt auf einem Gange ein Thon vor, den Karsten dazu stellte. Nester und Gänge im Flözgebirge pflegen übrigens immer sehr seingeschlemmte Thone von solcher Wannigsaltigkeit zu führen, daß es gewagt scheint, denselben besondere Namen geben zu wollen.

Lavendelblaues Steinmark von Planiz bei Zwickau bildet Lager im Steinkohlengebirge. Härte 2. Es gleicht einem blaumarmosrirten Thonstein, fühlt sich mager an, und enthält nach Schüler 41,7 Si, 22,8 Ål, 13 ke, 2,5 Mg, 3 Ca, 1,7 km, 14,2 k. Wegen des Eisenreichsthums hat es Breithaupt Eisenstein mark genannt. Es ist die berühmte sächsische Wundererde (Ch. Richter, Saxoniae electoralis miraculosa terra. Schneeberg 1732). Die Drechsler von Zöblitz poliren damit den Serpentin.

Bol.

Von Bolos Scholle. Agricola pag. 708 übersett eine Terra alana ins Deutsch Geeler bolus. Wallerius spricht von siebenerlei Bolus in Apotheken, "die im Munde wie Butter schmelzen." Werner beschränkte dagegen die Benennung auf die steinmarkartig vorkommenden Thone im Basalt und Mandelstein. Dieselben haben einen vollkommen muscheligen Bruch, schimmern stark auf der Bruchfläche, springen sehr scharfkantig, fühlen sich fettig an, und hängen stark an der Zunge. Im Wasser zerspringen sie mit Geräusch zu ecigen Stücken. Gewöhnlich eine von Eisenorydhydrat herrührende braune Farbe. Bekannt sind die isabellgelben bis schwarzbraunen, sie scheinen verwitterter Opal zu sein. Die von Säsebühl bei Drausfeld haben 41,9 Si, 20,9 Al, 12,2 Fe, 24,9 H; die blaß rosenrothen aus den Klüften zwischen den Basaltsäulen von Stolpe mit 45,9 Si, 22,1 Al, 3,9 Ca, 25,9 H, schmelzen unter Blasenwerfen zu Email. Der kastanienbraune Bol von Siena in Toscana (terra de Siena) wird zu Frescomalereien benütt. Den lichtbraunen Bol aus ber Basaltwacke von Striegan westlich Breslau, brachte der Kaiserl. Leibarzt Scultetus Montanus 1508 als terra sigillata Strigonensis in den Handel (J. Montanus, breve, sed exquisitum, vereque philos. judicium de vera nativa sigillata Strigonii a se inventa. Norimb. 1585).

Terra sigillata Agricola Bermannus 699 nannten die alten Mesticiner einen feinen Thon, der als Universalheilmittel seit Homer's Zeiten in Brauch und Ansehen stand, »Turcae eam unicum pestis remedium esse asserantes«. Plinius 35. 14 führt sie unter den rothen Erden an: palmam enim Lemniae dabant. Minio proxima haec est, multum antiquis celebrata, cum insula, in qua nascitur. Nec nisi signata venundabantur: unde et sphragidem appellavere (oppayls Siegel). Nach Galen scheint es aber nicht die rothe, sondern eine andere weißlichsgraue gewesen zu sein, welche noch heute am Tage von Mariä Himmels

fahrt mit großer Feierlichkeit gesammelt wird und mit einem türkischen Siegel versehen in den Handel kommt. Klaproth (Beiträge IV. 327) gab davon eine Analyse, der Thon war mager, und zerfiel im Wasser wie Walkererde: 66 Si, 14,5 Al, 6 Fe, 3,5 Na, 8,5 H, war daher kein Bol im Werner'schen Sinne. Wie ursprünglich nur der "Lemnischen Erde" so wurde später vielen andern Thonen eine Heilkraft beigeschrieben, man schnitt sie zu cylindrischen Platten, und versah sie als Zeichen ihrer Aecht= heit mit einem Siegel. Wallerius und Cronstedt rechnen alle diese Siegelerden zum Bolus, klagen aber schon, daß sie so viel verfälscht würden. Die gelbe Siegelerde von Striegau hat drei Berge als Siegel, auf den Namen des Entdeckers Montanus anspielend. Nach der Farbe hatte sie den bedeutungsvollen Namen axungia solis (Sonnenschmalz), die sächsische Wundererde von bläulich grauer Farbe hieß dem entgegen axungia lunae (Mondschmalz). Die Weiße von Malta wurde in Form von Kugelkalotten mit dem Bildniß des Apostel Paulus versendet. häufig findet man auch die rothen, weil Plinius die ächte Lemnische Erde als Rubrica beschreibt. Von diesen war die Württembergische in Apothefen beliebt, sie findet sich nicht blos in den rothgefärbten Reuperletten, sondern kommt auch Nesterweis von ausgezeichneter Feinheit und intensiver Farbe auf den Brauneisensteingängen von Neuenbürg vor. stedt § 86 übersett daher Bolus geradezu in Eisenthon, "ein solcher scheint mir auch in der Medicin dienlicher zu jein, als andere Thonarten." Wer feine Thonsorten finden will, muß gerade den Klüften der Gesteine nachgehen, hier schlagen sie sich noch fortwährend aus den circulirenden Bassern nieder, sind schmierig, und erhärten erst an der Luft. Gine solche zufällig angehäufte Schmiere scheint der Pholerit im Kohlengebirge zu sein, ob er gleich die Zusammensetzung der Porzellanerde hat. Im Alter= thum genoß besonders die

Sinopische Erde als rothe Malerfarbe großen Ruf. Theophrast § 94 unterscheidet dreierlei, die besten Sorten kamen von der Stadt Si= nope mitten am süblichen User des Schwarzen Meeres. Plinius 35. 18 jagt ausbrücklich Siuopis in Cappadocia effossa a speluncis. Quae saxis adhaesit, excellit. Es war also ein nesterartiges Vorkom-Rlaproth (Beiträge IV. 845) fand darin 32 Rieselerde, 26,5 Thon= erde, 21 Eisenoryd, 17 Wasser, 1,5 Kochsalz. Die prächtig rothen Wände von Pompeji sind damit gemalt. Hier würde sich dann der Röthel anschließen, wie andererseits an den Brauneisenocker die Gelberde. Ein Theil der lettern kommt nesterförmig vor, in den Bohnerzen; andere ist Zersetzungsprodukt von Eisensäuerlingen bei Canstatt. Die Sachen kommen geschlemmt in den Handel. Die Werner'sche war ein Töpferthonflöz aus den jüngsten Formationen von Wehrau. Bei Amberg lagert im untern braunen Jura eine Erde, die nach Kuhn 33,2 Si, 37,1 Fe, 14,2 Al, 13,2 H, 1,4 Mg enthält. Von Formeln kann da nicht die Rede sein. Durch Brennen wird sie roth, durch Mangangehalt braun, wie die so= genannte Cyprische (türkische) Umbra von der Insel Cypern, nach Klaproth (Beiträge III. 140) 48 Fe, 20 Mn, 13 Si, 5 Al, 14 H. Kaffee= braune Manganhaltige Thone enthält auch der Keuperletten vom Vogel= sang bei Stuttgart. Der zeisiggrüne Nontronit aus den Braunstein= lagerstätten über Lias von St. Pardour bei Nontron (Dordogne) hat bei Andreasberg eine gelbbraune Farbe, und besteht im Wesentlichen aus (Fe, \ddot{A} l) $\ddot{S}i^2 + 3 H$.

Intensiv gefärbte Thone gibt es noch eine ganze Reihe, besonders schön die grünen. Grünerde pag. 295 vom Monte Baldo mit sela= dongrüner Farbe schließt sich an Chlorit an. Durch Brocchi wurde 1811 die sogenannte krystallisirte Grünerde im Melaphyr des Gebirges Pozza im Fassathal bekaunt, aus den schönsten und schärfsten ringsum gebildeten Afterkrystallen von Augit bestehend. Rammelsberg (Pogg. Ann. 49. 301) fand darin 39,5 Rieselerde, 10,3 Thonerde, 8,9 Eisen= oxyd, 15,7 Eisenoxydul, 1,7 Magnesia, 8,7 Alkali nebst Wasser und -Verluft. Mehrere hatten sogar bis 15,2 p.C. Ca C, an die Feldspath= afterkrystalle aus dem rothen Porphyr von Ilmenau pag. 263 erinnernd, in welchen Crasso (Pogg. Ann. 49. 286) sogar 49,5 Ca C neben 23,2 Si, 12,5 fe, 7,3 Al, 2,1 K, 0,2 Na 2c. fand. Gisenoxydul scheint in Fassa= thalern die grüne Farbe zu erzeugen. Im Handel kommt auch eine berggrüne Thonsteinartige Masse unter dem Namen Grünerde vom Monte Paterno bei Bologna vor; oder aus den Alpen, woran der eingesprengte Bergkrystall öfter noch den chloritischen Ursprung verräth. Der weiche zeisiggrüne Pinguit im Schwerspath von Wolkenstein in Sachsen ist im Wesentlichen 37 Si, 30 ke, 25 H, Jahrb. 1833. 427.

Wolchonstoit (Bogg. Ann. 29. 466) in Nestern und schmalen Gängen des Kreises Ochaust Gouv. Perm scheint ein frautgrüner Thon zu sein, worin die Thonerde hauptsächlich durch 34 Chromoxyd und 7,2 Eisenoxyd vertreten ist, neben 27,2 Si und 23,2 A. Wird ebenfalls als Farbematerial von den Russen benütt. Auch Pimelith pag. 250 ist hier wegen seiner schön grünen Farbe zu vergleichen, allem Anschein nach verwitterter Chrysopras, der aber schmilzt und mit Kobaltsolution schön blau wird. Auffallender Weise aibt Schmidt (Pogg. Ann. 61. 200) in den Steinmarkartigen sich fettig an= fühlenden 32,7 p.C. Ni nebst 54,6 Si, 5,9 Mg, 5,2 H, so daß er im We= sentlichen 2 Ni Si + A sein würde. Die Talkerde läßt sich leicht aus dem Muttergestein, dem Serpentin, erklären.

Kerolith (Wachsstein, x7005) von weißem wachsartigem Aussehen, Härte 2, aus dem Serpentin von Baumgarten in Schlesien 36,8 Si, 12,2 Al, 19 Mg, 32 H. Bildet schmale Gänge wie der bortige Opal, und ist daher offenbar nur ein in Afterbildung begriffenes Quarzgestein. Saugt Wasser ein.

Alumocalcit aus dem quarzigen Rotheisensteine von Eibenstock in Sachsen, weiß, weich, spröde, ist nicht sowohl ein unreifer, als ein überreifer Opal mit 86,6 Si, 2,2 Al, 6,2 Ca, 4 H. Hier hatte das Ge-

birge nur Kalkerde abzugeben. Klebt nicht an der Zunge.

Allophan (àllopavis andersscheinend) von Gebersdorf bei Gräsfenthal im Saalseldischen bildet traubige himmelblaue Ueberzüge und Schnüre in einem eisenschüssigen Thon. Die derbern Partieen zeigen einen aussgezeichneten Glasglanz und muscheligen Bruch, Gew. 1,9, Härte 3. Seisnem Aussehen nach sollte man es für lichten Kupfervitriol halten, dens noch fand Stromeyer 41,3 H, 21,9 Si, 32,2 Al, 0,7 Ca und nur 3 p.C. kohlensaures Kupfer darin. Andere sind reicher. Auf alten verlassenen Gruben bildet er öfter secundäre Niederschläge, die frisch noch schmierig sind, wie auf dem blauen Stollen von Zuckmantel in Destr. Schlesien. Er färbt die Flamme grün, scheint aber nicht vitriolisch, sondern thouig.

Hallopsit nannte Berthier die wachsartigen aus den Galmeilagern von Angleure bei Lüttich mit 45 Si, 39 Ål, 16 Ål. Dufrénoy vereinigte unter diesem Namen eine ganze Reihe Steinmarkartiger Thone, die bessonders in der Arkose von Centralfrankreich, welche zwischen dem Granit und Secundärgebirge (Lias) ihr Lager hat, sich eingesprengt sinden. Der glänzendschwarze dichte Sordawalit von den Saalbändern eines Doeleritganges im Finnländischen Gneuse und der ähnliche Wichtist werden als "hyalin erstarrte Partieen des einstigen Trappmagmas" aufgesaßt (Jahrb. 1875. 552). Die Zahl der Namen wird hier endlos und wenig erstreulich.

Plastifche Thone.

Kommen in größerer Menge schichtenweis eingelagert vor. So lange fie ihre Bergfeuchtigkeit enthalten, geben sie eine mehr oder weniger knet= bare Masse, das macht sie für die Töpferei wichtig (Töpferthon). Trocken haben sie einen glänzenden Strich, ins Wasser gelegt zerfallen sie und werden wieder plastisch. Zeigen eine große Neigung besonders beim Trocknen Fett aufzunehmen. Die meisten sind zusammengeflözt, und finden sich namentlich in jüngerer Zeit, im Braunkohlengebirge. Im Pariser Becken hat A. Brongniart sogar die ältere Tertiärformation unter dem Grobkalke, Formation des plastischen Thones genaunt. Chemisch weichen sie kaum wesentlich von dem Kaolin ab, wenn man ihre mechanische Verunreinigung gehörig berücksichtigt, wie das z. B. Fresenius (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 57. 66) bei den Nassauischen Thonen nachwies: 100 Theile lufttrockenen Thones von Hillscheid enthielten 24,7 Streusand, 11,3 Staubsand, 57,3 Thon und 6,2 Wasser, und das ganze analysirt gab 77 Rieselerde, während der Thon nach Abzug des Sandes nur 45,3 Rieselsäure, 34,1 Thonerde, 3,3 Eisenoryd, 3 Kali, 12,3 Wasser 2c. ent= hielt, was der Zusammensetzung von Kaolin schon nahetritt. Auch sieht man bei dem Verfahren sogleich ein, welches bedingte Gewicht auf Analysen solcher Sache zu legen ist, wenn von der mechanischen Scheidung so viel abhängt, die bei vielen Analysen früher fast ganz vernachlässigt Der stets vorhandene kleine Kaligehalt deutet den Ursprung aus Feldspath an.

Zöpferthon Terra figularis Agric. 708, Argile glaise Haun Traité IV. 557, Potter's Clay. Eine sehr plastische Masse, die vorzüglich zur Töpferei dient, und da fast kein Bezirk ohne Töpfer ist, so muß natürlich das verschiedenste Material angewendet werden. Die meisten plastischen Töpferthone werden von der Oberfläche genommen, es scheint die Circulation des atmosphärischen Wassers zu ihrer Präparation wesentlich beigetragen zu haben. Die feinste Abanderung nannte Werner erdigen Töpferthon, meist von graulicher und weißlicher Farbe, und zwischen den Zähnen knirschend von beigemengtem Sande. Gew. 2. Zu Tillendorf unweit Bunzlau in Schlesien fand Klaproth VI. 281 61 Si, 27 Al, 1 Fe, 11 H; Thon von Gr. Allmerobe, worans die berühmten Hessischen Tiegel gemacht werden, ein ausgezeichneter graulichweißer Braunkohlenthon, hat nach Salvetat 47,5 Si, 34,4 Al, 1,2 Pe, 0,5 Kalk, 1 Magnesia, 14,5 H. Die Analysen verschiedener Töpferthone schwanken zwischen 46—66 Rieselerde und 18—38 Thonerde. Durch Salze verunreinigte Thone fangen im Feuer an zu schmelzen, aber auch die unschmelzbaren verlieren ihre Plasticität. Sie liefern das Material zur gröbern und feinern Töpferwaare. Oben an steht

Steingut, dessen harte Masse porzellanartig zusammenbäckt, daher klingt. Vor der Erfindung des Porzellans diente es zu Luzusgegenständen, und der Stiel ift ein interessanter Beweis deutschen Runstsinnes. Feines Steingut wird in unzähligen Varietäten hauptsächlich noch in England gemacht. Die Potteries in Staffordshire und Newcastle an der Tyne beziehen einen Theil ihres Thones dazu von Teignmouth in Devonshire. Gewöhnlich färbt man die ganze Masse: grün mit Chrom, blau mit Robalt 2c. Die Französischen Fabrifate von Saargmund werden geschliffen und polirt, ahmen Jaspis und Porphyr nach zc. Gemeines Steingut dient zu Töpfen, Sauerwasserkrügen und andern wasserdichten Gefässen. Es besteht aus verschiedenen plastischen Thouen, die mit einem Cement (gestoßenen Steinscherben, Sand) gemischt werden. Porzellan bedürsen die Steingutöfen des stärksten Feuers, zur Glasur braucht man blos Salz in den Ofen zu werfen, das Natron bildet dann mit Kieselsäure ein Glas. Daher werden in Nassau ganze Schiffsladungen von Scherben ausgeführt, um sie gestoßen als Zusat für feuerfeste Ziegeln und Gefässe zu benuten. Das Steingut von Bunglau in Schlesien, Ballendar (Coblenz gegenüber) 2c. ist berühmt. In England benutzt man Steingut wie Glas, und verfertigt Gefässe bis zu 6 Ohm Größe. Scherben von Steingut und Porzellan kleben nicht an der Zunge, die nachfolgenden tleben: das Rleben und Nichttleben liefert ein Haupt= mertmal für Prattiter.

Fayence (Majolica) schmilzt und sintert nicht mehr zusammen, sondern ist blos stark gedörrt, und wird dann mit einer bleihaltigen Glasur überzogen, die von ganz anderer Beschaffenheit als die Masse ist. Was das Porzellan für die Malerei, das ist heute die Fayence für den Farbendruck. Früher wurde sie auch bemalt, die Malereien von Rhaphael,

Titian, Michel Angelo verschafften ihr großen Kuf. Feine Fapence hat eine durchsichtige Glasur, gemeine dagegen undurchsichtige und gesfärbte. In Württemberg wird zu Schramberg im Schwarzwalde der schwarze Schieferthon der Steinkohlenformation mitbenützt, der sich ganz weiß brennt. Zu Schrezheim bei Ellwangen gibt man ihm eine smaltes blane Glasur, so kommen wir durch zahllose Abstufungen zur

Gemeinen Töpferwaare. Sie ist uns aus dem Alterthume überliefert, ihre Form kam bei Griechen und Römern zwar zur größten Vollendung, allein die Scherben kleben an der Zunge. Schon die Alten führten die größten Werke aus, wie die sogenannten Terracotten beweisen: auf dem Capitol stand ein Jupiter sammt Viergespann in Thon ausgeführt und mit Zinnober angestrichen. Kaiser Vitellius ließ eine Schüssel machen, welche eine Million Sesterzien (über 33,000 fl.) kostete. Hetrurischen Basen mit ihren eigenthümlichen Malereien waren so ge= schmackvoll und beliebt, daß sie zur Zeit Angust's den silbernen und gol= denen Gefässen den Rang streitig machten. Diese feine Töpferwaare des Alterthums, wovon wir so häufig Scherben auf unsern Feldern finden (Rottweil, Rottenburg), wurde von den Römern gern aus rothem Thon gemacht, man sagt aus Terra sigillata. Der Thon ist geschlemmt, das Roth durch Zusatz von Gisen erzielt. Grobe schwarze Töpferwaare (Thrä= nen- und Aschenkrüge) wurde auch im Großen ausgeführt, wie das noch heute in warmen Ländern der Fall ist. So war das bekannte Faß des Diogenes ein solcher Topf. Unsere gemeine Töpferwaare verträgt den Temperaturwechsel, wie das Porzellan, um aber Flüssigkeiten halten zu . können, muß sie mit einer Bleiglasur, die gleich auf die lufttrockenen Ge= fässe aufgetragen wird, überzogen werden. In warmen Gegenden macht man auch eigene Kühlfrüge ohne Glasur, wo der Thon sogar, um recht porös zu werden, noch mit einer verbrennbaren Substanz gemischt wird.

Pfeifenthon nennt man die weißen Thonabänderungen, welche dabei so rein sind, daß sie zwischen den Zähnen gar nicht knirschen. Sie liefern das Material zu den Cölnischen Pfeifen, welche in Frankreich beliebt sind.

Waltererde terra fullonum Agricola 708, Fouller's earth, Argile smectique. Die ächte englische Waltererde von Nutsield bei Riesgate in Surrey ist ein muschelsührender blaßgrünlich bis gelblich grauer schiefriger Thon des mittlern braunen Jura. Sie war früher so berühmt, daß man die Güte englischer Tücher ihr zuschrieb, und sie durste daher nicht ausgesührt werden. Nach Klaproth (Beitr. IV. 204) zerfällt sie im Wasser geräuschlos und schnell "wie Uhrsand auseinander." Sie fühlt sich nur mäßig sett an: 53 Si, 10 Äl, 9,7 Fe, 1,2 Mg, 24 H, Spuren von Kali; also wesentlich Thonerdearm. Solche zusammengeschwemmte Gebirge unter allgemeine Begriffe bringen zu wollen, möchte vergebliche Mühe sein, zumal da die verschiedensten Ihone zum Entsetten benützt werden können. Die Alten bedienten sich dazu besonders der yŋ xepudia Theophr. § 110, Plinius 35. 57 nennt sie Creta Cimolia, nach der

Cycladischen Insel Cimolus (Argentiera). Klaproth (Beiträge I. 201) besichreibt den Cimolit perlgrau, er nimmt aber an der Luft eine röthliche Schattirung an (Cimolia ad purpurissum inclinans Plin.), gibt Späne wie Speckstein, im Wasser blättert er sich frummschiefrig, die Masse wird im Wasser nicht recht schlüpfrig, gerade wie die Walkererde, was das Abwaschen der damit befleckten Tücher offenbar erleichtert: die erste Unaslyse gab 63 Si, 23 Ål, 1,2 Fe, 12 Å; eine zweite spätere (Beitr. VI. 2014) dagegen 54 Si, 26,5 Ål, 5,5 K, 12 Å. Zwischen den Schieferletten der braunen Jurasormation kommen wiederholt solche zähen Thonschichten vor, die im Wasser nicht so schmierig sich ansühlen, als feiner Töpfersthon, und die wohl alle zum Walken sich eignen werden.

Bergseife nannte Werner den settesten aller Thone, in Böhmen als "schwarze Bockseise" zum Waschen grober Tücher dienend. Sie kam von Olkucz in Polen, und Werner hielt sie sür eine große Seltenheit: pechschwarz, sehr glänzend im Strich, färbt nicht ab, aber schreibt wie schwarze Kreide. Später hat man dann Thone anderer Fundorte dazu gezählt, sonderlich den schwarzen von Waltershausen bei Gotha, der ebenfalls schreibt und auf der schreibenden Spize großen Glanz ans nimmt.

Bunte Thone hieß Werner die durch Eisen intensiv gefärbten, sie verlieren dadurch an Plasticität. Bei Wehrau kommt mit der dortigen Gelberde ein sehr ausgezeichneter rother vor. Der unreinste heißt

Lehm, jene gelben Lager, die besonders stark durch Sand, Kalk und im Wasser lösliche Salze verunreinigt sind, häusig Mammuthsknochen enthalten, und sich wo nicht Flugsand vorhanden unmittelbar unter der Ackerkrume sinden. Zusammensehung und Färbung hängt in Gebirgs-ländern mit von dem Gebirge ab, auf welchem sie liegen. Lehm hat eine außerordentliche Verbreitung. Da die gelbe Farbe von Eisenoryd-hydrat herrührt, so brennt er sich im Feuer roth. Backsteine und Ziegeln werden aus Lehm gemacht. In südlichen Ländern, oder da wo es keine Steine gibt, trocknet man blos die gesormten Stücke (Ninive, Babylon), sie werden dann aber nicht so hart, wie die gebrannten. Lehm ist ein sehr wichtiges Baumaterial, der magere im Rheinthal (Löß) fällt leicht zu seinem Staub auseinander, und geht zuletzt vollkommen in den Tripel über. Letten terra lutosa Agric. 707 ist fetter Lehm.

Schieferletten werden ins Wasser geworsen nicht plastisch, sind im Gebirge steinhart, durch Verwitterung zerfallen sie aber zu lauter kurzen Plättchen, welche schüttig an steilen Gehängen herunterrutschen. Die meisten brausen mit Säuren stark, schmelzen vor dem Löthrohr, gehen also in Mergel über. Indeß da sie nach langer Verwitterung einen zähen plastischen Oreck geben, so pflegt man sie nicht den Wergeln sondern den Thonen zuzuschreiben. Hausmann nennt sie Wergelthon. Bei der Zufälligkeit der Bildung ist es freilich nicht möglich, hier überall die richtige Grenze zu stecken. Werner scheint sie hauptsächlich unter seinen verhärteten Wergeln begriffen zu haben, während der eigentliche

Schieferthon Argilla indurata fast ausschließlich bem Steinkohlengebirge angehört. Er ist von kohligen Theilen schwarz gefärbt, seltener grau, hat aber einen grauen Strich. Vor dem Löthrohr schmilzt er nicht, brennt sich aber weiß, und wenn Eisen da ist, roth. Denn die schwarze Farbe rührt lediglich von Kohle her. Er ist auch steinhart und gibt mit Wasser angemacht keinen plastischen Thon, er müßte denn vorher fein gestoßen, geschlemmt und gebeizt sein. An der Luft der Berwitterung von Regen und Sonnenschein ausgesett, zerfällt er balb zu "unbestimmt edigen" Studen. Die Analyse einer Abanderung aus der Graf= schaft Mark von Brandes gab 67,5 Si, 11,3 Al, 4,2 ke, 4,9 H, Schwefelties, Kohle, Alaun, Ammoniat zc. Wegen seiner häufigen Pflanzen= abdrücke heißt er auch Kräuterschiefer, welcher besonders das Dachgestein der Steinkohlen bildet. Wie der Plastische Thon die Braunkohle, so begleitet ber Schieferthon die Steinkohle. Wenn Schieferthon viel Bitumen enthält, so brennt er, dieser heißt dann auch wohl Brandschiefer, Klaproth Beitr. V. 182 hat einen solchen von Wologda untersucht. Mi= neralogisch fann man die Sache kaum festhalten. Zeichenschiefer (schwarze Kreide) heißen die im Handel vorkommenden milden Schiefer= thone, welche so viel Rohle haben, daß sie einen schwarzen Strich machen, und wegen der Milbe des Schiefers auf Papier schreiben. Die beste soll aus Spanien von Marvilla in Andalusien und aus Italien stammen, daher auch pierre d'Italie genannt. In Deutschland ist besonders Oberhüttendorf und Dünahof bei Ludwigstadt im Bayreuthischen als Fundort befannt. Man präparirt auch fünstlich Schreibstifte baraus.

Thonschiefer Phyllites gehört vorzugsweise der Uebergangsformation an. Er ist ein Reibungsprodukt des Urgebirges, wie es sich noch heute an den Küsten Norwegens oder bei Gletschern bildet. Farbe schwarz, grau, grünlich, röthlich zc. Hart und steinartig sondert er sich in den ausgezeichnetsten Platten ab, die aber nicht Folge der Schichtung sind, da sie nicht der Schichtung parallel gehen, sondern Folge einer durch Druck erzeugten Absonderung. Griffelschiefer von Sonneberg süd= westlich Saalfeld, läßt sich in stängliche Stücke spalten, woraus die Griffel zu Schiefertafeln geschliffen werden. Er ist etwas weicher als der Tafelschiefer, und an der Luft sondert er sich von selbst stänglich ab, wird aber dadurch auch brüchig. Daher muß er frisch gebrochen gleich sorgfältig in feuchten Rellern zur weitern Bearbeitung aufbewahrt werden. Die Anwendung zu Schiefertafeln und zum Dachdecken kennt schon Agricola, er nennt ihn Saxum fissile Schiefer pag. 707, aber versteht dar= unter die verschiedensten plattigen Steine. Die Schiefertafeln von Lehesten im Thüringer Walde sind berühmt. Dachschiefer dürfen in kochendem Wasser lange Zeit nicht zerfallen, und müssen Jahrhunderte der Verwit= terung widerstehen. Nicht alle sind "klastischer Natur", sondern zeigen viele mikroskopische Krystallnadeln.

2. Anhang. Gläser.

Die Gläfer bilden eine amorphe spröbe Masse mit volltommen musscheligem Bruch. Besonders homogen erscheinen die künstlichen und doch bestehen sie nach Leydolt (Pogg. Ann. 86. 404) aus durchsichtigen Krystallen, die wie beim Porphyr in eine amorphe Grundmasse eingeknetet sind. Bei der Behandlung mit Flußsäure kommen die Krystalle zum Vorschein. Glas entsteht durch Schmelzen und schnelles Erkalten der verschiedensten Minerale und Gebirgsarten. Schon Klaproth (Beiträge I. s) hat darüber umfassende Versuche angestellt. In der Natur im Großen sind ganz besonders die Trachyte und Feldspathgesteine zur Glasbildung geeignet. Glas hat die merkwürdige Eigenschaft, daß es, ehe es in Fluß kommt, in der Rothglühhitze sich formen, schweißen und kneten läßt wie Wachs. Das ist für die Technik von ungemeiner Wichtigkeit. Der Glassluß löst übrigens Basen und Kieselsäure im Ueberschuß, so daß er keine bestimmte chemische Verbindung zu sein braucht.

Obsidian.

Lapis Obsidianus Plinius 36. 67, quem in Aethiopia invenit Obsidius, nigerrimi coloris, der erste Personenname im Alterthum. August stellte 4 Elephanten von Obsidian im Tempel der Concordia auf. In Rom wurde überhaupt ein großer Luxus damit getrieben, man machte Trintschalen daraus, die ganz die Stelle unseres Glases vertraten, Augeln mit Wasser gefüllt gebrauchte man als Brenngläser und dergleichen mehr. Theophrast § 25 nennt ihn *dinagaios*, weil er von den Liparischen Insseln kam, und beschreibt seinen Zusammenhang mit dem Bimstein vorstrefslich. Anthrakion diente zu Spiegeln.

Obsidian bildet das vollkommenste unter den natürlichen Gläsern, er zeigt den vollkommensten niuscheligen Bruch, und ist so spröde, daß man mit dem kleinsten Hammer die größten Blöcke zerschlagen kann. Diese auffallende Sprödigkeit rührt vom schnellen Erkalten her: die Theil= chen sind gezwungen, an der Oberfläche schnell eine Lage einzunehmen, welche sie vermöge ihrer Krystallisation nicht nehmen würden, den inneren Schichten bleibt dagegen mehr Zeit zur Krystallisation. Das erzeugt eine Spannung der äußern gegen die innern Theile, die man beim fünstlichen Glase durch möglichst langsame Abkühlung sorgfältig zu vermeiden sucht. Glastropfen in kalt Wasser getröpfelt (Glasthränen) bilden daher das allersprödeste Glas. Sammtschwarze Farbe herrscht vor, doch geht dieselbe in's Grüne und Farblose. Auch die Durchscheinenheit ist sehr verschieden, und hängt namentlich auch von der mehr oder weniger vollkommenen Glasbildung ab. Manche Mexicanische haben einen eigenthümlichen gelblichen Schiller, der von innern Blättchen herzurühren scheint (Jahrb. 1872. 1). Härte 6, Gew. 2,4. Brechungserponent 1,48. Dft mit ausgezeichneter Fluidaltextur pag. 213.

Vor dem Löthrohr entfärbt er sich und schmilzt zu einem schwamsmigen Glase, was bei größern Stücken an Bimsteinbildung erinnert. Da Knox (Philos. Transact. 1823. pag. 520) im Obsidian von der Insel Asscension 0,2 p.C. bituminöses Wasser und im Feuer 1,75 p.C. Verlust bekam, so hat man die schwarze Färbung und das Aufschäumen wohl daraus erklären wollen, Abich (Geol. Beob. pag. 62) dagegen, der die vortrefflichste Arbeit darüber geliefert hat, leitet das Aufblähen von einem Kaliverlust her. Die Analyse fällt natürlich sehr verschieden aus, je nachdem man Sorten vor sich hat. Der Obsidian von

Lipari hat 74 Kieselerde, 13 Thonerde, 2,7 Eisenoryd, 5,1 Kali, 4,1 Natron, 0,3 Chlor, 0,2 Wasser, so daß man ihm die Formel K Si + A Si3 + 5 Si geben könnte. Der Ueberschuß von 5 Si über glasigen Feldspath deutet auf einen Rieselerdereichen Trachyt (Trachyt=Porphyr) hin. Der Obsidian von Island, Ponza, Cerro del Quinche nördlich Onito gehören zu den gleichen, sowie überhaupt diejenigen, welche das Phänomen der Entglasung oder sogenannte Krystalliten zeigen: das heißt graue ungeschmolzene Flecken, die in der glasigen Grundmasse schwimmen. Auf der nordöstlichen Spitze von Lipari im Gebiete der kieselreichen Trachytporphyre erheben sich weiße Bimsteintrümmer im Monte Campobianco zu einem der "prachtvollsten Kratere, die es geben mag." Auf seinem Boden bricht 500' über dem Meere in furchtbar schöner Rauheit ein Glaslavenstrom hervor, der in 100' betragender Mächtigkeit und & Meile Breite bem Meere zusturzt. Ueber biefen Strom, sowie über einen kleinen zweiten schweigt die Geschichte, obgleich die Glasnatur des Gesteins jedem atmosphärischen Angriff tropgeboten hat; die Ströme überzogen sich nur mit einer eigenthümlichen emailartigen Kruste, "welche ihre perenne Dauer noch mehr sichern zu wollen scheint." Zur zweiten Sorte gehören die blaßgrünen von

Teneriffa und die dunkelbraunen von Procida und Ischia. Ersterer hat 61,2 Kieselerde mit etwas Titansäure, 19 Thonerde, 4,2 Eisensoxyd, 0,2 Talkerde, 10,6 Natron, 3,5 Kali, etwa mit der Formel K Si + K Si². Der Krater von Cahorra bildet einen Damm von Trachyten, der aus einem wahren Meere von Bimstein emporsteigt. Ungeheure Ströme verglaster Laven von Pechsteins und Obsidiangrundlage umgeben den Pic.

Bouteillenstein (Pseudochrysolith) findet sich zu Thein an der Moldau und Budweis in Böhmen auf den Feldern in einer Art von Geschieben im Sande und in der Dammerde (Zippe, Leonhard's Jahrb. 1841. pag. 115). Er scheint wie bouteillengrünes Glas durch, ist aber an der Oberstäche eigenthümlich rauh und zerhackt. Man hat ihn wohl für Kunstprodukt gehalten. Die Analyse gab 82,7 Kieselerde, 9,4 Thonerde, 2,6 Eisenoryd, 1,2 Kasterde, 1,2 Talkerde, 2,4 Natron 2c. (Hauer Jahrb. geol. Reichs. V. 808). Zeigt unter dem Mikrostop "eine unermeßliche Menge von Dampsporen".

Marekanit vom Bache Marekanka bei Ochotsk in Ostsibirien bilbet

dunkelfarbige Rugeln, von allen Graden der Durchsichtigkeit. Die undurchsichtigen erinnern auffallend an Perlstein, welcher zugleich ihr Lager Rlaproth fand in den durchsichtigen 81 p.C. Kieselerde. Aus Indien kommen bouteillengrüne Kugeln von 2—2½ Zoll Durchmesser, die so hart wie Quarz sind. Als ein Pariser Steinschleifer eine solche in Platten zerschneiden wollte, zersprang die eine unbefestigte Hälfte mit Zischen und Detonation. Das erinnert an das Zerspringen ber Glasthränen. In der Mitte finden sich Höhlungen von Erbsengröße. Stumpfecige Einschlüsse birgt in großer Menge ber Ungarische Perlstein (Telköbanya, Hlinicker Thal). In Nordisland kommen Obsidiane vor, welche den Ungarischen in Beziehung auf Glanz und blauschwarze Farbe glei= chen: sie halten offenbar die Mitte zwischen Bechstein und ächtem Obsidian, und schließen eigenthümlich excentrisch fasrige Rugeln ein (Aequinolith), die an Sphärulith erinnern.

Auch in den Basalten lagern zuweilen Glasflüsse: so erwähnt Hausmann einen Tachylyt aus den Absonderungsflächen des Basaltes vom Säsebühl bei Dransfeld. Er zeigt die prachtvollste Fluidaltextur (Jahrb. 1871. 600). Ein augitisches Bisilicat mit 55,7 Si, daher leichter schmelzbar als die Kieselerdereichen, worauf der Name auspielt. Zu Babenhausen im Vogelsgebirge finden sich bläulich schwarze Stücke, worin Ch. Gmelin (Bogg. Ann. 49. 205) nur 50,2 Si, 17,8 Al, 10,3 Fe, 8,2 Ca, 5,2 Na, 3,8 K, 1,4 Ti fand, was also noch nicht einmal Bisilicat ist R's Si + Al Si2. Der Hydrotachylit (Jahrb. 1869. s.) von Roßdorf bei Darmstadt hat sogar 12 Wasser. Silliman spricht von einem Obsidian auf den Sandwichsinseln, der 51,2 Kieselerde, 30,3 Eisenorydul, 18,2 Magnesia hatte, also ganz die Zusammensetzung des Augites zeigt. Besonders benennen sollte man solche zufälligen Schmelzprodukte nicht. Denn sonst müßte man auch die überglasten Bomben, welche z. B. so ausgezeichnet zu Bos in der Eifel vorkommen, mußte die schönen grünen Gläser, welche aus Gneis, Granit, weißem Reupersandstein zc. in unsern Hochöfen sich bilden, besonders benamen. Buchit hat man die von Basalt geschmolzenen bunten Sandsteine in Hessen genannt, welche sich besonders ausgezeichnet am Wildenstein bei Büdingen finden (Epochen ber Natur 154). Sie gleichen einem schwarzen Pechstein.

Aechten glasartigen Obsidian, der nur mit Bimstein zusammen lagert, benützten schon die Griechen zu Pfeilspitzen (Marathonsteine), die Römer zu Spiegeln und Gemmen, denn man trifft ihn nicht blos auf Lipari, sondern auch auf den Griechischen Inseln Milo und Santorin an, bagegen haben die berühmten Feuerberge Besuv und Aetna keinen. Humboldt verfertigten sich die alten Mexicaner selbst Rasiermesser daraus, was durch geschickten Schlag geschah. Jett dient er zu Trauerschmuck. Blöcke von reinster Beschaffenheit sind übrigens selbst bei Strömen nicht

gewöhnlich, und müssen sorgfältig ausgewählt werden.

Bimftein.

Pumex Plinius hist. nat. 36. 42 probatio in candore minimoque pondere, et ut quam maxime spongiosi aridique sint, ac teri faciles, nec arenosi in fricando. Kisoqque, Theophrast § 33—40 läßt sich barüber weitläusiger als gewöhnlich aus, begreift aber alle porösen Laven barunter und sagt ausdrücklich, daß sie nur um die Mündung brennender Berge vorkämen. Agricola natur. foss. pag. 614 kennt sie bereits vom Rhein, und schließt daraus, daß es dort gebrannt haben müsse. Erdsbeben, Vulkane, Bitumen und vor allem der Bimstein waren auch sür Leibnit (Protogaea § 19) der sicherste Beweis, daß im Erdinnern Fener sei. Ponce, Pumice.

Bimftein ist nichts weiter, als ein schaumig aufgeblähter Obsidian. Gew. 2,2—2,3, so schwer wie geschmolzener Trachyt. Es gibt einen glasigen (schaumigen) mit mehr runden Poren, an deren Seitenwänden man auch die Glasnatur noch erkennt. Er ist wie der Obsidian blaßgrün auf Teneriffa, und dunkelbraun auf Procida und Ischia, und entspricht der kieselärmern Obsidianabänderung mit 61-62 p.C. Rieselerde; der fasrige (gemeine Bimstein) hat etwas Seidengkanzendes, besonders wenn die Fasern parallel gehen, und büßt am meisten von seiner Glasnatur ein. Muster ist besonders der von den Liparischen Inseln, worin Klaproth (Beitr. II. 66) schon 77,5 Kieselerde, Abich 73,7 Si nachwiesen, neben 4,5 Natron und 4,7 Kali. Gehört also zur kieselreichen Abanderung. Der Bimstein der Eifel ist Rieselerdeärmer, wasserhaltig, und sehr dickflüssig. Das Fadige ist der Bildung der Fäden des sogenannten gesponnenen Glases analog, und darf nicht mit fasriger Structur verwechselt werden. Biele porose sind schwimmend leicht, aber nur in Folge der Poren, denn das Pulver hat fast das Gewicht des entsprechenden Ein Licht auf die Bildung werfen manche Hochofenschlacken, Obsidians. welche mit Wasser schnell abgekühlt ein poroses Gefüge annehmen, ganz dem des schaumigen Bimsteins ähnlich. Namen wie Bimsteinporphyr, Obsidianporphyr 2c. erklären sich von selbst. Die Vulkanische Asche, welche 29ten März 1875 von dem 170 Meilen fernen Island in Norwegen ankam, bestand aus Obsidian (Jahrb. 1875. 400). Noch zarter ist "Pele's Haar", welches aus den Bulkanen von Howai wie "Spinngewebe" durch Windwehen weit zerstreut wird.

Rünftliches Glas.

Plinius 36. 65 erzählt uns zwar die berühmte Geschichte Phöniscischer Kausseute, welche an den Usern des Belus auf den Glassluß kamen, allein man weiß, daß offenes Feuer zur Erzeugung von Glasslüssen kaum hinreicht. Das Glas war schmutziggrün, und zu Hiods Zeiten theurer als Gold. Damit das Glas möglichst klar werde, muß man es schnell abkühlen, weil sonst Entglasung eintritt, die auf Bildung von Augitkrys

stallen beruhen soll (Compt. rend. 78. 386). Da das schnelle Abkühlen aber große Sprödigkeit erzeugt, so muß man diese wieder durch An= wärmen in besondern Defen nehmen. Durch Ablöschen in besonderer Flüssigkeit (Del) will man neuerlich sehr zähe Gläser erlangt haben. Der Satz guten Glases ist sehr verschieden. Gewöhnlich wendet man Sand an, weil damit das Pulvern des harten Quarzes erspart ift. Die Engländer führen sogar einen solchen als Ballast und Rückfracht von Sidney in Neuholland ein. Das feinste Glas gibt freilich der Feuerstein und Bergkrystall, die man glüht, ablöscht und dann pul-Aber auch Feldspath, Klingstein, Trachyt, Bimstein, Basalt, Lava, Lehm, Mergel 2c. können gebraucht werden. Kali und Natron befördern die Flüssigkeit, aber Natron theilt ihr eine bläuliche Färbung Ralferde vermehrt die Härte, und gibt mit Kali das weißeste Glas; Thonerde erhöht die Strengflüssigkeit; Bleioryd macht es weich (schleif= bar), glänzend und stark lichtbrechend; Gisen gibt ihm grüne nicht gern gesehene Färbung; daher sind Thonerde und Eisen die hauptsächlichsten Feinde eines guten Sates. Bu dem gemeinsten Glase der Champagner= Flaschen nimmt man 200 Feldspath, 125 Hochofenschlacken, 20 Kalkerde, 15 Kochsalz. Dasselbe ist zwar grün, kann aber durch Braunstein entfärbt werden. Zum Fensterglase braucht man schon einen feinern Sat von der Formel 3 Na + 5 Ca + 12 Si, mit etwa 69,6 Rieselerde, 15,2 Natron, 13,3 Kalk, 1,8 Thonerde. Ohne Kalk würde es der Verwitterung nicht widerstehen, und ohne Natron zu leicht krystallinisch und trüb pag. 269 werden. Spiegelglas besteht aus der Formel 2 Na + Ca + 6 Si, etwa mit 72 Rieselerde, 17 Natron, 6,4 Kalk, 2,6 Thonerde, ist also ein Bisilikat. Das zu Luxuswaaren verschliffene Krystall= glas enthält 3 Ka Si³ + 4 Pb Si³ mit 59,2 Kieselerde, 9 Kali, 28,2 Bleioxyd, 1 Manganoxydul; wegen des Bleies ist es außerordentlich schwer. Als Entfärbungsmittel nimmt man nicht mehr Braunstein, son= bern Salpeter oder Arsenik. Das kostbare Flintglas (so genannt, weil man früher dazu den Flint pag. 249 benützte), enthält 6 K + 9 Pb + 20 Si, der Bleigehalt erzeugt die starke Strahlenbrechung, leider aber auch eine starke Farbenzerstreuung. Die reine Darstellung hat große Schwierigkeit: die Salze mischen sich ungleich, es bilden sich leicht Blasen und Streifen, die nur durch vieles Rühren mühsam fortgeschafft werden können, was mit der Zunahme der Größe des Schmelzgefässes immer schwieriger wird, da nicht in allen Theilen die Hitze gleich gemacht werden kann. Crownglas K + Ca + 3 Si zerstreut die Farben nicht so stark.

Straß heißt man das Material für künstliche Edelsteine, 3 K + 9 Pb + 16 Si. (Elsner chem. techn. Mittheil. 1853. III. 24). Hier kommt es hauptsächlich noch darauf an, die Farbe der Edelsteine nachzuahmen, außers dem spielt die Färbung der Gläser in der Glasmalerei eine wichtige Rolle:

Gelb erzeugt man unter anderem mit Silber: man mischt Chlorfilber mit gepulvertem Thon, bestreicht damit die Oberfläche der Waare, und wärmt wieder auf ohne zu schmelzen. Dann zieht sich das Silber in das Glas, und schabt man den Thon ab, so kommt die schöne Farbe zum Vorschein. Die gelbe Farbe der gemeinen Flaschen rührt von Zussatz von Birkenrinde, Ruß, Kohle 2c. her: die Masse kann in den besteckten Glasgefässen nicht verbrennen und vertheilt sich daher darin. So können Bitumina in Obsidianströme kommen, die über Pflanzen hinströsmen. Pelouze (Compt. rend. 60. 906) meint jedoch, die Kohle wirke nur reducirend, das färbende Princip seien darin vielmehr die entstehenden Schwefelalkalien.

Roth durch Kupferoxydul (Eu) ist das seit ältester Zeit bekannte prachtvolle Roth der Glasfenster. Da Kupferoxyd (Cu) grün färbt, so setzt man Desorydationsmittel, wie Kohle, Zinn, Eisenhammerschlag zu. Nach der Schmelzung ist das Drydulglas farblos, wird aber beim Wiederanwärmen tief roth, indem sich das Kupferorydul ausscheidet. färbende Kraft ist so stark, daß es selbst in geringen Mengen bis zur Undurchsichtigkeit röthet. Um daher die Tone in der Hand zu haben, überzieht (überfängt) man farblose Gläser mit einer dunnen Schicht, und erzeugt dann durch Abschleifen die gewünschte Intensität. Römer (Plinius XXXVI. 67) machten solche Glaspasten, worin Klaproth (VI. 142) 15 Cu und 20 Ph nachwies. Goldorydul Au gibt rubinrothe Gläser. Früher wendete man den schon von Cassius entdeckten Goldpurpur an. Nach Fuß braucht man jedoch bas Gold nur in Königswasser zu lösen, und zum Glassatze zu gießen. Auch dieses ist nach dem ersten Schmelzen farblos, und wird erst beim Wiedererhipen das beliebte Rubinglas. Man darf es aber nicht zu schnell erkalten, sonst geht es durch, d. h. es bleibt ungefärbt. Die Färbung scheint durch eigenthümlichen Aggregatszustand des Goldes hervorgerufen zu werden.

Blan ist die Farbe des Kobaltorydul (Co), Tobo Kobalt färbt schon merklich. Die Robaltgläser wurden seit 1540 in Sachsen bekannt. Der Smaltesat darf weder Erden noch Natron haben, daher wendet man gereinigte Pottasche mit gereinigtem Quarz an. Da das Kobalterz stets eisenhaltig ist, so muß Gistmehl (Arsenige Säure) hinzu, das Eisenorydul unschädlich macht. Die Alten färbten auch mit Eisen blau, Klaproth VI. 147 sand in solchen sapphirfarbigen Glaspasten 10 ke. In unsern blauen Eisenschlacken ist ebenfalls keine Spur von Kobalt.

Amethystfarbe kann, da sie rothblau ist, durch Kobalt und Gold erzeugt werden. Doch nimmt man gewöhnlich Manganoxyd, man muß sich aber vorsehen, daß durch einen Kohlengehalt des Satzes kein Mansganoxydulsalz sich bilde.

Grün ist die Farbe des Kupferoxyds Cu, doch darf kein Eiseuschul zugegen sein, was sich sonst auf Kosten des Kupferoxyds oxydirt. Die Bleigläser werden am schönsten grün, weil sie einen Stich in's Gelb, und das Kupfer einen Stich in's Blau hat. Eisenoxydul liefert nur eine geringe bouteillengrüne Farbe. Das schönste aber theuerste liefert Chromptyd (Er).

Braunstein mit Zaffer gibt Granatfarbe; Eisenoryd mit Thonerde,

beibe durch Glühen eines Gemenges von Eisenvitriol und Alaun erzengt, geben fleischroth, ebenso Gold mit Silber; Eisenoryd mit Silber gibt vrange; ebenso Selen; schwarz erzeugt man aus je zwei sehr färbenden Stoffen. In Böhmen schmilzt man aus Hochofenschlacken und Basalt schwarze Gläser.

Schmelzglas (Email) entsteht, wenn ein Bestandtheil des Glassatzes unfähig ist in den Fluß einzugehen, oder wenn er sich im Verlause der Schmelzung ausscheidet. Es wirkt ein in der Glasmasse schwebender Niederschlag so eigenthümlich auf das Licht, daß das Glas milchig erscheint, sobald der Niederschlag weiß ist. Beinglas bildet man mit Knochenasche: geschwolzen ist der Satz vollkommen klar, die Wilchsarbe tritt erst beim Anwärmen hervor. Mit Kupferoxyd nimmt das Beinsglas merkwürdiger Weise keine grüne, sondern eine kürkisblaue Farbe an. Email bildet also eine Zwischenstuse zwischen Glas und Stein. In der Natur haben wir hauptsächlich zwei solche unvollkommene Gläser, Perlstein und Pechstein, die mehr den ältern vulkanischen Gebirgen angeshören (Knapp, Chem. Technol. I. pag. 380).

Perlstein (Perlit) wurde schon 1791 von Fichtel als Bulkanischer Zeolith aus dem Telkebanger Gebirge in Oberungarn beschrieben, und richtig für ein Feuerprodukt gehalten. "Nachdem aber erfahrnere Mineralogen jenes Gebirge untersucht, und diese Behauptung als grundlos anerkannt haben," nannte es Werner Perlstein. Halt die Mitte zwischen Pechstein und Obsidian, wie ein ausgezeichnetes Emailglas, meist von perlgrauer Farbe. Er sondert sich zu lauter rundeckigen Stücken ab, und fällt auch in solche auseinander. An dem ächten kann man gar keine ordentliche Bruchfläche darftellen, es zeigt alles perlartige Absonderung. Riaproth fand 75,12 Si, 12 Ål, 4,5 K; 4,5 A, 1,6 Fe. neuern Analysen zeigen sie sich kieselreicher als Obsidiane. Sie scheinen mehr Kali= als Natronhaltig. Auffallend sind nicht blos diese gewöhn= lichen rundectigen bis runden Obsidiankugeln, die zu Ochotsk, Cabo de Gata in Spanien 2c. ganz durchsichtig werden, sondern in den Ungarischen Perlsteinen kommen sehr zierliche Rugeln vor, die Werner Sphärulit nannte (Hoffmann Mineral. IV. b. 161). Die Kugeln sind innen dicht, zeigen kaum einen Anfang von excentrischer Faserung, auf der Oberfläche ge= wahrt man viele kleine blasenförmige Erhöhungen, nach der Art der Glas= töpfe. Im Mittelpunkt findet sich zuweilen ein kleines Korn von blättrigem glasigem Feldspath. Ihre gelbe Farbe unterscheidet sie zwar sehr von der Perlgrauen des Muttergesteins, auch sind sie härter, fast Quarz= hart, aber in der Zusammensetzung scheinen sie nur unwesentlich abzuweichen. Erdmann fand 77,2 Si, 12,5 Al, 4,3 K, 3,3 Ca, 0,7 Mg, 3,3 fe. Besonders ausgezeichnet in den Perlsteinen des Hlinicker Thales, worin Schmölniz nordwestlich Kaschan liegt. Tokay, Telkebanya. Der graue Meteorstein von Shalka in Oftindien, 30. Nov. 1850 gefallen, hat zwar ein perlsteinartiges Ansehen, soll aber dennoch aus Olivin und Bronzit bestehen, Rammelsberg Monatsber. Berl. Akad. 1870. 321.

Pechstein bekam von Werner wegen des ausgezeichneten von Kleinen Nadeln herrührenden Pechglanzes seinen Namen. Die grünliche Farbe herrscht vor, dann gehen sie ins Gelbe, Rothe. Die schwarzen treten dem Obsidian, die grauen dem Perlstein nahe. Auch von Halbopalen sind sie äußerlich oft kaum zu unterscheiden. Hauy nannte sie Feldspath résinite, allein zur Feldspathigen Zusammensetzung fehlt es bedeutend an Rlaproth fand in dem von Garsebach im Triebisch-Thale bei Meissen (Beiträge III. 2017) 73 Rieselerde, 14,5 Thonerde, 1 Kalkerde, 1 Eisenoryd, 1,7 Natron und 8,5 Wasser. Knox gibt zwar 2,8 Natron an, aber immer bleibt die Rieselerde außerordentlich überwiegend. Hauptfundort ist das Triebischthal, wo sie in Gesellschaft von Pechthonstein den Porphyr durchbrechen, sie kommen zwar außerdem noch an andern Orten vor, sind hier aber zuerst 1759 durch einen Dresdener Mineralogen Schulze beschrieben, und anfangs für Opale gehalten, bis man die Schmelzbarkeit erkannte. Nach Naumann (Geogn. Beschr. Königr. Sachsen V. 187) sollen sie schon in der mittlern Periode des Rothliegenden hervorgebrochen sein. Die ächten sind daher dem jüngern Perlstein- und Obsidiangebiet fremd. Pechstein steht ganz an der Grenze der Gläser, welche auf der Insel Arran den Kohlensandstein durchbrochen haben, sogar dazwischen gelagert sind, Jahrb. 1871. 297.

Porzellanjaspis, besonders von lavendelblauer und ziegelrother Farbe, entstand durch Brände im Braunkohlengebirge aus plastischem Thou.

Bessen und Böhmen.

Bweite Klasse.

Salinische Steine und Erze.

Silicate sind freilich auch Salze, und folglich salinisch. Allein da die Rieselsäure jene auffallenden Unterscheidungsmerkmale hat, so scheint es nicht unpassend, unter dem Namen salinisch vorzugsweis alle biejenigen Verbindungen zusammenzufassen, beren Sauerstoffsäure nicht Rieselerde ist. Bu weitern Unterabtheilungen böten sich bann die Säuren ober die Basen dar. Nun vertreten aber viele Basen sich so leicht unter einander, daß es nicht möglich ist, ihnen allseitig sichere Grenzen zu ziehen, so angenehm es auch sein mag, besonders bei den technisch wichtigen Substanzen, die Basen nicht zu trennen. Kalke, Baryte, Gisen-, Kupfer- und Bleierze zc. würden gute Gruppen bilden, und Weiß hat auch in seinen Borträgen die salinischen Steine von den salinischen Erzen scharf getrennt Andererseits sind die Säuren, wenn gleich von geringerm tech= nischen Nuten, für die Formbildung der Krystalle von größter Bedeutung, oft scheint es, als wenn die Basis sich blos passiv und nur die Säure activ verhalte. Dazu kommt, daß in Beziehung auf Basen sich diese Klasse von der vorigen kaum unterscheidet. Zwar kommt die Al und ihre Verwandten nicht häufig, Ca, Ba, Sr herrschen mehr, allein das sind Sachen von sehr untergeordneter Bedeutung. Dagegen treten die Säuren, kaum bei den Silicaten angedeutet, in geschlossenen Reihen hier und nicht wieder auf. Oben an steht

1. Kohlensäure C. Sie dringt als schweres erstickendes Gas aus unzähligen Spalten der Erde hervor: der Kissinger Riesensprudel 75' hoch steigend und aus 2000' Tiefe kommend liefert in der Minute mit 100 Cubiffuß Wasser 200 C. Sie war daher in den Säuerlingen schon lange Zeit als "Luftsäure" den Mineralogen bekannt, ehe man ihre Eigen= schaften kannte. Auch in Vulkanen spielt sie eine große Rolle. Wird sogar tropsbarflüssig von Mineralen (Quarz, Topas, Olivin 2c.) einge-Die Kalkgebirge binden sie in ungeheuren Mengen, was sich schlossen. hier leicht mit Brausen durch Säure erkennen läßt, und schon Agricola als Kennzeichen anführt. Trot ihrer Gasform frißt sie die verschiedensten Steine und Erze an, und wirkt zersetzend ein. In den obern Teufen der Gänge spielen daher Carbonate der verschiedensten Art eine Haupt-Denn Kohlensäure treibt bei Gegenwart von Wasser Rieselerde aus, es bilden sich Carbonate von Kalk, Magnesia, Eisen 2c. dagegen die Temperatur über 100° C dann schlägt der Prozeß um, es ent= stehen Silicate, die im Marmor des Urgebirges so viel angetroffen werden.

2. Schweselsäure I findet sich in größerm Vorrath immer an Kalt gebunden und trägt so zur Bildung von Spps= und Anhydritgebirgen wesentlich bei. Diese scheint meist aus dem Urmeere zu stammen. Verseinzelt aber sehr verbreitet bindet sie der Schwer= und Strontspath. Außers dem entsteht sie durch Zersetzung der Schweselmetalle in Bergwerken, als Sublimationsprodukt der Bulkane 2c.

3. Phosphorfäure P, merkwürdig durch ihren Jomorphismus mit As, die man daher auch neben einander aufführen muß, ist in Hinsicht auf Wasse den beiden genannten weit untergeordnet. Sie nimmt aber wegen ihrer Rolle, welche sie im thierischen Organismus spielt, unsere Aufmerksamteit in doppelten Auspruch, und tritt in der Natur gewöhnlich dreis

basisch auf.

4. Salzbilder Fluor Pl, Chlor Gl, Jod I, Brom Br spielen eine sehr ungleiche Rolle. Das Fluor schon bei vielen Silicaten wichtig, lagert sich im Flußspath in größern Mengen ab, während das Chlor hauptsächlich an Steinsalz gebunden ist.

5. **Borsäure** B bildet zwar nur eine kleine, aber interessante Gruppe. Wie die neuern Chemiker diese Namen ummodelten, haben wir pag. 183

erwähnt.

Von Metallsäuren sind Chromsäure Er, Wolframsäure W, Molybdänsäure Mo insonders wegen der Bleisalze aufzuführen, während ihre Oxyde wohl bei den Oxydischen Erzen die bessere Stelle sinden, wenn gleich über Oxyd oder Säure eine richtige chemische Deutung nicht immer möglich ist. Das sind Schwierigkeiten, wovon keine Systematik sich befreien kann. Uebrigens darf man auch hier das Bestreben nicht aufgeben, so viel als möglich das Aehnliche zusammen zu bringen. Dieß gelingt namentlich bei den künstlichen Salzen am wenigsten, deuen im Grunde genommen unter den Mineralen ihr Plat nicht versagt werden kann.

Weil es dieser Klasse an Kieselerde fehlt, so sind die dahin gehörigen Minerale im Allgemeinen leicht aufschließbar, das erleichtert die

chemische Untersuchung auf nassem Wege außerordentlich.

Kohlensaure salinische Steine.

1. Kaltspath.

Calx (xális) hieß bei den Lateinern im Allgemeinen Stein, Plinius hist. nat. 36. 58 braucht es dann ausdrücklich für unsern Kalkstein: mirum, aliquid, postquam arserit, accendi aquis (wunderbar, daß etwas, nachdem es gebrannt, durch Wasser angezündet werden kann). Die krystallinischen zählten bei den Bergleuten schlechthin zum Spath, Spatum Agricola pag. 701, und es nimmt Wunder, daß wir diesen bei den Alten nicht sicher wieder erkennen. Scheuchzer glaubt, es sei Androdamas (quadrata semperque tessulis similis Plinius hist. nat. 37. 54), Agriscola pag. 634 begreift ihn unter Marmor der Erzgänge, welcher von

Natur so glänze, als wäre er polirt. Später hieß er auch wohl Selenites rhomboidalis, und seit Bartholin am Crystallus Islandicus die doppelte Strahlenbrechung erfannte, beschäftigten sich die außgezeichnetsten Physiter mit der Winkelbestimmung. Seine Figuren haben das Auge der Bergverständigen auf sich gezogen, und obgleich Cronstedt noch 1758 "keine große Hoffnung hegte, daß etwas Wesentliches daraus werde", so hatte doch Bergman 1773 schon den Schlüssel gesunden, welcher Hauy zu seinen bewunderungswürdigen Entdeckungen führte. Dieser begann sein Mineralsystem nicht nur mit dem Chaux carbonatée, sondern setzte daran auch seine ganze Theorie außeinander: ohne Kalkspath würde die Krystallographie vielleicht noch lange verborgen geblieben sein. Carbonate of Lime. Calcit. Ueber die heteromorphen Zustände der Kohlensauren Kalkerde verdanken wir G. Rose (Abh. Berl. Akab. Wissensch. 1856. 1 und 1859. 88) eine Reihe der interessantesten Experimente und Präparate.

Rhomboeder $P = a : a : \infty a : c$ sehr blättrig, und so leicht darsstellbar, daß der Spath nur in Parallelepipede von 105° 5' in den Endstanten zerspringt, daraus folgt

Seitenage $a = 1,1705 = \sqrt{1,3702} = \lg 0,06839$.

Reigung P gegen Are c 45° 24'; Endfante P/P gegen c 63° 44', also der stumpse Winkel des Hauptschnitts 109° 4' (fast Oktaederwinkel), der stumpfe Flächenwinkel 101° 55'. Schon Hungens fand die Rhomboeberkante zu 105°, Romé be l'Isle nahm den ebenen Winkel zu 102° 304, Hauy rechnete die Rante zu 104° 28' 40", und die Ebene zu 101° 32' 13", von der Voraussetzung ausgehend, daß P mit der sechsseitigen Säule und Geradendfläche gleiche Winkel mache, sich also unter 45° zur Aze c neige, woraus c:s = 1:1 folgt, während dieß Verhältniß 1:1,0137 ist, wie Wollaston (Phil. Transact. 1802 pag. 385) bewies. Das Rhom= boeder tritt selten selbstständig auf und wenn es vorkommt, sind seine Flächen matt. Man findet es im Maderaner Thal (Uri), bei Neudorf auf dem Unterharz auf Bleiglanzgängen, in 3" großen Kryftallen im Silurischen Kalk von Slichow bei Prag. Einen der unerwarteisten Fundorte bilden die Schwedischen Echinosphäriten, Petrefaktenkunde Deutschlands tab. 114 fig. 20, woran alle nach innen gerichteten Strahlen entsprechend dem späthigen Bruche der Tafeln mit dem Hauptrhomboeder endigen. Sehr merkwürdig ist das Gegenrhomboeder e1 = a': a': oa: c, das rauhflächig bei Andreasberg vorkommt, und neuerlich im Basalttuff am Bölle bei Owen gar zierlich sich zeigte. Der blättrige Bruch durch c gelegt halbirt die Zickzackkanten. Die Verbindung des Haupt- und Gegenrhomboeders gibt ein Dihexaeder von 138° 53' in den Endkanten.

Geradendfläche $a^1=c:\infty a:\infty a:\infty a$ stumpft die Endecke mit gleichseitigem Dreieck ab, sie hat gewöhnlich ein mattweißes schiefriges Aussehen, ist sogar nicht selten weicher als die übrigen Flächen. Hauy nahm sie für blättrig, und im Schieferspath von Norwegen, schneeweiß und krummblättrig, meint man wirklich einen blättrigen Bruch annehmen

zu sollen, während der zerreibliche Schaumkalk (Karsten's Aphrit) aus dem Zechstein von Gera und Eisleben nichts als in Ca C (Aragonit) verwandelter Gyps ist. Wenn sich die Geradendsläche mit dem Rhom-boeder verbindet, wie im Maderaner Thal, so entstehen ausgezeichnete dreigliedrige Oktaeder.

Erste sechsseitige Säule e' = a:a: oa: oc stumpft die Seitenecken des Rhomboeders ab, indem es die 2 Zickzackkanten in 1 und die Endkante in i schneidet. Mit Geradendfläche kommt sie ausgezeichnet bei Andreasberg vor, wo die langen Kanonenspath heißen, die papierbunnen mit weißer wie durch Verwitterung erzeugter Farbe, die nicht ganz zur Mitte der Säule vordringt, Schieferspath. Der blättrige Bruch stumpft daran die Endkanten abwechselnd ab. Biel seltener findet man die 2te sechsseitige Säule d' = a: ½a: a: ∞c. Dufrénoy bildet sie von Cumberland mit dem Hauptrhomboeber ab; da sie die Zickzackfanten desselben gerade abstumpft, so entsteht ein ausgezeichnetes dreigliedriges Dodekaid. Der blättrige Bruch stumpft dann die Endecken abwechselnd ab. 6+6= kantige Säulen sind selten, doch findet man an den Dreikantnern von Andreasberg und Cumberland hin und wieder a : fa : fa : oc, selten die Hany'sche Fläche a: \fa: \fa: \inc. Sie runden die Seitenkanken der Rhomboeder und Dreikantner oft ganz cylindrisch, und sind daher gewöhnlich feiner scharfen Bestimmung fähig.

Von den Rhomboedern zieht vor allem die sogenannte Haupt= reihe das Augenmerk auf sich. Dahin gehört das

erste stumpfere b' = 2a': 2a': ∞a (134° 57'), welches gewöhnlich in symmetrischen Pentagonen die Enden der ersten seitigen Säule bildet. Man erkennt es sehr leicht an der Lage des Blätzterbruchs, welcher in die Diagonalzonen fällt, denen gewöhnlich eine aufsallende Streifung entspricht, wodurch die Pentagone bauchig werden. Schon Linné war auf diese Pentagone ausmertsam, denn sie gehören mit zu den verbreitetsten auf Erzgängen, in Spalten des Kalkgebirges, in Achatdrusen von Oberstein, Waldshut am südlichen Schwarzwalde 2c. Zu Drusen gruppirt kommen die Rhomboeder selbstständig vor (Neudorfauf dem Unterharz). Bei mittlerer Ausdehnung bilden auch die Säulensschen symmetrische Pentagone, wir haben dann ein 3 + 3flächiges Penstagondodesaeder.

2 tes stumpfere Rhomboeder a² = 4a: 4a: ∞a (156° 2') wird zwar erwähnt, gehört aber zu den Seltenheiten.

lt es schärfere e' = ½a': ½a': ∞a (78° 51') fällt in die Diagonalzone des blättrigen Bruchs, derselbe nuß also seine Endfanten gerade abstumpfen, woran man es leicht erkennt. Man findet es häusig aufgewachsen, besonders in Kalkgebirgen der Jura= und Musschelkalksormation. Am merkwürdigsten sind aber die sogenannten kryskallisirten Sandsteine von Bellecroix bei Fontainebleau, Kramp's Sandspath, worin der Kalkspath nur ¼, der Duarzsand dagegen ¾ beträgt, dennoch kommen die Rhomboeder in größter Regelmäßigkeit vor, auch

verrath ber Spiegel in ben Ranten bas Wefen ber Form. Es find eigentlich Ralkconcretionen in einem Tertiärfande, baber bilden fie große Rnollen aus verwachsenen Rhomboebern, worunter sich auch viele Eingelfryftalle, regelmäßig wie Dtobelle, zeigen. Haun nannte es Rhomboedre inverse (Invertirungerhomboeder), weil es nach seiner Rechnung ben stumpfen Flächenwinkel von 104° 28' 40" und ben stumpfen Seitenkantenwinkel von 101° 32' 15" mit ben Ranten- und Flachenwinteln des Hauptrhomboeders vertaufche. Auch ber Hauptschnitt hat die gleichen Wintel bon 1080 26' 6", nur fallt jest ber ftumpfe Wintel nicht in die End- sondern in die Seitenede. In gleicher Berwandtschaft steht bas lfte stumpfere mit bem 2ien schärfern, überhaupt bas nte ftumpfere mit bem (n+1)ten icharfern. Diefes ichone Berhaltnig fallt aber, fobalb P gegen e nicht mehr 45° geneigt ist: benn nach Wollaston beträgt die Endfante des Rh. inverse 78° 51', mahrend der scharfe Flächenwinkel des blättrigen Bruchs 78° 5' macht, fo bag eine fleine Differeng In unfern Beiten find noch mehrere andere Fundorte befannt geworben, Grunftabt in der Pfalg, Brilon in Beftphalen, befondere nieblich bilbet fie Bregina (Jahrb. Geol. Reichsanft. XX tab. 6) von Sievring bei Wien ab, wo die fleinen Rhomboeber 4a': 4a' an 60 p. C. Quargfand einschließen. Ja im Buntensanbstein von Biegelhaufen bei Beibelberg lofen fich aus Rugeln Rryftalle heraus, die ganglich frei find von Ralt; wenn auch nicht scharftantig, so erweisen fie fich doch als robe Dreifantner, Jahrb. 1867. ses.

2 tes fcharfere es = 4a: 4a: coa (65° 50')

bindet sich hauptsächlich an den gewöhnlichen Dreikantner de, in dessen je zwei scharfen Endkanten es liegt; der Dreikantner muß folglich die Endkanten zuschärfen. In unsern schwäbischen Muschelkalken (besonders an der Wutach) herrscht häusig dieses Rhomboeder vor. Da es mit dem ersten stumpfen Rhomboeder die Winkel vertauscht, so beträgt der ebene Winkel in der Endede ungefähr einen halben rechten, was das Auge leicht beurtheilt.

3tes ich arfere et = [a': [a': wa (61° 33')

findet fich nur untergevednet meift am erften scharfern, woran es bie Seiteneden abstumpft. Dagegen ift

4 tes fcarfere e 13 = 18 a: 18 a: 00a (60° 20')

dilaté contracté Blaubeuren. Waldsbut.

in Verbindung mit dem erstern stumpsern b' gar nicht ungewöhnlich in Spalten des schwäbischen Jurafaltes zc. Beim ersten Anblick kann man es für eine Säule halten, allein die Kanten convergiren, obgleich sie vom Winkel der regulären sechsseitigen Säule nur $\frac{1}{2}$ ° abweichen (119° 40'). Haup untercontracts schied zwei Rhomboeder dieser Art: ein

Weil die Flächen sich unter ber Basis bes Endpentagons verengen und ein

dilaté $e^{\frac{9}{8}} = \frac{1}{14}a' : \frac{1}{14}a' : \infty a \ (60^{\circ} \ 36'),$

weil die Flächen sich unter der Basis erweitern. Wenn diese Convergenz oder Divergenz sich immer so deutsich beobachten ließe, als sie gezeichnet wird, so folgte daraus, daß beide Rhomboeder verschiedenen Ordnungen angehören müßten. Hauy konnte die Sache nicht durch Messung bestätigen, sondern er schloß es nur, weil hierauf die einsachsten Auszbrücke und führten. Bei Seitenkantenwinkeln, die sich so nahe liegen, wie 119° 24', 119° 29' und 119° 40', kann auch heute das Reslexionszgoniometer um so weniger entscheiden, als der Glanz der Flächen sich gewöhnlich nicht sonderlich zum Messen eignet. Wan könnte daher alle unter dem 4ten schärfern vereinigen, das vermöge seiner Ableitung die Wahrscheinlichseit sür sich hat. Rhomboedre dilaté es könnte dann das Gegenrhomboeder $e^{\frac{1}{3}\frac{7}{4}} = \frac{1}{16}a': \frac{1}{16}a': \infty a$ sein. Zippe ging sogar noch weiter, und unterschied ein $e^{\frac{1}{9}} = \frac{1}{28}a: \frac{1}{28}a: \infty a$ mit 60° 9' in den Endkanten, und folglich 119° 51' in den Seitenkanten.

Von Rhomboedern außer der Hauptreihe führe ich nur noch zwei als wichtig an: Haup's

mixte $e^{\frac{5}{2}} = \frac{1}{5}a' : \frac{1}{5}a' : \infty a \ (63^{\circ} 51').$

Da es die stumpsen Kanten des gewöhnlichen Dreikantners abstumpst, so findet es sich öfter. Von dem 2ten schärfern 4a unterscheidet man es leicht durch die Lage des blättrigen Bruchs, der wie die Kanten liegt. Das

cuboide e[‡] = ¾a': ¾a': ∞a (88° 18' in den Endkanten) unterscheidet sich daher nur um 1° 42' vom Würfel. Es kommt bei Andreasberg, mit Ichthyophthalm auf den Faröer Inseln 2c. vor. Letztere, Prunerit genannt, könnte man wegen ihrer röthlichen Farbe für Flußspath halten. Von genauer Bestimmung kann aber wegen der bauchigen Flächen kaum die Rede sein.

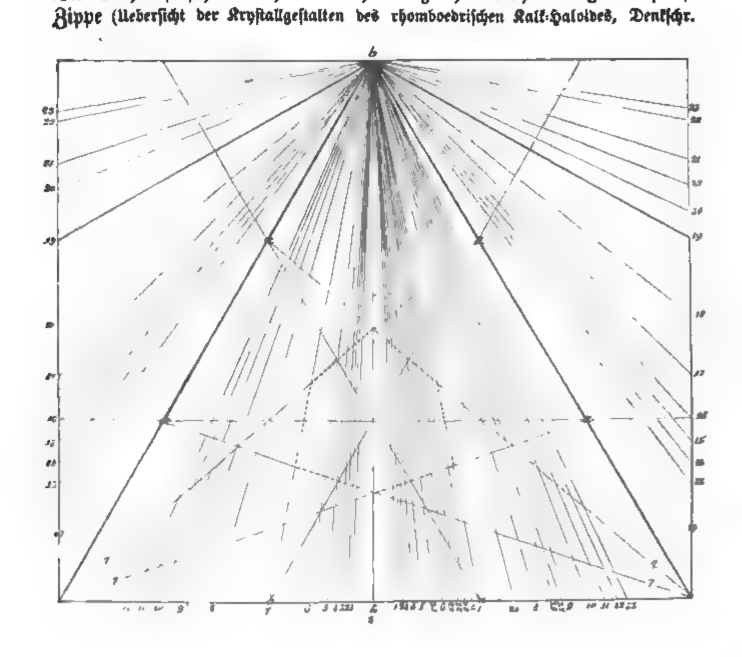
Dreikantner spielen selbstständig und untergeordnet eine überaus wichtige Rolle. Die Bergleute nannten sie Schweinszähne, daher Natrum hyodon de Lisle Essai 127. Scalenoeder nach den ungleichseitigen Dreiecken (scalene). Am gewöhnlichsten

Hauy's métastatique $b^2 = a : \frac{1}{3}a : \frac{1}{2}a : c$.

Er schärft die Zickzackkanten des Hauptrhomboeders im Verhältniß 2:1 zu. Daher fällt der blättrige Bruch in die Zickzackkanten von 132° 58'; die stumpfen Endkanten 144° 24', die scharfen 104° 38'. Nach Haup'scher Rechnung stimmen die Zickzackkanten mit den Endkanten des Hauptrhoms boeders, und der stumpfe ebene Winkel mit dem stumpfen des Hauptschomboeders; dieses schönen Verhältnisses wegen nannte er den Körper métastatique "winkelübertragen".

Sehen wir auf die Projectionsfigur pag. 88, so tritt das Verhältniß der vier Rhomboeder zum Dreikantner sogleich in die Augen: zwei davon stumpfen die abwechselnden Endkanten gerade ab, und zwei gehen den abswechselnden Endkanten parallel (liegen auf der Projection in den abswechselnden Endkanten). Nehmen wir den

Hauptdreikantner a: 4b: La: 4b: La: b, fo wird die icharfe Endfante in 4b burch das nachfte icharfere Rhomboeber ja' : ja' : ∞a, und die stumpfe in jb burch ga : ga : coa gerade abgeftumpft, man barf alfo ben Coefficienten von b nur mit 2 multiplieiren. Dagegen liegt in den abwechselnben icharfen Endfanten bas 2te icharfere ga: ga: oa, und in ben abwechselnben ftumpfen ga': ga': oa, beiber Beichen entsprechen baber ben Coefficienten von b. Da nun ferner in ben Seitenkanten bas Sauptrhomboeber liegt, von ber 2ten fechsfeitigen Saule nicht zu fprechen, fo haben wir bie Reihe a:a: ooa, ga': ga': ooa, 4a: 4a: 00a und außerdem ga': fa': 00a mit dem zugehörigen stumpferen ga : ga : coa. Bippe hat diese Rhomboeder nicht unpassend bie verhullten genannt, und ba er 85 verschiedene Dreitantner gufammenbringt, so tann man baraus auf ben Reichthum ichließen, wenn auch barunter gar manche unficher fein mogen. Uebrigens tommen bie genannten bes Hauptbreitantners auch häufig (enthüllt) vor, und je haufiger ein Dreis tantner, befto mahricheinlicher auch feine enthüllten Rhomboeber. wollen nach der Methode von Beig einmal bie wichtigften Dreitantner aus der Rantengone bes Sauptrhomboebers gujammenftellen. Die Sache ift febr erleichtert burch bie gelehrte Abhandlung bes Prof.



Rais. Atab. Wiss. 1850. III), welcher 700 Barietäten mit 42 Rhomboebern, 85 Dreikantnern, 7 Dihexaedern und mehreren Säulen mathematisch bestimmte. Dr. Ferd. Hochstetter hat dann im VI. Bande derselben Denksichriften den ganzen Reichthum von Flächen in einer großen Projectionsssigur zusammengesaßt, die dem Manne vom Fach um so willkommener sein muß, als derartige Arbeiten bei tieser Sachkenntniß auch technische Fertigkeit verlangen. Noch vollständiger ist der Quadro delle korme Crystalline dell' Argento rosso, del Quarzo e del Calcare von D. Sella (Accad. Sc. Turino 1856). Uebrigens genügt zum schnellen Versständniß auch eine kleine Figur, wie vorstehendes Stück zeigt, worin nur eine Kantenzone etwas vollständiger ausgeführt wurde.

```
Weiß
                                                                                                                                                                                                                            Hauy Mohs
                    \frac{1}{\infty}a: \frac{b}{3 + 1}: \frac{1}{2 + 1}a: \frac{b}{3 + 1}: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{b}{3 + 1}: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 + 1}a: \frac{1}{3 
        1) \frac{1}{7}a : \frac{1}{23}b : \frac{1}{13}a : \frac{1}{23}b : \frac{1}{8}a : b = d^{\frac{9}{7}} = S15
  (2) \frac{1}{6}a : \frac{1}{19}b : \frac{1}{15}a : \frac{1}{20}b : \frac{1}{7}a : b = d^{\frac{7}{6}} = S13
                          \frac{1}{3}a : \frac{1}{16}b : \frac{1}{11}a : \frac{1}{17}b : \frac{1}{6}a : b = d^{\frac{6}{5}} = S11
                          \frac{1}{4}a : \frac{1}{15}b : \frac{1}{9}a : \frac{1}{14}b : \frac{1}{3}a : b = d^{\frac{5}{4}} = S 9
                        \frac{1}{3}a : \frac{1}{10}b : \frac{1}{7}a : \frac{1}{11}b : \frac{1}{4}a : b = d^{\frac{4}{5}} = S 7
      5)
                         \frac{1}{2}a: \frac{1}{7}b: \frac{1}{3}a: \frac{1}{8}b: \frac{1}{8}a: b = d^{\frac{5}{2}} = S 5
7) \frac{1}{1}a 1 \frac{1}{4}b : \frac{1}{3}a : \frac{1}{5}b : \frac{1}{2}a : b = d^{\frac{2}{4}} = S 3 8) 2a : \frac{2}{5}b : \frac{2}{4}a : \frac{2}{7}b : \frac{2}{5}a : b = d^3 = S 2 9) 3a : \frac{3}{6}b : \frac{3}{5}a : \frac{3}{9}b : \frac{3}{4}a : b = d^4 = S \frac{5}{5} 10) 4a : \frac{4}{7}b : \frac{4}{6}a : \frac{4}{1}b : \frac{4}{5}a : b = d^5 = S \frac{5}{2} 11) 5a : \frac{5}{8}b : \frac{5}{7}a : \frac{5}{13}b : \frac{5}{6}a : b = d^6 = S \frac{7}{5} 12) 6a : \frac{6}{9}b : \frac{6}{9}a : \frac{6}{15}b : \frac{6}{7}a : ^{4}b = d^{7} = S \frac{4}{3}
                             \infty a: \frac{\dot{\infty}b}{\infty + 3}: \frac{\dot{\infty}}{\infty + 2}a: \frac{\dot{\infty}b}{2 \infty + 3}: \frac{\dot{\infty}}{\infty + 1}a: b = \infty a: a: a
                         9a : b : \frac{9}{8}a : \frac{9b}{15} : \frac{9}{7}a : \frac{9}{6}b = b^8 = \frac{9}{8}S \frac{4}{8}
 13)
                         8a: b: \frac{8b}{7a}: \frac{8b}{13}: \frac{8}{6}a: \frac{8}{5}b = b^7 = \frac{5}{8}S_{\frac{7}{5}}
  14)
                         7a : b : \frac{7}{6}a :
                                                                                                                                         11
                                                                                                                                        6b 9 5b 7 4b 5
                                                                                                                                                                           \frac{6}{4}a : \frac{6}{3}b = b^5 = \frac{1}{2}S_{\frac{5}{3}}
                                                                                                     <u>6</u>a
 16)
                         6a :
                                                                                                                                                         : \frac{5}{3}a : \frac{5}{2}b = b^4 = \frac{2}{5}S2
                                                                                                    5 a :
17)
                         5a :
                                                                                                                                                                         \frac{4}{2}a : \frac{4}{1}b = b^8 =
                                                                                                     4a :
18)
                         4a :
                                                                                                                                   \frac{5}{5}b : \frac{5}{1}a : \frac{3b}{a} = b^2 =
19)
                         3a :
                                                                                                   <sup>5</sup><sub>2</sub>a :
                                                             b
                                                                                                                                  b : \frac{3}{5}a' : 8b = b^{\frac{5}{5}} = \frac{1}{5}S'5
20)
                         4a':
                                                   *b
                                                                                                   8a':
                                                                                                                                            b : \frac{5}{3}a' : 5b = b^{\frac{3}{2}} = \frac{1}{5}S'3
                                                   \frac{5}{4}b: \frac{5}{8}a':
21)
                         5a':
                                                                                                                                               b : \frac{1}{7}6a' : \frac{1}{5}6b = b^{\frac{9}{7}} = \frac{1}{16}S'9
                        8a': \frac{16}{11}b : \frac{16}{9}a':
22)
                                                                                                                                                                                                                                                   31*
```

Von nächster Wichtigkeit zeigt sich die Diagonalzone des Haupt= `rhomboeders, d. i. die Kantenzone zb des nächsten schärfern (za': za'). Da dasselbe gestrichelt ist, so müssen die Dreikantner 1ster und 2ter Ab=

theilung auch gestrichelt sein. Es gehören dahin

$$\mathfrak{Beih} \qquad \mathfrak{Hohe} \\ 35) \, \frac{1}{3} a' : \frac{b}{11} : \, \frac{1}{8} a' : \frac{b}{13} : \, \frac{1}{8} a' : \frac{b}{2} = e_{\frac{1}{4}} = 2 \, S' \, 4.$$

36)
$$\frac{1}{2}a': \frac{b}{8}: \frac{1}{6}a': \frac{b}{10}: \frac{1}{4}a': \frac{b}{2} = e_{\frac{1}{8}} = 2 S' 3.$$

37)
$$a': \frac{b}{5}: \frac{1}{4}a': \frac{b}{7}: \frac{1}{8}a': \frac{b}{2} = e_{\frac{1}{2}} = 2 S' 2.$$

38)
$$2a':\frac{2b}{7}:\frac{1}{8}a':\frac{2b}{11}:\frac{2}{5}a':\frac{b}{2}=e_{\frac{2}{3}}=2S'\frac{5}{2}.$$

Weitere Glieder der Reihe nicht befannt. Mit Nro. 5 bis Nro. 7 verglichen gibt die Reihe im mittlern a gerade diejenigen Coefficienten $\frac{1}{6}$, $\frac{1}{7}$, welche zwischen $\frac{1}{9}$, $\frac{1}{7}$, liegen. Einige Zwischenglieder

39)
$$\frac{2}{5}a':\frac{2b}{18}:\frac{1}{5}a':\frac{2b}{17}:\frac{2}{7}a':\frac{b}{2}=e^{\frac{2}{5}}=2$$
 S' $\frac{5}{2}$.

40)
$$\frac{5}{2}a'$$
 : $\frac{b}{4}$: $\frac{5}{10}a'$: $\frac{b}{6}$: $\frac{5}{8}a'$: $\frac{b}{2}$ = $e^{\frac{5}{3}}$ = $2 S' \frac{5}{3}$. fügen sich gut.

Aus der Endfantenzone sind etwa bekannt:

Weiß Sann Mohs 41)
$$9a': \frac{b}{2}: \frac{9}{17}a': \frac{9b}{53}: \frac{9}{16}a': \frac{3b}{5} = e_{\frac{a}{2}} = \frac{5}{3}S': \frac{17}{13}.$$

42)
$$5a': \frac{b}{2}: \frac{5}{9}a': \frac{5b}{17}: \frac{5b}{8}a': \frac{5b}{7} = e_{\frac{5}{2}} = \frac{7}{8}S'\frac{9}{7}.$$

43)
$$4a': \frac{b}{2}: \frac{4a'}{7}: \frac{4b}{13}: \frac{4}{6}a': \frac{4b}{5} = e_{\frac{4}{5}} = \frac{5}{4} S'_{\frac{7}{5}}.$$

44)
$$3a': \frac{b}{2}: \frac{5}{5}a': \frac{b}{5}: \frac{5}{4}a': b = e_{\frac{5}{2}} = S' \frac{5}{5}.$$

45)
$$2a': \frac{b}{2}: \frac{2}{3}a': \frac{2b}{5}: a': 2b = e_2 = \frac{1}{2} S' 3.$$

Projicirt man diese Körper wieder, so kann man leicht das Wahrscheinlichere vom Unwahrscheinlichern unterscheiden. Eine der schönsten Lagen hat Nro. 45, sie führt uns zum Wendepunkte, zum Dihexaeder

46)
$$\frac{5}{2}a : \frac{b}{2} : \frac{5}{4}a : \frac{b}{2} : \frac{5}{2}a : \infty b$$
,

das Lévy angibt. Zwischen Dihexaeder und Rhomboeder beginnt die 3te Abtheilung, wieder mit ungestrichelten a, weil sie ihre scharfen Endkanten wie die Endkanten des Hauptrhomboeders legen.

- 47) 2a : $\frac{4b}{7}$: $\frac{4}{5}a$: $\frac{b}{2}$: $\frac{4}{5}a$: $4b = e_4 = \frac{4}{5}$ S 5.
- 48) $\frac{5}{8}a : \frac{5b}{8} : \frac{5}{8}a : \frac{5}{8} : \frac{5}{4}a : \frac{6b}{2} = e_8 = \frac{2}{8} S 3.$

Dan erfennt barin gleich wieder bas Reihengefet fa, fa, fa te.

Die Rantenzone des nächsten stumpfern Rhomboeders 2b hat ebenfalls eine Reihe aufzuweisen:

- 49) $\frac{1}{4}a': \frac{2b}{19}: \frac{a}{14}a': \frac{b}{10}: \frac{a}{7}a': 2b = d^1 d^{\frac{1}{7}} b^{\frac{1}{8}} = \frac{1}{2} S'$ 13.
- 50) $\frac{1}{2}a': \frac{2b}{15}: \frac{2}{7}a': \frac{b}{7}: \frac{2}{5}a': 2b = d^{\frac{1}{4}}d^{\frac{1}{4}}b^{\frac{1}{4}} = \frac{1}{2}S'$ 9.
- 51) $\mathbf{a}': \frac{3b}{7}: \frac{3}{5}\mathbf{a}': \frac{b}{4}: \frac{3}{5}\mathbf{a}': 2\mathbf{b} = \mathbf{d}^1 \mathbf{d}^{\frac{1}{8}} \mathbf{b}^{\frac{1}{2}} = \frac{1}{8} \mathbf{S}'$ 5.
- 45) $2a': \frac{b}{2}: \frac{2}{3}a': \frac{2b}{5}: a': 2b = e_2 = \frac{1}{2}S' \cdot 3.$
- 52) $3a': \frac{3b}{3}: \frac{4}{7}a': \frac{b}{2}: \frac{4}{5}a': 2b = e_6 = \frac{1}{2}S' \frac{7}{5}.$

Dabei ereignet es sich zuweisen, daß Dreikantner ber einen Reihe auch zu denen einer andern Reihe gehören, so liegt Nro. 45 sowohl in der Kantenzone des stumpfern 2b, als in der Kantenzone des nächsten schärsfern 3b.

Anffallender Beise stellen sich darunter auch Gegendreikantner ein; so ist Nro. 44 der Gegendreikantner von Nro. 9, denn beider Zeichen unterscheidet sich nur durch die Striche. Unter andern merkwürdigen Gegendreitantnern erwähne ich nur:

53) \mathbf{a}' : $\frac{\mathbf{b}}{4}$: $\frac{1}{4}\mathbf{a}'$: $\frac{\mathbf{b}}{5}$: $\frac{1}{2}\mathbf{a}'$: $\mathbf{b} = \mathbf{d}^{\frac{1}{2}}\mathbf{d}^{\frac{1}{3}}\mathbf{b}^{\frac{1}{4}} = \mathbf{S}'$ 3,

biefer entspricht bem Hauptbreitantner Rro. 7, ber Rro. 6 bagegen

54) fa': h: fa': b: fa': b. Ebenso haben Nro. 24, Nro. 29, Nro. 36 2c. ihren Gegendreikantner.

Hat man auf diese Weise eine Uebersicht der Dreikantner gewonnen, so ist es nicht uninteressant, sich alle diesenigen herauszusuchen, welche parallele Sectionslinien auf der Projectionssigur bekommen. Nehmen wir die Sectionslinien des Dreikantners Nro. $7 = a : \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a$ und des Gegendreikantners Nro. $53 = a' : \frac{1}{4}a' : \frac{1}{4}a'$, so gehen diesen Sectionsslinien die von Nro. $45 = \frac{1}{4}c : a' : \frac{1}{4}a' : \frac{1}{4}a'$, Nro. $18 = \frac{1}{4}c : a : \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a$, Nro. $36 = 2c : a' : \frac{1}{4}a' : \frac{1}{4}a'$, $4c : a : \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a$ parallel, so daß bei gleicher Basis die Aze c in der Progression $\frac{1}{4}c$,

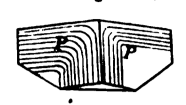
Was endlich das Bortommen in der Natur betrifft, so ift ein scharfes Erkennen ohne Winkelmessung häufig nicht möglich, und gerade die complicitelesten und lehrreichsten Krystalle entziehen sich nicht selten auch den scharfen Winkelmessungen, doch kann man mit einem Handgoniometer sich leicht im Großen orientiren. Das soll an einzelnen Beispielen klar gemacht werden.

1. Reguläre lite sechsseitige Säule es von Andreasberg. Sie herrscht durchaus vor, zeichnet sich durch Glanz und geringe Querftreifung aus. Der blättrige Bruch P stumpft die abwechselnden Endfanten ab, und erzeugt eine



markirte Streifung auf dem nächsten stumpfern Rhomboeder b1, die senk= recht gegen die Endkante der Säule steht, und eine schiefe Streifung auf der 2ten Säule d1, die dem Durchschnitt der Säule mit dem Blätterbruch

entspricht, folglich auf den abwechselnden Flächen d' sich abwechselnd neigt. 2. Hauptrhomboeder vom Maderaner Thal. An einem Ende



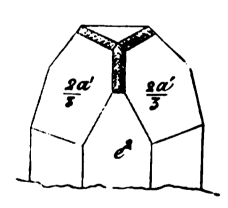
(Unterende) herrscht die Geradendfläche vor, und diese hat an kleinen Kryftallen eine Querstreifung, was Unbeutung eines vierten Blätterbruchs zu sein scheint, ber die Endecke gerade abstumpft. Soust ist die Oberfläche

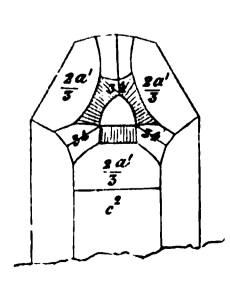
bes Rhomboeders matt, und wegen der zarten Streifung mit dem Fingernagel ritbar. Bei größern Krystallen bemerkt man eine sehr regelmäßige Bogenstreifung, die Seitenarme der Bogen gehen der Rhomboederkante parallel, in der Mitte längs der schiefen Diagonale gewahrt man eine breite Einknickung: der erste Anfang einer Dreikantnerbildung, der aber der Hauptrhomboederfläche möglichst nahe liegt, also über unseren stumpf= sten Nro. 13 = 9a : ga noch hinaus geht. Es kommen auch sehr complicirte Formen vor, woran aber meist die Geradendfläche einer Seite sich auszeichnet.

Im Muschelkalke findet man gar häufig das zweite schärfere Rhomboeder ja, dessen scharfe Endkanten der Hauptdreikantner a : ja zuschärft. An der Endspiße fehlt gewöhnlich das nächste stumpfere Rhomboeder 2a' nicht. Dehnt sich der Dreikantner aus, so wird er nicht selten bauchig, es treten zwar noch allerlei Abstumpfungen hinzu, im Ganzen bleibt sich aber der Typus sehr gleich, und da er im Kalkgebirge der verschiedensten Formationen sich häufig findet, so verdient er hervorge=

hoben zu werben.

4. Die Andreasberger bilden eine große Familie. Schon oben bei

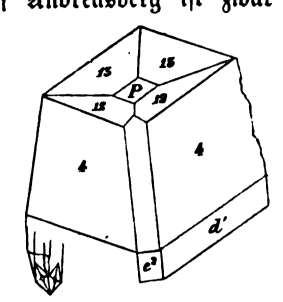




der sechsseitigen Säule (1) ist sie angedeutet. Hier haben wir auf der zum Theil langen Isten Säule das würfelartige Rhomboeder ga' vorherrschend, aber mit matter drusiger Fläche. Es kann baber faum genau gemessen werden. Die Endfante erscheint gerade abgestumpft durch eine federartig ge= streifte Fläche, mas auf einen Dreikantner hinweist. Wenn die Fläche gerade abstumpfte, so müßte sie einem Rhomboeder ga : ga : ∞a : c angehören, doch ist sie so eng mit dem Blätterbruch verbunden, daß man sie häufig anzweifelt. Sie sett offenbar den Dreikantner ein, der bei jenen großen mit Rauschroth übertünchten Krystallen deutlich hervortritt. Hier macht das matte Rhomboeder ga' mit dem Blätterbruch 80°, das nächste stumpfere läßt sich darüber leicht an der starken diagonalen Strei= fung erkennen. In der Diagonalzone des letteren

liegt ein Dreikantner, der sich aber im weitern Verlaufe ganz abrundet. Gerade die Menge ganz Zippe bestimmt ihn Sa: Sa: \a: \a: \a: \a: \a: \Rro. 34). flacher Dreikantner aus der Endkantenzone des Hauptrhombveders sind für die Erzgänge von Bedeutung.

5. Haun's Unintidodécaèdre von Andreasberg ist zwar außerordentlich verzogen, allein man orientirt sich leicht an der Endecke, die dem Hauptrhom= boeder gleicht, nur daß sich ein Dreikantner (13) flach aus der Ebene des Blätterbruchs P erhebt. Derselbe hat in der scharfen Endkante ungefähr 1·16°, was etwa auf ein Zeichen 11a: 1·1a: 1·1a Darunter in ber Seitenkante hindeuten würde. erhebt sich ein zweiter (12) nur wenig steiler, als ersterer, Hann nannte ihn $d^5 = 4a : \frac{2}{3}a$, al= lein dem Augenmaß nach muß er der Rhom=



boederfläche viel näher liegen, etwa 8a : 3a : 3a (Nro. 14) haben. Beibe Dreikantner bilden öfter ein ganz flaches Pyramidenrhomboeder, die Py= ramidenspiße durch das Rhomboeder P abgestumpft, wodurch die Zonen scharf in die Augen treten. Darunter herrscht gewöhnlich ein Dreikantner d⁴ = \frac{1}{4}a Nro. 4, der der Kante des blättrigen Bruches parallel geht. Der Winkel der scharfen Endkante beträgt etwa 114°, daraus folgt, daß er innerhalb des Dreikantners Nro. 7 liegt, dessen scharfe Endkante reich= lich 104° macht. Dem Winkel zufolge könnte es auch Nro. 3 ober eine dem Mittelpunkte noch näher stehende sein. Die untergeordneten Abstumpfungen beider Säulen und des Rhomboeders, worunter auch das würfelartige nicht fehlt, übergehen wir.

6. In Derbyshire erscheint der Fußgroße Dreikantner Nro. 7 = a: $\frac{1}{4}a$: $\frac{1}{4}a$ scharf meßbar. Uebergehen wir die fleinen Abstumpfungen ber Seitenecken, und lenken die Aufmerksamkeit auf die Eudecken, so kann man durch Wegsprengen des Blätterbruchs sich bald überzeugen, daß der Dreikantner der Rantenzone desselben angehört (Un= terende), denn der Blätterbruch bildet mit den Dreikantner= flächen Rhomben. Um Ende findet sich ber matte Drei= kantner b³ = 4a: 3a (Nro. 18) mit etwa 138° in den scharfen Endkanten, vierfach stumpfer ({c:a: \fa: \frac{1}{2}a}) als der Hauptbreikantner. Bei andern noch mattern Flächen wird der scharfe End= tantenwinkel sogar 145°, was etwa auf sa: sa: şa schließen ließe. Gewöhnlich Zwillinge.

7. Im Teufelsgrunde des Münsterthals bei Staufen herrscht das Hauptrhomboeder mit dem nächsten stumpferen vor, allein die Kryftalle sind durch Dreikantner aus der Endkantenzone nicht selten ganz linsenförmig zu= gerundet, was die Krystalle der Erzgänge so bezeichnet.

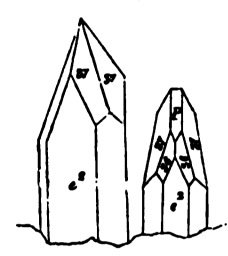
Auch der gewöhnliche Dreikantner mit dem Rhomboeder am Ende kommt vor. Man findet auf letzterem aber immer Andeutungen von Dreikantnern, die sich dem Blätterbruch möglichst nahe anlegen. Die Säulen machen die Ränder oft ganz chlindrisch, wie bei Neudorf auf dem Unterharze.

PP

8. Das Hauptrhomboeder P kommt auch in Spalten des Kalkgebirges vor, und zwar mit glänzenden Flächen, ohne Spur eines Dreikantners, Höhlen auf der schwäbischen Alp. Darunter liegt die verdrückte Form eines Haup'schen dilatée, aber nicht sehr deutlich. Die Kanten der drei breiten Flächen convergiren deutlich nach unten, sehen je-

doch physikalisch anders aus als die drei schmalen, welche nicht so deutlich convergiren.

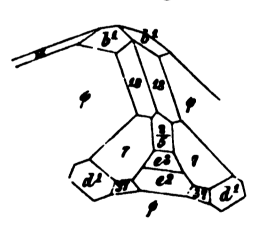
9. Alston Moor in Cumberland zeigt uns an der regulären sechs-



seitigen Säule einen Dreikantner aus der Diagonalzone des Hauptrhomboeder. Derselbe stumpft die Kante zwischen Hauptrhomboeder und erster sechsseitiger Säule ab, muß also auf der Projection zwischen den Sectionslinien dieser beiden liegen d. i. Nro. 37. Zersprengt man nun von einem die Spitze, so stumpft der blättrige Bruch die Kante zweier gegenüberliegender Flächen ab, folglich muß der Körper in der Diagonalzone liegen, es ist also

der Dreikantner a: \frac{1}{4}a': \frac{1}{3}a'. Defter sitzt daran auch der Dreikantner \frac{1}{4}a': \frac{1}{4}a' \text{ Nro. 36.}

10. Im Fassathal kommen mit Analcim sehr flächenreiche Kry-



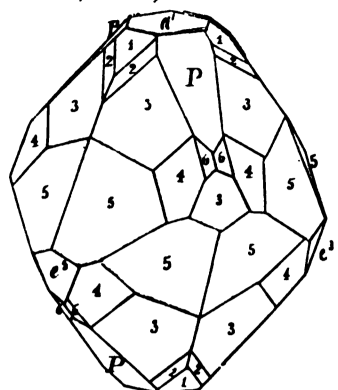
stalle vor $\varphi = \frac{1}{4}a' : \frac{1}{4}a' : \infty a$ (Zippe) herrscht daran. Der Hauptdreikantner Nro. $7 = a : \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a$, dessen stumpse Kante durch Rhomboeder $\frac{2}{4}a : \frac{2}{4}a$ gerade abgestumpst wird, leitet auf den blättrigen Bruch, dessen rhomboedrische Endkanten $b^1 = 2a' : 2a'$ gerade abstumpsen würde. Zweites schärfere Rhomboeder $e^3 = \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a$ muß in den scharfen Endkanten von Nro. 7 liegen. Nro. 18

= 4a: \frac{1}{3}a : \frac{1}{2}a schärft die Endkante \phi/\phi au, denn \phi gehört zu dessen verhülten Rhomboedern. Aus der 1sten Säule e^2 = a: a: \infty a folgt, daß Nro. 37 = a': \frac{1}{4}a': \frac{1}{4}a' zur 2ten Ordnung gehöre. Zweite Säule d^1 = a: \frac{1}{2}a: a: \infty c macht nach drei Seiten hin parallele Kanten, woraus man sogleich ihren Ausdruck errathet.

11. Am Obern See von Nordamerika sind aus den Kupfergruben außerordentlich flächenreiche Krystalle vorgekommen, die von Rath (Pogg. Ann. 132. 200) und Hessenberg (Abh. Sendenb. Nat. Ges. VII. 257) aussührlich beschrieben wurden. Einfache Dreikantner a: ½a: ½a lassen sich leicht nach den Sprüngen des Blätterbruches, in deren Kantenzonen sie fallen, beurtheilen. Ihre scharfen Endkanten sind durch das nächste schärfere Rhomboeder ½a': ½a' gerade abgestumpst, doch zeigt das Rhomboeder

eigenthümliche Streifen, und sonderbarer Weise ist die eine Seite matt, die andere glänzend. Solche Arystalle von Hühnereigröße senken sich mit der einen Seite unmittelbar über das gediegene Aupfer hinab. Freislich sind dabei noch eine Menge unsicherer Abstumpfungen, die Websty (Zeitschr. d. geol. Ges. XV. 679) Bieinalstächen nannte, welche bei den Adu-

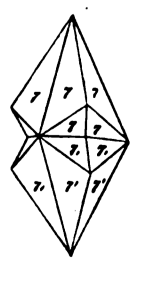
laren in der Schweiz sich häufig finden, und dort bis zu den ungefügen Ausdrücken $\psi = \frac{1}{68}a : \frac{1}{68}b : c$, $\varphi = \frac{1}{213}a' : \frac{1}{220}b : c$ 2c. gehen. Dasselbe wiederholt sich bei den Kalkspathen, besonders wenn sie mit Zeoslithen vorkommen, wie im Basalte von Gran Canaria, oder im kupferhaltigen Mandelkein vom Obersee, was beistehende Copie zeigt. Unter der Geradendsläche a' dehnt sich das blättrige Hauptrhomboeder P aus; das zweite schärfere e' = \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a darunter verräth sich schon durch die symsmetrische Lage. Ein glänzendes Rhoms



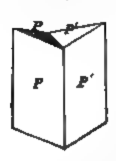
boeder 1 = 3a': 3a', würde man gern für das Gegenrhomboeder nehmen, allein die Messungen ergaben die Endkante von 99° 554, und damit ein neues Rhomboeder zweiter Ordnung. Daran schließen sich bann fünf ebenfalls neue Dreikantner: der erste 3 = 3a': 3a': 5a': c = 395 hat noch eine gefügige Zahl; besto ungefüger ist schon 5 = 4'a': 188 a': 158a': c = 56.189.88, welcher die größte Ausdehnung hat; die beiden $4 = \frac{81}{56}a' : \frac{81}{154}a' : \frac{81}{88}a' : c = 56.154.81$ und $2 = \frac{49}{16}a' : \frac{29}{188}a' : \frac{29}{251}a' : c$ = 55.286.200 erscheinen zwar auch sehr complicirt, aber dennoch findet ein Zonenzusammenhang P1234 Statt, wie die Parallelität der Linien unten zeigt. Alle diese Dreikantner gehören der zweiten Ordnung, erster ist nur $6 = \frac{5}{3}a : \frac{1}{2}\frac{5}{3}a : \frac{1}{4}\frac{5}{4}a : c = 9.23.15$, aber diese fallen keineswegs mit ben anlagernden 4 in eine Bone, sondern nach der Darstellung von Hessenberg würde in die Kanten e3/6 je eine 2 oben neben P sallen. Solche Rrystalle zu entziffern macht wenig Freude. Bielleicht kommt bald eine Zeit, wo man erkennt, daß die vermeintlichen Messungen nicht zu weit getrieben werden bürfen.

Zwillinge. 1 stes gewöhnlichere Geset: Die Rhomboeder haben

bie Geradendsläche a' gemein und liegen umgekehrt. Sie sind daher um 60° gegeneinander verdreht. Besonders sindet man es bei Dreikantnern von Derbyshire, Traversella, auch in einem Thonsetten des Muschelkalkes bei Cannskadt ohnweit der Ziegelhütte in den ersten Kalkwänden, welche der Fluß auf dem rechten User trifft. Letztere sind um und um ausgebildet, an den Seiten kommen drei Mal einspringende Winkel, und wenn diese sich auch ausfüllen, so passen scharfe Kanten unten und oben auseinander, welche bei einsachen Formen bekanntlich abwechseln. Bei Auerbach

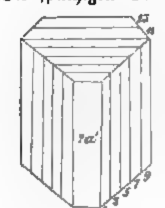


an der Bergstraße in Hessen-Darmstadt konnte man früher einmal spathige Stude von Fuß Durchmesser schlagen, die zwei dreiseitigen Pyramiden mit einander zugekehrten Basen gleichen (Trigonoeder), die einspringenden Winkel, welche durch den Blätterbruch an den Seitenecken. kommen, erinnern aber seicht an den Awilling.



2 te s seltenere Geseth: die Krystalle haben die Fläche des nächsten stumpfern Rhomboeder b' gemein und liegen umgekehrt. Man darf nur das Rhomboeder parallel der Fläche des nächsten stumpfern halbiren, und die Stücke gegeneinander um 180° verdrehen. Zwei blättrige Brüche machen dann eine rhombische Säule von 105° 5', während der dritte beider Individuen ein Bagr einerseits mit aus-

fpringendem, andererseits mit einspringendem Wintel von 141° 52' bildet. Die spathigen Stude finden sich bei Auerbach fehr schon, auch verrathen



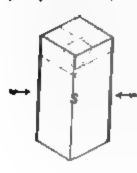
oft Streisungen das Geset, wie unter andern die prachtvollen Stude vom Sigmundsstollen im Rath-hausberge bei Gastein: lettere erscheinen in Rhom-bischen Säulen mit Schiesendsläche. Die stumpfe Kante der Säule ist durch eine matte Fläche des Rhomboeder 2a': 2a': ∞ a: c stark abgestumpft, und parallel ihnen sondert sich die späthige Rasse in zahlreiche Blättchen von **1"—1" Dicke. Alle diese Blättchen 1 bis 13 gehören zwar ein und

bemselben Individuum, allein zwischen je zwei schieben sich papierbunne Blättchen bes andern Individuum's ein. Solche Einschiebsel von Blätt= den sind beim Islandischen Doppelspath besonders merkwürdig und



ziemlich häufig: die geschlagenen Stude erscheinen zwar einfach, aber bei genauer Untersuchung merkt man einen zarten Strich (2), den Zwillings-Einschiebsel. Beim Durchseben verrath er sich sogleich durch prachtvolle Farben, welche von den Neutonianischen verschieden sind. Es wirken

Drillinge und Bierlinge vor. Wie solche Gesetze durchgreifen, hat Oschatzeitsche beutsch, geol. Gest. 1855. VII. 1) an Schliffen des Carrarischen Marmors nachgewiesen, die im Mitrostop an den kleinsten Körnern solche Zwillingsstreifen zeigen. Pfaff (Pogg Ann. 107. pag. 338) zeigte, daß man solche Streifen auch künstlich erzeugen könne: schleife man parallel eines



Hauptschnittes an die gegenüberliegenden Kanten Flächen und übe darauf einen senfrechten Druck in der Richtung der Pfeile aus, so kämen plötzlich Zwillingsstreisen, wie bei seinen Labradorfrystallen zum Borschein. Reusch (Bogg. Ann. 187. 448) verfolgte das weiter, und wies die punktirte Lage der Zwillingsebenen nach, die er Gleitslächen nannte. Längs der Kante s, gegen welche der Druck senkrecht wirkt, entstehen sie. Die Streisen kommen

22

auch zum Vorschein, wenn man an die Säule s eine Geradendfläche schleift, und auf diese einen Druck ausübt (Monatsb. Berl. Akab. 1867. 224).

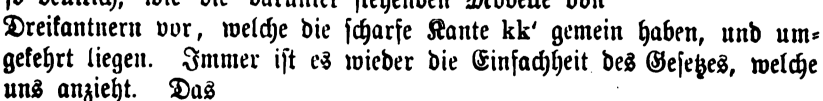
Später konnte Reusch sogar die Sprünge in zierlichster Weise auf dünneren Platten durch bloßen Druck mit einem Stifte bei gehöriger elastischer Unterlage darstelken, wie nebenstehende Probe zeigt: man sieht an der kleinen Verletzung, wo der Stift angesetzt wurde, und auf der schmalen Seite s erscheint das Plättchen schwach wellenförmig gebogen, so daß wir die "Gleitsläche" noch mit den Augen verfolgen können.

Wird man darnach nicht läugnen, daß auch in der Natur solche Zwillingslamellen durch ähnlichen Druck und Widerstände verschiedener Art erzeugt wurden, so ist damit doch das Zwillingsgesetz nicht ausgeshoben: die großen Kalkspathplatten (a¹ PPP) im Maderaner Thal kreuzen sich oft unter 2mal 63.44 = 127°28' mit vielen Wiederholungen. Dabei erheben sich auf der Geradendsläche a¹ zahlreiche Rhombveder P buckelsförmig, die häusig gegeneinander in dieser Zwillingsstellung stehen, wie das Einspiegeln zweier Blätterbrüche zeigt. Das konnte nur durch freies Wachsen in diese Lage gelangen.

3 tes Gesetz findet sich zu Andreasberg und Derbyshire, haupt-

sächlich bei Dreikantnern, welche den Blätterbruch P gemein haben und umgekehrt liegen. Es sind gewöhnlich knieförmige Anlagerungen oder Durchkreuzungen, wobei die Axen c sich unter 2mal $45.20 = 90^{\circ}$ 40' schneiden. Endlich kann auch in einem

4 ten Gesch das nächte scharfere Rhomboeder e' Zwillingsebene werden. Scheerer (Pogg. Anu. 65. 209) weist das an großen Krystallen von Alten's Kupfersgrube in Norwegen nach: die Dreikantner a: \frac{1}{2}a: \frac{1}{2}a haben sich zu einer Säule kk' = 104° 38' verzogen, welche der scharfen Endkante entspricht, während t der stumpsen; ihre Gipsel liegen in den Linien e und c'. Daraus geht sofort hervor, daß e¹ = \frac{1}{2}a': \frac{1}{2}a' gehen müsse. Im Wallis kommen die Verwachsungen so deutlich, wie die darunter stehenden Modelle von



Fortwachsen der Krystalle dürfte sich kaum irgendwo schöner sinden: verwitterte rauhflächige Stücke haben zumal auf Erzgängen (Samsson) sich mit einer klaren glänzenden Hülle umgeben, woran nur stellenweis das alte Kleid noch srei liegt. Häufig bildet das neue nur die Fortsetzung des alten, es können aber auch neue Flächen eintreten und alte verschwinden. Doch ordnet sich alles so sicher, daß man deutlich sieht, der alte Krystall hat seine vollkommene Anziehungskraft auf die Substanz bewahrt. Mit dem älteren Kalkspath kommen die Erze, mit

dem jüngern die Zeolithe vor, Jahrb. 1866. 280. Bei Reichenstein in Schlesien bilden die nächsten stumpferen Rhomboeder breite Rappen auf langstrahligen scharfen (Gloder, Nov. Act. phys. med. 1851. XXIII. 2. pag. 803). Gewisse Anziehungsfraft üben auch andere Unterlagen, wie z. B. die Asseln der hohlen Spatangen und Ananchiten der Kreidesormation (Weiß Berh. Gesellch. nat. Freunde zu Berlin 1836 pag. 12), oder die Echinosphäs riten des Ueberhangsgebirges 2c.: jede Assel hat auf der Innenseite ihren Arystall, bessen Are sentrecht gegen sie steht und bessen Größe genau mit ihr stimmt. Da die Assel selbst aus späthigem Kalk besteht, dessen Are mit dem des Krystalls zusammenfällt, so mag darin der theilweise Grund zur Anziehung gelegen haben. Sie endigen daher auch häufig mit dem Hauptrhomboeder pag. 478. Echinitae favoginei (binnenzellige) Balch Naturg. Berst. II. 1 pag. 177 tab. E. 1. a fig. 3 hießen die Feuersteinechiniten mit Rhomboebereindrücken, welche schon richtig aus den hohlen Mastrichter Exemplaren (Naturforsch. Stud 9 pag. 270) erklärt wurden. Stelzner Jahrb. 1866. 418.

Bu späthigem Kalk bilden sich oftmals fossile Muschelschalen um, insonders Schinodermen, und wenn diese Theile in die Länge gesstreckt sind, so fällt die Axe des Blätterbruchs mit der Längslinie zussammen. Sehr schön sindet man das dei Cidaritenstacheln, die innerlich den vollkommensten Blätterbruch eines einzigen Kalkspathrhomboeders haben. Bei Krinoidenstielen entspricht die Hauptaxe zwar der Richtung des Stiesles, aber die Blätterbrüche der einzelnen Glieder sind gegeneinander spisalförmig verdreht (Epochen der Natur pag. 558), doch dürste der Drehwinkel gesetzlich kaum sestgestellt werden können (Hessel, Mineral. Taschenb. 1825. a. pag. 152). Gar zierlich sind nach Turpin die mikrostopischen Rhomsboederchen in den Eierschalen der Weinbergsschnecke.

Acufere Rennzeichen. Härte 3, Normalhärte. pag. 155 hat ihn "sklerometrisch durchforscht", und die Flächen der Isten Säule am härtesten, die des Hauptrhomboeder am weichsten gefunden. Gew. 2,7. Selten schön gefärbt, und dann meist gelbbraun von Gisenoxydhydrat. Seine ausgezeichnete doppelte Strahlenbrechung ist bekannt pag. 123, daher für Optif unentbehrlich. Dünne Scheiben sollen schon durch den Fingerdruck elektrisch werden. In der Temperatur des kochenden Wassers wird nach Mitscherlich der Endfantenwinkel 8½ Minute tleiner (von 105° 5' geht er auf 104° 56½'), er muß sich also beim Erwärmen nach der Hauptaze stärker ansdehnen, als nach den Nebenazen. Optische Are —, wie bei allen rhomboedrischen Carbonaten. G. Rose (Abh. Berl. Atab. 1868. 57) beschrieb die schon von Plücker entdeckten hohlen Ranäle, welche entweder der horizontalen Diagonale der Blätterbrüche, oder den Endkanten des nächsten stumpfern Rhomboeders parallel gehen, und mit Zwillingslamellen zusammenhängen, die man auch künstlich durch Druck ober Schlag erzeugen kann.

Chemische Eigenschaften. Ca C, Stromeyer fand im Islandischen Doppelspath 43,7 C, 56,15 Ca, 0,15 Un und ke, was gut den Atomzahlen 28 Ca + 22 C entspricht. Für die Ackerkrume wichtig, da die Pflanzen ihn aufnehmen. Die reinsten enthalten blos 0,01 Procent fremder Stoffe. Bei anderen darf ein kleiner Gehalt an Magnesia, Rieselerde, Fluor 2c. wohl nicht auffallen. Große Stücke brausen stark mit Salzsäure, indem Kohlensäure entweicht und Ca El sich löst. dem Löthrohr brennt er sich kaustisch, die C entweicht und Aepkalk Ca bleibt zurück, der bei fortgesetztem Glühen blendend leuchtet, und in Unschlitt getaucht gelbe Flammen gibt. Nur etwa 0,1 p.C. Kohlensäure hält er hartnäckig fest. In einer Atmosphäre von Kohlensäure gibt er dagegen seine C gar nicht ab, daher hört in geschlossenen Gefässen die Bersetzung gleich auf sobald sich das Gefäß mit Kohlensäure gefüllt hat. Auf diese Weise ist er krystallisir- und selbst schmelzbar. Dieser alte Bersuch von Hall gelang endlich auch dem G. Rose (Mon. Ber. Berl. Atab. 1862. 600). Aegkalk soll sogar in der Weißglühhitze aus einem Strome von C so viel aufnehmen, daß er wieder mit Säuren braust. Daher muß beim Brennen vorzüglich darauf gesehen werden, durch guten Zug die freie C möglichst zu entfernen. Gebrannter Kalt mit Wasser über= gossen erhitt sich, und wird zu Kalkhydrat Ca H. Dieß ist eine im Wasser wenig lösliche stark ätzende Basis, daher für die Technik so wich= tig, namentlich in der Baukunft. Luftmörtel findet sich bei den als testen Baubenkmalen (cyclopischen Mauern, Aegyptischen Tempeln, Cloaca maxima in Rom) nicht, die Babylonier bedienten sich des Erdpechs, ver= wendeten aber bei ihren Königspallästen schon Gyps und Kalk. Später hatten die Römer vorzüglichen Mörtel, und schon Cato (de re rustica) beschreibt 200 a. Ch. Kalköfen. Das Ca H zieht aus der Luft C an, und verwandelt sich außen in Ca C, mährend das Innere bei dicken Wänden Jahrhunderte lang kaustisch bleibt. Aber nur dünne Lagen haften, daher muß er mit fremdartigen Massen stark gemischt werden. Rlaproth (Beiträge V. 11) untersuchte einen blauen Kalt vom Besuv, ber 11 A und nur 28,5 C enthielt, er hatte dabei aber die Bittererde über= sehen, Roth neunt ihn Pencatit Ca C + Mg H. Daran würde sich unmittelbar der Predazzit 2 Ca C + Mg H (Journ. prakt. Chem. 52. 240) schließen, ein Marmorähnlicher Kalt von Predazzo im Fleimserthal, wel= cher von Spenit durchbrochen wird. In Dunnschliffen unter bem Di= frostop besteht er aus Kaltspath und Brucit (Tschermat). Auch die bichten gelblichen Rugeln von Hydrodolomit an der Somma beweisen, bag Feuer und Wasser ihren zufälligen Ginfluß auf Kalksteine oft noch in der Natur geltend machen. Pelouze's künstlich darstellbarer rhomboedrischer Hydroconit (Ca C + 5 H) erzeugt sich dagegen auf nassem Wege, und wurde in fupfernen Bumpen auf dem Grunde Norwegischer Bache (Bogg. Ann. 68. soi) gefunden.

In den Mörteln spielt auch die Kieselerde und Talkerde noch eine bedeutende Rolle, zumal im Wassermörtel, von dem schon Plinius hist. nat. 35. 47 sagt: Selbst die reine Erde habe bemerkenswerthe Eigenschaften , quis enim satis miretur pessimam ejus partem, ideoque

pulverem appellatum in Puteolanis collibus, opponi maris fluctibus: mersumque protinus fieri lapidem unum inexpugnabilem undis, et fortiorem quotidie, utique si Cumano misceatur caemento? Das ist die berühmte Pozzulanerde von Pozzuoli bei Neapel und der Traß des Brohlthales an der Eifel (den ebenfalls die Römer schon fanden), welcher dem gelöschten Kalke hälftig beigemischt, eine Masse erzeugt, die unter Wasser hart wird: das Erstarren geht schnell, aber das Verhärten lang= Jest weiß man, daß auch thonige und bittererdehaltige Ralksteine, aus weißem Jura, unterm Lias, Muschelkalke 2c., für sich gebrannt, schon hydraulischen Kalk geben. Löst man die gebrannte Masse in Säure, so scheidet sich die Rieselerde gallertartig aus, sie findet sich also wie bei den Zeolithen in ihrer löslichen Modification darin, die Si mag daher beim Zutritt des Wassers auf Ca und Mg wie bei der Zeolithbildung wirken. Ja Deville (Compt. rend. 1865. LXI. 978) zeigte, daß schon Mas gnesia mit Marmorpulver zu einem Brei gemischt vortrefflich cementirt, indem festes Mg H entsteht, das keine Kohlensäure aus der Luft aufnimmt.

Ralk findet sich auf der Erdoberfläche in unge= Vorkommen. heuren Massen. Er sehlt dem Urgebirge zwar nicht, doch ist er hier nur sparsam, und mag auch ein Theil auf trockenem Wege gebildet sein, was unter einem starken Drucke möglich scheint, so verdankt doch der Meiste dem Wasser seinen Ursprung: mit Kohlensäure geschwängert löst dies Ralt, man sagt, er sei als doppelt tohlensaurer Kalt (Ca C2) im Wasser löslich. Wenn nun die Wasser verdunften oder unter geringerem Druck ihre C abgeben niussen, so scheidet sich der Ca C wieder aus. Auf diese Weise haben sich Krystalle in den verschiedensten Spalten und hohlen Räumen der Gesteine, selbst im Granite, erzeugt. Besonders häufig aber in den Kalkgebirgen. Namentlich gern krystallisirt er, wenn die Wasser durch fremde Gegenstände, wie durch ein Filtrum durch mußten: so findet man in gewissen Kaltschlammen feine unverlette Ammonitenkammer (Epochen der Natur pag. 106), die nicht innen mit Krystallen tapezirt wäre, aber nur so weit, als die unverlette Kammer die hohlen Räume nach außen abschloß; die Schale wirkte hier offenbar wie ein Filtrum. schlamm selbst mag wegen seiner vielen Schalenreste der Hauptsache nach ein thierisches Product sein. Erwähnen wir einige Hauptvarietäten:

1. Krystalle. Die schönsten findet man auf Erzgängen: so wurde 1785 auf der Grube "fünf Bücher Mosis" bei Andreasberg ein 5 Lachter großes Drusenloch mit den prächtigsten Krystallen eröffnet, seit der Zeit wird dieser Fundort immer erwähnt. Nicht minder schön und mehr als Fuß groß sommen sie in Derbyshire vor. Flächenreich auf den Magnet-eisenlagern von Traversella, und besonders reizend auf gediegenem Kupfer vom Lake Superior. Die späthigen Stücke von mehr als Quadratsuß Fläche bei Anerbach sind nichts als innere Theile verdrückter Krystalle. Damit können sich die Spalten des Kalkgebirges selten messen.

2. Späthige Massen heißen solche, an welchen man keine äußern Flächenumrisse mehr bemerkt, obgleich viele derselben in Sammlungen nur

von zerschlagenen Krystallindividuen stammen. Um berühmtesten ift der Isländische Doppelspath, so genannt, weil man dadurch die Gegenstände doppelt sieht. Nach Kokscharow Mater. VII. 79 mit 105° 3' in ben Endkanten. Er kommt in einer 3' breiten und 25' langen Spalte am nördlichen Ufer bes Rodefiordes auf der Oftkuste von Island vor, die Spalte setzt im Dolerit zu unbekannter Tiefe fort. Alte Angaben sagen 7 Ellen dick, wovon die vier obern brauchbar, Naturforsch. 1799 Stück 28 pag. 141. Ein darüber hinfließender Bach verunreinigt die schöne Masse von grobkörnigem Gefüge, worin für Krystallisationen kaum Raum blieb; zierliche Kryftalle von Strahl- und Blätterzeolith sind eingeschlossen. Kaufmann Siemsen in Hamburg gräbt barauf. Halbklare Arystalle kommen zwar auch in andern Gegenden vor, allein für Stücke von solcher Durchsichtigkeit war Island bis jest einzig. Frenzel (Mineral. Lexicon pag. 55) nennt ein graulichweißes Vorkommen von Niederrabenstein in Sachsen, was auch zu optischen Zwecken verwendet werden könne.

Späthige Kalkmassen werden öfter ausgezeichnet krummschalig, die Arystalle bekommen dann eine glaskopfartige Oberfläche von höchst eigenthümlichem Aussehen: auf Bleiglanz der Friedrichsgrube bei Tarnowit sitzen gelbe runde Tropfen wie Kirschharz. Bergleiche auch die sogenannten Rrähenaugen von Andreasberg. Die schwarzen trummschaligen nennt man Anthraconit, besonders schön in der Abtenau bei Salzburg, und im schwedischen Alaunschiefer.

3. Strahliger Kalkspath durchset häufig das Kalkgebirge gangförmig, wie z. B. in den Bohnerzspalten der Alp. Solches Gefüge hängt mit der Krystallbildung auf das Engste zusammen: es sind nichts anderes als parallel gelagerte Säulen, die sich in ihrer Ausbildung ge= genseitig störten. Die fortificationsartig gestreiften Stücke fallen leicht auseinander, und die Endecke des blättrigen Rhomboeders liegt nie anders, als am Ende dieser Strahlen. Werden die Strahlen zu feineren Fasern, so muß man sich vor Verwechslung mit Aragonit hüten. Man nennt das feinere auch Faserfalt. Besonders interessiren in dieser Beziehung die Belemnitenscheiden: ihre Strahlen entspringen fein im Mittelpunkte, und werden nach außen immer breiter. Auch hier fällt die Are des blättrigen Bruchs genau mit der Strahlenage zusammen. Ebenso werden die Muschelschalen, wie von Inoceramus, Pinna etc., oft fastig, die Faser steht senkrecht gegen die Fläche, aber auch bei diesen vermißt man trot der Feinheit das späthige Gefüge niemals.

Dutenmergel (Nagelfalke) bilden Platten in dem Schieferthone der verschiedensten Formationen, besonders aber im Steinkohlengebirge Die Gisenbahn hat hinter Balingen bei Frommern aus den Thonen des Braunen Jura a mehrere Zoll lange Regel herausgefördert, die vollständig einem Kreisel gleichen. Der späthige Bruch ist bei ihnen unverkennbar, allein es scheiden sich zahlreiche kleine Regel aus, die ihre Basis in der Plattenwand haben, und ihre Spigen gegeneinander verschränken. Längsstreifen und wellige Querstreifen gehen durch die ganze, ١

theilweis sehr unregelmäßig abgesonderte Masse: eine Bildung, die man noch nicht hat erklären können. Concretionen waren es jedenfalls.

4. Körnigblättriger Ralkstein, das krystallinische Gefüge ber einzelnen Körner sehr deutlich, aber die Individuen verschränken sich so ineinander, daß sie compacte feste Gesteine bilden. Zunächst gehören dahin Stalactiten und Kalksinter, welche die Wände der Höhlen und Spalten im Ralt= und Dolomitgebirge überziehen, und die in frühern Zeiten in hohem Grade die Aufmerksamkeit auf sich lenkten. Sie hängen entweder wie Eiszapfen (Stiriae Gesner de fig. lap. 1565 pag. 58) von den Wänden herab (Stalactiten), oder ragen säulenförmig vom Boden in die Höhe (Stalagmiten), zeichnen sich durch concentrische Schichtung aus, zeigen aber beim Zerschlagen meist ein deutliches Korn. Wie schnell solche Zapfen gebildet werden können, sieht man unter neuen Brücken-Die dünnen sind öfter röhrenförmig hohl, haben aber eine sehr späthige Hülle. Durch die Höhle lief das Wasser herab. Auch bei compacten Stalactiten findet man am Ende öfter eine Grube, wo die Wassertropfen hängen bleiben und wieder etwas von der Masse auflösen. Wells (Silliman Amer. Journ. 1852. XIII. 11) hat im Widerspruch mit Liebig darin Quellfäure nachgewiesen, wovon er sogar die gelbe Farbe ableitet, da selbst bei ganz dunkeln die Lösung kein Eisen zeigte!

Marmor.

Schon bei Homer heißt $\mu \dot{\alpha} \rho \mu \alpha \rho \sigma s$ jeder glitzende (besonders bearsbeitete) Stein, daher begreifen spätere, wie Plinius und andere, unter marmor die verschiedensten Felsarten, namentlich auch Granite. Gegenswärtig jedoch hat man den Namen blos auf Kalksteine beschränkt. Obenan steht

5. Statuen=Marmor, Salinischer Marmor älterer Mineralogen. Lychnites, weil er nach Varro auf Paros bei Licht unterirdisch gewonnen werden mußte. Verhält sich zum Doppelspath, wie Schnee zum Eise. Die reinsten sind vollkommen schneeweiß, nur in großen Studen häufig durch Flecken und flammige Streifen verunreinigt. Der blättrige Bruch des feinen Korns glänzt aus dem Innern heraus, zeigt häufig Zwillingslinien, die geschliffene Oberfläche hat daher nicht das matte Aussehen des Alabasters. Mit der Zeit vergilben sie, wie das die antiken Statuen, und die Marmorpalläste von Benedig, Genua, Florenz, Rom 2c. zeigen. Mögen auch solche zuckerkörnigen Gesteine in den krystallinischen Gebirgen Nordenropas, der Alpen und Phrenäen eine bedeutende Rolle spielen, so stehen doch noch heute Italien und Griechenland unerreicht da. Seit der römischen Raiserzeit übertrifft der Lunensische (Carrarische) Marmor an blendender Weiße, Fleckenlosigkeit, Gleichheit und Härte des Korns alle bekannten. Er bricht auf der Westseite der Apnanischen Alpen, die im Golf von Spezzia steil an das Meer treten, und bis zum Gipfel von 5000' Höhe aus purem Marmor bestehen. Früher für metamorphosirten Lias, jest für Bergfalt erklärt. Er enthält 0,4 Mg. Künstler aller Rationen haben hier ihre Werkstätte aufgeschlagen, um gleich an Ort und

Stelle durch Bearbeitung im Rohen sich von der Branchbarkeit und Fehlerlosigkeit der Blöcke überzeugen zu können. Magazine davon sind in Florenz, und man wird feine selbst der kleinern Hauptstädte Deutsch= lands besuchen, wo man nicht mehrere Denkmale aus diesem merkwürdigen Gesteine fande. Der eigentliche Statuario kommt aber nur in großen Linsen vor, deren Produktion abnimmt. Der Cubikmeter kostet bis zum Strande schon 2000 Lire. Die Waterloo-Vase auf dem Trafalgar Plate ist 16' hoch und 10' breit, Napoleon sahe die riesigen Blöcke vor dem Russischen Feldzuge, und bestimmte sie zu einem Siegesdenkmal! Der Parische Marmor, bas Material ber griechischen Künstler in ihrer höchsten Blüthe, ist etwas grobkörniger, und (wohl nur in Folge dessen) nicht so blendend weiß. Er bricht auf der Insel Paros, die außer Gneis und Glimmerschiefer wohl zu drei Viertheilen aus diesem kostbaren Ma= terial besteht. Die unterirdischen Brüche sind durch König Otto wieder eröffnet. Er ist so grobkörnig als der Tyroler von Schlanders, und an der Luft haltbarer als der Carrarische. Hohen Ruf genoß auch der Pen= telische nördlich Athen, woraus die Afropolis gebaut ist; Abern von grü= nem Talk durchziehen ihn. Solchen findet man häufig im Hochgebirge, die Alten wählten ihn gern zu Säulen, wie den Cipollino unserer Rünstler, dessen Streifen mit den Häuten einer Zwiebel verglichen werden. Die sogenannten Kalkstöcke im Urgebirge (Breithaupt Paragenesis 89) bilden besonders in Norwegen und Nordamerika die reichsten Fundstätten für Silikate, welche gleichsam darin "schwimmen". Alabasterartige halbdurch= sichtige Marmor von Tebris am Urmia, womit die Perfer seit Jahrhunberten ihre Palläste und Gräber schmücken, sollen ein Produkt der Tuff= erzeugenden Quellen am trachytischen Sahend sein. Noch mannigfaltiger und minder kostbar ist

6. Bunter Marmor (versicolor). Ihn lieferten zuerst die Stein= brüche von Chios. Dieß sind nichts weiter als dichte Kalksteine mit flachmuscheligem Bruch. Doch nennt man nicht jeden Kalkstein Marmor: er muß sich entweder durch schöne Farben oder doch einen höheren Grad von Reinheit auszeichnen. Letterer bildet, wie die Dolomite, plumpe Kelsen, und findet sich besonders in Hochgebirgen oder ältern Formationen. Die Künstler bezeichnen ihn gern nach der Farbe: Marmo bianco (weiß), nero (schwarz wie der Aegyptische Luculleum durch ? p.C. Kohle), rosso (roth neuerlich in Böotien gefunden), verdello (grün), giallo (isa= bellgelb); setzen auch wohl den Fundort zu, giallo de Siena. dieser aber nicht bekannt ist, wie das bei den Alterthümern Griechenlands und Italieus häufig vorkommt, so sett man noch antico hinzu, was in Italien freilich oft, wie schon Ferber (Briefe aus Welschland) bemerkt, betrügerisch geschieht, um dadurch den Werth der Sache zu erhöhen. Es gibt auch vielfarbige mit flammigen Zeichnungen, wovon die Techniker das Wort "marmorirt" entlehnt haben, wie der schwarze von Dinant und Namur im Belgischen Bergkalke. In Deutschland ist der rothe Marmor vom Rübeland auf dem Harz, aus dem Fichtelgebirge bei Bay-32 *

reuth, von Adneth bei Salzburg, am Untersberge bei Reichenhall (zur Walhalla verwendet) 2c. befannt. Sonderlich stark braun= und gelbges flammte kommen an den Grenzen der Bohnerze auf der Alp vor, sie werden zu Briefbeschwerern, Pfeisenköpfen 2c. benützt (Mineralogische Belustigungen 1770. V pag. 202).

Musch elmarmor (Lumachelle) nennt man die Kalksteine, worin die organischen Einschlüsse, hauptsächlich Muscheln, scharf hervortreten. Einen der schönsten bildet der triasische Muscheln, scharf hervortreten. Einen der schönsten bildet der triasische Muscheln and mor (Natursorscher 16 Stück 1781 p. 160) vom Bleiberge in Kärnthen. Zwischen zahllosen Muscheln des schwärzlichen Gesteins liegen Schalentrümmer von Ammoniten, die in den prachtvollsten Regendogenfarben strahlen, besonders nach geswisser Richtung, wie die Perlmutterschale. In der Gegend von Ischlwerden Ammoniten polirt, woran die Loben auf das Zierlichste hervorstreten. Der Alttorfer Muschelmarmor ist ein bituminöser Liaskalk mit Ammonites communis, dessen Kammern sich mit Kalkspath erfüllt haben. Ueberhaupt wird der Effekt dieser Gesteine durch das späthige Gesüge der darin eingesprengten Petrefacten erzeugt. Die Alten kannten sie von Megara. Paris treibt großen Luxus in Marmor.

- 7. Dichte Kalksteine nehmen Thon auf, verlieren dann zwar an Schönheit, gewinnen aber gewöhnlich an Schichtung. Der berühmteste aller geschichteten findet sich zu Solnhofen an der Altmühl (Bayern) im obern Weißen Jura & von bewundernswürdiger Gleichartigkeit: es ist ein homogener Kalkschlamm mit ebenem Bruche, der auf Schuhweite dem Schlage folgt, man fann Platten von mehreren Quadratfuß gewinnen, die nicht den geringsten Fehler haben, die Bruchfläche mit der Hand überfahren erregt das sanfteste Gefühl. Am geschätztesten sind die blauen von Mörnsheim. Feine dienen zur Lithographie, kleine Fehler schaden nicht; gröbere zu Fußplatten, Dachziegeln zc. Die Ziegelplatten sind oft durch schwarze Dendriten, welche von einer Spalte aus sich blumig ins Gestein verbreiten, geschmückt. Diese Manganfärbungen hielt man früher irrthümlich für Pflanzen, sie zogen daher in ungebührlichem Grade die Aufmerksamkeit der Geologen auf sich; heute betrachtet sie nur der Laie mit Wohlgefallen. Obgleich das Aegen der Ralkplatten in Augs= burg schon im 16ten Jahrh. bekannt war, so ist doch erst Senefelder 1796 der eigentliche Entdecker (Frischmann, Zusammenstellung foss. Ueberreste lith. Kalksch. Eichstädt Schulprogramm 1853 pag. 4). Auch zu Cirin (Ain Dép.) werden kleine Platten gewonnen, zu Effingen im Aargau dienen die wohl= geschichteten Kalke bes weißen Jura 8.
- 8. Mergel (marga. Plin. 17. 4). Nimmt der Kalk immer mehr Thon auf, so verwittert und verfriert er um so leichter, das Produkt ist eine Mergelerde. Der Kalk kann nicht durch Schlemmen getrennt, sondern muß mit Säuren ausgezogen werden. Wir kommen so durch alle mögslichen Abstufungen über den Lehm hinweg zu den Thonen. Von einer mineralogischen Classificirung darf hier nicht mehr die Rede sein, man kann sie nur chemisch festhalten. Viele derselben sind bituminös, nas

mentlich wenn sie Petresacten zum Bett dienten: so der berühmte Manssfeldische "Bituminöse Mergelschiefer" der Zechsteinsormation, von schwefelkupfer und Silber ein wichtiger Gegenstand des Bergdaues; Posidonienschiefer des Lias mit seinen harten Stinksteinplatten, der wegen seines Deles mit loher Flamme brennt, und in Schwaben technisch ausgebeutet wird. Durch Erdbrände werden sie ziegelroth, Ceramites Gesner de sig. lap. 1565 pag. 85. Noch setter ist der Seesselder in Tyrol; Süßwassertalke der Tertiärsormation (Bolca, Desningen, Nix 2c.) geben gerieden oder geschlagen wenigstens noch einen starken ammoniakalischen Geruch aber mit specifischer Eigenthümlichkeit von sich. Erwärmt und mit Leinöl getränkt werden sie haltbar.

Ein besonderes Wort verdienen die Mergelfnollen: rundliche Concretionen in allerlei mergeligen Gebirgsarten liegend. Biele erinnern an Rieselknollen, und bahnen den Weg zu den eigentlichen Feuersteinen. Andere sind aber wahre Mergel, wie die Imatrasteine, nach den Stromschnellen des Wuogen in Finnland benannt (Parrot, Bulletin Acad. Petersb. 1839, VI. 188), die in einem Lehm liegen, und wegen der wellige Petrefacten nachahmenden Form fälschlich für Petrefacten gehalten sind. Ehrenberg beschreibt ähnliche Dinge aus den Mergeln von Dendera in Alegypten (Abhandl. Berlin. Atab. 1840) und nennt sie Krystalloide, so wenig sie auch mit Krystallen gemein haben. Von besonderer Regelmäßigkeit sind noch die Schwedischen Marlekor (Leonhard's Jahrb. 1850 pag. 34), die schon Linné als Tophus Ludus kannte, und die mährischen Lauka= steine (Epochen der Nat. pag. 196). In deutschen Lehmbildungen fehlen ähn= liche Knollen nicht, z. B. bei Cannstadt, sind hier aber viel erdiger. Etwas eigenthümlicher Art ist der bekannte Florentiner Ruinenmarmor, ebenfalls Nieren im tertiären Mergel des Arnothales, la Fay (Hist. de l'Acad. roy. 1717). Man darf solchen Concretionen doch nicht zu große Wichtigkeit beilegen, und sie bis in alle Einzelnheiten verfolgen wollen. Auch der chemische Gehalt hat nur ein untergeordnetes Interesse, denn im Grunde gehören auch die Sandzapfen aus der Molasse Ober= schwabens und Oberbayerns hierhin, die in den wunderbarsten zizenförmigen Auszackungen sich im Sande verbreiten. Wie die Stalactiten und die runzeligen Wülste gefrorenen Wassers sich bilden, so mögen auch diese Figuren im Erdinnern zusammengeflossen sein, ohne daß dabei be= sondere Attractionsgesetze im Spiele waren.

9. Kreide, Blanc de Meudon, amorpher Kalk, erdig und von schneeweißer Farbe, bildet im Norden ganze Felsenmassen. Sie besteht bei 300maliger Vergrößerung aus Körnern von elliptischem Umriß, wozwischen mitrostopische Schalen von Foraminiseren liegen (Ehrenberg, Abshandl. Berlin. Akad. 1838 und 1839). Die Körner unorganischen Ursprungssind nichts weiter als ein feiner Kalkschlik des Urmeers, der von Neuern mit den Coccolithen des Bathybins, aus Kügelchen von Schleim bestehend, in Verbindung gesetzt wird. Mont milch (Vergmilch) kommt nester-

förmig vor, ist treideartig, aber weicher und zarter im Anfühlen. Manchsmal erscheint sie als ein besonderer Niederschlag, dann aber auch wieder als ein Zersetzungsprodukt. G. Rose fand einzelne Aragonitnadeln darin. Man muß sich hüten, sie nicht mit Infusorienerde zu verwechseln. Bildet sich in Stalactitenhöhlen, am Pilatus, Gesner de sig. lapid. 1565 pag. 50.

- 10. Kalftuff (Travertino, tofus Plin. hist. nat. 36. 40), ein grauer poröser erdiger diluvialer Kalf, secundäres Produkt der Kalkgebirge, in deren Thalsohlen und Quellenabhängen er sich absett. In der schwäs bischen Alp ist er öster nichts als lebendig begrabenes Woos, daher das Zackige und unregelmäßig Löcherige. Feucht läßt er sich sägen (dentata serra secatur), und liefert unter Dach (sub tecto dumtaxat) ein seichtes, sestes und trockenes Baumaterial. Der römische, der zum Bau der Peterskirche dieute, wird durch Verwitterung röthlich, was den "Denkmälern des Alterthums den Charakter der Majestät mittheilt." Auch Osteocolla (Beinbruch), meist Pssanzenwurzeln, die im tiesen Wergel oder Sandzunde versault erdigen Kalk aufgesogen haben, möge man hier verzgleichen. Spielte früher in den Ossicien eine Kolle.
- 11. Dolith (Rogenstein), Hammitis ovis piscium similis Plin. hist. nat. 37. so, bildet kleine regelmäßige Kügelchen von Hirsernsbis Erbsengröße, sieht daher versteinerten Fischrogen sehr ähnlich, wofür man ihn früher hielt. Allein die Körner sind concentrisch schalig und excentrisch fasrig, und ihre Achnlichkeit mit Erbsensteinen ist zu groß, als daß man sie nicht für unorganische Bildungen halten müßte. Die mächtigsten Lager kommen im Braunen und Weißen Jura vor, ost von außersordentlicher Regelmäßigkeit der Körner, wie z. B. am Wartenberge südsöstlich Basel. Sie liefern gute Bausteine. Ein anderes weniger mächtiges aber meist von größerem Korn sindet sich im Bunten Sandsteine am Fuße des Harzes, die größern lösen sich bei der Verwitterung in kleinere Körner, auch gehen die Bänke stellenweis geradezu in Faserkalk über, so daß man sie für ein Produkt heißer Quellen halten möchte.

Erbsenst ein, im Thale des Karlsbader Sprudels mächtige Lager bildend, glänzt an der Oberfläche wie Erbsen, ist sehr deutlich concentrisch schalig, und beim Zerschlagen findet man innen ein fremdartiges Korn, was ohne Zweisel zur Bildung die erste Veranlassung gab: der heftige Sprudel spielte mit dem Sande, um welchen sich der Kalk so lange conscentrisch ablagerte, dis die Erbse, zu schwer, sank und sich zur Seite legte. Der Erbsenstein ist übrigens Aragonit. Eigenthümlich sind die Piselli del Vesuvio aus der Fossa Grande, aneinander gebackene Kugeln von der Größe einer Erbse. In Mexicanischen Seen sollen sogar Insekteneier Veranlassung zu Oolithbildung geben.

Krystallinischer und dichter Kalk hat in hohem Grade die Eigenschaft, sich mit fremden Substanzen zu mischen. Vor allem durchdringt ihn die Kieselerde, und diese scheidet sich in Knollen oder in den Schalen der Thierreste aus; mit Säure behandelt gelatiniren solche Kalke. So führt Hausmann einen Braunsteinkalk von Ihleseld au, krumm-

blättrig und kohlschwarz von Braunstein; einen Hämatokonit blutzoth von Eisenoryd, und körnig blättrig, wie der dichte Marmo rosso antico; einen Siderokonit ochergelb von Eisenorydhydrat, wie der Numidische Marmo giallo antico. Verschieden von solchen fremden Beismischungen sind dann diejenigen, welche als kohlensaure Verbindungen hinzutreten, und verändernd auf die Form einwirken. Diese haben noch darum ein wissenschaftliches Interesse, da es bei den rhombocdrischen öfter den Auschein gewinnt, als könnte man aus der Form auf den Inshalt und umgekehrt schließen. Wir wollen diesen

Einfluß des Inhalts auf die Form

etwas näher auseinandersetzen. Man weiß, daß die reine Ca C einen Endfantenwinkel von 105° 5', und die reine Mg C von 107° 25' hat. Nun zeigt aber der Dolomitspath = Ca C + Mg C einen Endfantenswinkel von 106° $15' = \frac{1}{2}$ $(105^{\circ}$ $5' + 107^{\circ}$ 25'), der also genau in der Mitte von beiden liegt. Darnach scheint es, daß beide gemäß ihrer Atomzahl in der Mitte zusammentressen. Beudant (Lehrb. Mineral. überssetzt von Hartmann 1826 pag. 41) machte zuerst darauf ausmerksam.

Sind daher die Winkel w und w' zweier Stoffe bekannt, und weiß ich, welchen Winkel w" das Doppelsalz hat, so kann ich daraus den Atomgehalt berechnen. Denn es ist

$$x w + y w' = w''; x + y = 1$$
 ober $y = 1 - x$, folglich
 $x w + (1 - x) w' = w'', x = \frac{w'' - w'}{w - w'} = \frac{w' - w''}{w' - w}$

Beispiel. Beim Dolomitspath habe ich $\mathbf{w}'' = 106.5$ gefunden, und weiß aus qualitativer Analyse, daß nur $\mathbf{Ca} \ \mathbf{C} = \mathbf{w} = 105.5$ und $\mathbf{Mg} \ \mathbf{C} = \mathbf{w}' = 107.25$ darin ist, so wird

$$\mathbf{x} = \frac{\mathbf{w'} - \mathbf{w''}}{\mathbf{w'} - \mathbf{w}} = \frac{107.25 - 106.5}{107.25 - 105.5} = \frac{1.10}{2.20} = \frac{1}{2},$$

folglich ½ Ča $\ddot{C} + \frac{1}{2} \dot{M} g \ddot{C}$ vorhanden.

Wäre w" = 106.29 gefunden, so gäbe

$$x = \frac{107.25 - 106.29}{107.25 - 105.5} = \frac{56'}{140'} = \frac{2}{5} \text{ Ca C},$$

folglich muß 3 Mg C dabei sein.

Spatheisenstein hat 107.6 = w, Manganspath 106.51 = w'. Exzeigte aber der Spatheisenstein von Ehrenfriedersdorf $107^0 = w''$, und hatte anger Mg C keinen andern Bestandtheil, folglich ist

$$x = \frac{w'' - w'}{w - w'} = \frac{107 - 106.51}{107.6 - 106.51} = \frac{9}{15} = \frac{8}{5} \text{ Fe C},$$

und es bleibt 2 Mg C.

Man könnte hiernach sogar voraussagen, unter welchem Winkel eine bis jetzt noch nicht selbstskändig krystallisirte Gestalt krystallisiren müßte. So soll Johnston's Plumbocalcit aus den alten Grubenhalden von Wanlockhead in Dumfriesshire zwar einem blättrigen Kalkspath durch-

aus gleichen, aber neben 92,2 Ca C noch 7,8 Pb C enthalten, von der Formel 31 Ca C + Pb C. Nun fand Brewster, trop des geringen Bleisgehaltes, einen Endkantenwinkel von 104° 53' 30", wäre dies richtig, so müßte

$$\frac{31.105^{\circ} 5' + x}{32} = 104^{\circ} 53\frac{1}{2}', x = 98^{\circ} 57'$$

sein. Das Pb C, würde es dereinst rhomboedrisch gefunden, müßte also etwa 99° in den Endkanten haben. Freilich fand Descloizeaux Manuel II. 124 den Winkel 105° 7' an dem gleichen Mineral.

Kohlensaurer Kalk ist dimorph: rhomboedrisch als Kalkspath und zweigliedrig mit besonderer Neigung zu Zwillingsbildungen als Arasgonit, und diesen beiden Typen folgt eine ganze Reihe Salze, deren Hauptglieder folgende sind.

Rhomboedrisch.

1. Ca C 105° 5' Ralkspath;

2. MgC 107° 25' Bitterspath;

3. Ca C + Mg C Dolomitspath;

4. Fe C 107° 6' Spatheisen;

5. Mn C 106° 51' Manganspath;

6. Zn C 107° 40' Zinkspath;

Zweigliedrig.

Ca C 116° 16' Aragonit.

Mg C künstlich G. Rose.

Pb C 117º 14' Weißbleierz.

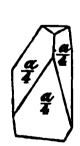
Ba C 118° 30' Witherit.

Sr C 117º 19' Strontianit.

Ba C + Ca C Alstonit.

2. Bitteripath Sausm.

Reine Mg C ohne Kalk, aber mit ke C, von Werner unter Kautenschth mit inbegriffen; wegen des stumpfen Winkels nannte es Mohs Brachytypes Kalkhaloid, Haidinger Breunnerit (Pogg. Ann. 11. 107), Strommeyer Magnesitspath. Ohne chemische Analyse und genaue Lokalkenntniß ist ein sicheres Erkennen nicht mehr möglich, und wir halten sie blos der Theorie wegen scharf auseinander. Beim Verdunsten des lösenden Wassers durch Abkühlung schlägt sich Mg C + 3 H nieder; erhält man das gegen die Lösung auf constanter höherer Temperatur, so sollen wassers freie Krystalle kommen.



a = 1,233 = $\sqrt{1,521}$, $\log = 0,09107,107°25'$ Endkantenwinkel. Er wächst nur in glatten Rhomboedern mit deutlich blättrigem Bruch, zu **Sal** meist das 2te schärfere Rhomboeder $\frac{1}{4}a:\frac{1}{4}a$ mit Geradendsläche. Härte = 4, Gew. 2,9, Glanz stärker als bei Kalksspath, die aus dem Alpinischen Talkgebirge sind stark gelb gestärbt durch Eisenorydhydrat.

Hauptsächlich zwei Vorkommen zu unterscheiden: der am leichtesten erkennbare sindet sich im Steinsalzgebirge von Hall in Tyrol in Anhydrit (Hauit Levy I. 124) eingesprengt: kleine schwarze scharfe Rhomboeder mit Geradendsläche, aber auch in großen späthigen Massen, die durch ihre Schwärze dem Anthrakonit gleichen, aber mit Säuren nicht brausen, und durch ihre Geradendsläche sich verrathen. Stromeyer fand darin 89,7 Mg.C, 8 Fe C, 2,4 Mn C, 0,11 Kohle. Schwerer zu unterscheiden sind die aus

dem Alpinischen Hochgebirge, eingesprengt in Talk- und Chloritschiefer, es sind die um und um gebildeten einfachen Hauptrhomboeder, gewöhnlich von weingelber Farbe, durch das orydirte Eisen, welches bei den Fassathälern auf 17 ke C steigt. Die Mg C fällt dann zwar auf 83 p.C., allein der Kalk soll gänzlich sehlen, während die ganz gleich vorkommenden Dolomitspathe wieder bedeutende Mengen davon haben. Breithaupt (Pogg. Ann. 80. 111) bestimmte einen aus dem Serpentin vom Hose Lofsthuuß bei Snarum zu 107° 28', der nur 0,78 ke neben 47,3 Mg enthielt. Auch im Meteorstein von Orgeuil, gefallen 14ten Mai 1864, sinden sich kleine Rhomboeder.

In kochender Salzsäure lösen sie sich leicht, und wenn man die Lössung mit Ammoniak neutralisirt, so gibt Oxalsäure keinen Niederschlag, wegen Mangel an Kalkerde. In Säuerlingen viel löslicher als Kalksspath. Das schwankende des Eisengehaltes fällt sehr auf und führt uns

unmittelbar zum

Mesitinspath Breith., in Drusenräumen mit Bergkrystall und

weißem Dolomitspath zu Traversella in Piesmont, bildet linsenförmige Krystalle, indem zum Blätterbruch P scheinbar noch das nächste stumspfere Rhomboeder mit starker Diagonalstreis



fung kommt, in Folge von treppenförmigem Zurücktreten bes Hauptrhomboeders. Die gelblich braune Farbe nähert ihn schon dem Spatheisenstein. Das höhere Gewicht 3,4 rührt vom Eisen. Stromeyer gab darin Mg C + Fe C an, was 56 ke C geben würde; Fritsche fand nur 48 ke C, d. h. 2 Mg C + ke C. Immer aber bleibt er Vermittler zwis schen Bitterspath und Spatheisenstein (µevirns). Dagegen fand sich zu Thurnberg bei Flachau im Salzburgischen ein stark gebräuntes Fossil mit 107° 18' in den Endkanten, was nun Mg C + ke C sein soll, und baher von Breithaupt Carbonites Pistomesites (Pogg. Ann. 70. 846, moros gewiß) genannt wird. Es sind dieß alles Eisenbitterspäthe, die geglüht dem Magnete 'folgsam werden, aber stark verknistern. Salpetersäure-Lösung gibt mit Ammoniak einen starken Nieberschlag von Fe, Dralfäure keinen wegen des Mangels an Kalk, dagegen Phosphorsaures Natron beim Zusat von Ammoniak einen weißen krystallinischen Niederschlag von basischphosphorsaurer Ammoniak=Talk= erbe (Struvit).

Magnesit heißt die dichte Mg C, mager, nicht selten von schneeweißer Farbe, erdig oder homogen wie Kalkstein, Gew. 2,8—3, Härte 0—5. Mit Meerschaum und Serpentin in engster Beziehung, wenigstens scheint er durchgängig ein Verwitterungsprodukt aus Silicaten zu sein. Daher neben Kohlensäure auch noch Kieselerde, denn opake Stücke in Säure geworfen werden unter Entwickelung von C gallertartig durchsichtig, indem die Kieselerde (in Verbindung mit etwas Talkerde) zurückbleibt. Hier hat sich die C noch nicht der ganzen Base bemächtigt. Doch sindet man an demselben Fundorte Stücke, die in heißer Säure plöplich

auseinanderfahren und sich vollkommen lösen, in solchen von Baumgarten, die Gänge im Serpentin bilden, fand Stromeyer 50,2 C, 47,3 Mg, 1,4 H. Sie liegen bort in Löchern, worin Hornblende, Broncit, Feldspath zc. ursprünglich das Material hergaben (Jahrb. 1875. 030). Dieselben sind zuweilen so rein, daß Scheerer und Marchand (Journ. prakt. Chem. L. 286) darnach das Atomgewicht des Magnesium bestimmen konnten. Da nun auch der Serpentin und Meerschaum Kohlensäure aufnimmt, so ist ein vollkommener Uebergang unläugbar, zumal da das Serpentingebirge von Schlesien (Baumgarten), Mähren (Hrubschitz), Steiermark (Kraubat) 2c. das Muttergestein bildet. Die Mährischen gleichen zum Theil einem dichten Kalkstein von gelblicher Farbe, aber brausen nicht in kalter Säure. Rieselmagnesit aus dem Serpentin von Baldisserv und Castellamonte in Piemont soll 12 H, 14,2 Si, 26,3 Mg und 46 C haben. Ausgezeichnete schneeweiße Knollen in den Spalten des Basaltes von Sasbach am Raiserstuhl enthalten 47,7 Mg, 4,6 A und nur wenig Kalk, heißen daher Hydromagnesit. Pinolit (Rumpf, Tichermat Mineral. Mitth. 1873. 203) kommt in linsenförmigen kryftallinischen Einlage= rungen des alpinen Thonschiefers von Steiermark und Salzburg vor, hat auch 45 Mg mit etwas Eisen. Er bildet reguläre sechsseitige Säulen mit Geradendfläche. In Persien wird nach Göbel viel talt- und wasserhaltiges Bitterspathmehl (Thon von Giveh) gegessen (Jahrb. 1865. ***). tertiären "Pfohsande" von Oberschwaben liegen Massen schneeweißer "Brauseknollen", die wesentlich kohlensaure Magnesia enthalten.

3. Dolomitspath.

Seine ideale Formel Ca C + Mg C bildet die Mitte zwischen Kalfund Bitterspath, Hausmann nannte ihn daher nicht unpassend Bitter= kalk. Ursprünglich wurde der Name zu Ehren Dolomieu's in Saussure's Alpenreise für Gesteine gebraucht, allein da sich in deren Drusen= höhlen unsere Krystalle sinden, so ist eine Uebertragung des Namens nothwendig geworden. Uebrigens mischt sich Bitter= mit Kalkerde in so mannigsachen Graden, daß auch hier eine scharfe Trennung unmöglich scheint, trozdem daß sie sich künstlich nur schwer zusammenbringen lassen, und reine Mg C in der Natur so außerdentlich selten ist, Silliman Amer. Journ. XXVII. 170.

a = 1,2016 = $\sqrt{1,444}$, $\log a = 0,07975$, 106° 15' Endf. Die einfachen Rhomboeder kommen eingesprengt im Chloritschiefer der Alpen vor, und sind dann schwer von den gleich gelagerten Bitterspathen zu unterscheiden, nur pflegen sie wegen geringeren Eisengehalts ungefärbter zu sein. Werner vermischte alle unter dem Namen Rautenspath, auch Bitterspath wird für sie gebraucht. Leichter zu unterscheiden sind dagegen die Exemplare in Drusenräumen, wie die prachtvollen Krystalle von Traversella. Das Hauptrhomboeder hat sehr glänzende Flächen,

ŀ

was beim Kalkspath nicht leicht vorkommt, dazu gesellt sich an den Kanten die 2te Säule und der gewöhnliche Dreikantner a: $\frac{1}{4}a: \frac{1}{2}a$. Dufrénoy maß auch das nächste stumpsere Rhomboeder $2a': 2a': \infty a$ 135° 37' und das nächste schärfere $\frac{1}{2}a': \frac{1}{2}a': \infty a$ 77° 22', was genau zum Hauptschomboederwinkel stimmt. Sella (Mem. Accad. Torino. 1856 XVII) gibt die erste Säule $a: \frac{1}{2}a: a: \infty c$, Rhomboeder $\frac{1}{3}a: \frac{1}{3}a$, $\frac{2}{3}a': \frac{2}{3}a'$, $\frac{1}{4}a: \frac{1}{4}a$, Oreikantner $\frac{2}{3}a: \frac{1}{4}a: \frac{2}{3}a$, und besonders verwickelte Zwillinge au, welche die Geradendsläche gemein haben. Etwas härter 3-4 und schwerer 2,85-2,9 Sew. als Kalkspath.

In kalter Salzsäure entwickeln größere Stücke nur wenige Blasen, das unterscheidet ihn leicht vom Kalkspath, während die ammoniakalisch gemachte Lösung sowohl mit Dyalsäure (Kalk), als mit phosphorsaurem Natron (Magnesia) einen Niederschlag gibt. Auch fehlt es gewöhnlich nicht an etwas ke und Mn. Normaldolomit sollte 54,35 Ca C + 45,65 Mg C enthalten. Je nach dem Vorkommen hat man viele Varietäten zu machen.

Die glattflächigen Khomboeder kommen eingesprengt in dem Talk- und Chloritschiefer des Alpinischen Hochgebirges, oder auf Gang-klüften mit Bergkrystall in Tyrol, der Schweiz, Piemont 20. vor. Zu Traversella brechen sie mit Mesitinspath. Besonders wichtig sind die kleinen Krystalle in Drusenräumen der Dolomitselsen. Lokalnamen wie Tharandit von Tharand in Sachsen, und der ältere Miemit von Miemo in Toskana erregen kein Interesse.

Dolomitfelsen, zuerst in der Schweiz von Dolomien (Journ. phys. 1791) ausgezeichnet, der darunter jene weißen Gebirgsarten von feinem sandartigem Korn, das gleich dem Cipollino pag. 499 von Streifen grünen Talkes durchzogen wird, verstand. Bei Campolongo und im Binnenthal (Hugard Compt. rend. 1858. 47. 1261) das Muttergestein der seltensten Minerale. Vieler sogenannter Urkalk ist mehr ober weniger von schneeweißem Marmor mit 48 Mg C, nach Inostranzeff (Jahrb. 1872. 976) sollen in Dünnschliffen nur die Ralkspathkörner Zwillingsstreifen zeigen, die Bitterspathkörner nicht. Besonderes Interesse bekam der Dolomit des Flözgebirges durch die klassische Arbeit L. v. Buch's (Abh. Berl. Atab. 1822), diese Felsen pflegen mehr gelblich durch Eisenocker (Fassathal), oder grau und dunkelfarbig durch Bitumen (Muggendorf) zu sein. Sie haben ebenfalls ein feines Zuckerkorn, und sind von Drusenräumen durch= zogen, in welchen kleine aber sehr deutliche Rhomboeder liegen. Wegen ihres magern Anfühlens hat sie der Bergmann Ranhkalk genannt, und in England heißen sie nach ihrem Gehalt Magnesia-Limestone. sind häufig von Höhlen durchzogen, denn viele werden durch Verwitte= rung so mürbe, daß man sie mit dem Finger zerdrücken kann. entsteht Dolomitsand. Kein Gestein ift zu kühnen Felsenbildungen geneigter, als dieses: im Fassathal finden sich 2000' hohe Steinwände; historisch berühmt der Dolomitpaß von Pancorbo nordöstlich Burgos, der aus dem Ebro= in das Duerogebiet führt; im kleinen aber kühnen

Maßstabe finden wir es in der fränkischen Schweiz (Wiesent) und in der schwäbischen Alp. Man kommt hier öfter auf die Vermuthung, als wenn durch Auslaugung und Quellenzufuhr das Gestein seinen sporadisch sandigen Charakter angenommen hätte.

Dichter Dolomit vom Aussehen des Kalksteins theils mit ebenem, theils mit splittrigem Bruch, aber braust nicht stark mit Säure und ist schwerer als Kalk. Zu Aggsbach ohnweit Gurhof (Land unter der Ems) und Hrubschiz kommt er im Serpentingebirge vor (Gurhofian 30 Ca, 22 Mg, 16 Č). Die dichten Steinmergel des Keuper mit feinsplittrigem Bruch enthalten 41 Ca Č, 25 Mg Č. Ja die Bittererde scheint so versbreitet, daß man ähnliche Gesteinsreihen, wie beim Kalkstein aufstellen könnte; noch in den jüngsten Kalkbildungen, den tertiären Süßwasserkalken, sehlt sie nicht: bei Dächingen (Oberamt Ehingen) auf der Alp sindet sich ein zerreibliches Gestein, aus welchem eine schneeweiße Kreide abgeschlämmt wird, die nach Dr. Leube (Leonh. Jahrb. 1840 pag. 373) 45 Mg Č auf 54 Ca Č enthält, also ein normaler Dolomit ist. Man merkt dies auch schon mit Säure, da sie nicht so stark als Kreide braust. Es kommen in dem Zechstein auch volithische Bitterkalke vor und was dergleichen mehr.

Der Bittererdegehalt der Kalksteine wechselt außerordentlich, und man kann das durch chemische Formeln nicht festhalten. Die meiste dieser Bittererde hat das Gebirge wohl gleich aus dem Urmeer bekommen, welche die Niederschläge erzeugten. Andere Male gewinnt die Sache jedoch den Anschein, als wäre Bittererde dem Gebirge erst auf irgend eine Weise zugeführt: ältere Hypothesen sagten, aus dem Innern der Erbe, wo das Centralfeuer wahrscheinlich so heiß sei, daß mit Hülfe glühender Wasserdämpfe Magnesia verflüchtigt werden könnte, was directen chemischen Versuchen gerade nicht widerspricht, denn Durocher (Compt. rend. 33. 64) konnte Chlormagnesium in glühendem Flintenlauf verflüchtigen und aus Kalkstein eine Art Dolomit erzeugen. Nach Hoppe-Seyler (Ztichr. d. geol. Ges. 1875. 520) erforderte er wenigstens eine Tempe= ratur von 200°, wobei Vulkane die Hitze, das Meer Kalk und Magnesia Dagegen hat Morlot (Haidinger, Naturwiff. Abh. Wien. 1847) lieferten. geltend gemacht, daß wenn man unter einem Druck von 15 Atmosphären Bittersalzhaltiges Wasser (Mg S) über Kalkspath gieße, bilde sich Gyps (Ca S), also auch Mg C, die dann mit Ca C zusammen trystallisiren könnte. Das Experiment fällt auf, da bei gewöhnlichem Luftdruck der Prozeß bekanntlich umgekehrt ist: Dolomit wird durch Gypswasser zersett, es bildet sich Ca C und Bitterwasser geht fort, weil Bit= terfalz löslicher als Gyps ist. Lettere Zersetzung geschieht besonders lebhaft, wenn man den Dolomit vorher glüht, und aus der Luft wieder Kohlensäure anziehen läßt, worauf neuerlich eine Methode zur Bitter= salzbereitung gegründet ist. Dolomit schwach erhitt, so daß nur Magnesia ihre C abgibt, cementirt unter Wasser schnell zu einem harten Stein pag. 496.

Braunspath Werner, eines der merkwürdigften Minerale der Erz-

gänge; Bitterkalk, der wegen seines bedeutenden Gehaltes an Eisen und Mangan den Uebergang zum Spatheisenstein bildet, daher durch Ver-

wittern auch leicht braun und schwarz wird, was der Name andeutet. Rhomboeder gewöhnlich sattelför= mig gefrümmt, weil sie trot ihrer geringen Größe aus lauter kleinen ungefähr parallel nebeneinander gelagerten Individuen bestehen. Sie sind daher selten meßbar.

Wenn andere Formen vorkommen, so krümmen sich auch diese zu Nieren= und Garbenförmigen Gestalten. Der Glauz ist häufig stark persmutterartig, Perlspath Hauy Mém. de l'Acad. roy. 1782. Härte und Gewicht weicht nicht wesentlich vom vorigen ab, nur was der größere Erzgehalt mit sich bringt.

Auf Erzgängen überkrusten sie alles, was im Wege liegt, besonders Kalkspath, Quarz und Flußspath, aber mit so dünner Rinde, daß die Krystallform darunter noch kenntlich bleibt. Un Kalkspäthen ordnen sich die kleinen Braunspathrhomboeder immer so, daß der Spiegel des blättrigen Bruchs mit dem des Kalkspaths fast zusammenfällt. kamen sie außerordentlich schön auf der Silbergrube Wenzel im Schwarzwalde vor. Häufig widersteht nun der Braunspath den Zersetzungsprozessen mehr als die Unterlage, dann entstehen Krystallhöhlen, die zu den sogenaunten "Verdrängungs-Pseudomorphosen" den Anlaß gaben, aber tein sonderliches Interesse weiter bieten. Auffallend sind außerdem die verschiedenen Niederschläge auf einer Stufe: man kann nicht selten dreierlei bestimmt von einander gesonderte Barietäten erkennen, dazu nimmt denn wohl noch der Kalkspath etwas im Ansehen von ihnen an, so daß eine ganze Gangformation im Rleinen uns vor Angen gelegt Diese Bildung mit so schlagenden Kennzeichen zeigt sich auch in Drusenräumen des Flözgebirges, besonders in Kammern von Ammoniten, die nur auf nassem Wege erzeugt sein können, was ein bedeutendes Licht auf die Entstehung der Erzgänge wirft.

Vor dem Löthrohr brennen sie sich schwarz, auch die weißen thun dies, obgleich im mindern Grade. Es gehört aber ein nicht gewöhnlicher Eisengehalt dazu, wenn die gebrannten Stücke dem Magnete folgen sollen. Man gibt ihm die Formel (Ca, Mg, Fe, Mn) C. In kalter Salzsäure braust er nicht, neutralisirt man die Lösung mit Ammoniak, so fällt Schweselammonium Eisen und Mangan als Fe S und Mn S. Der Eisenund Mangangehalt ist sehr verschieden, denn manche werden durch Verzwitterung ganz schwarz, wie Spatheisenstein. Von sesten Grenzen kann nicht die Rede sein.

Sattelförmige Arhstalle unter allen die verbreitetsten und gewöhnlichsten. Der stängliche hat gern nieren= und traubenförmige Oberfläche. Zu Kapnik und Schemnit kommen eigenthümlich fasrige vor. Blättriger Braunspath in derben etwas krummslächigen Stücken, die zwar Kalkspath auffallend gleichen, aber viel schwächer brausen. Dazu gehören besonders die rothen von Freiberg. Der weiße oder rosenrothe

Spartait, mit 104° 57' in der Rhomboederkante nach Breithaupt, bildet das Ganggestein des Franklinit in New-Yersey. Haidinger's Ankerit, der auf den Lagern des Spatheisensteins von Steiermark (Eisenerz) häusig gestreiste Zwillinge mit Wiederholungen macht, hat schon 35,3 ke C, 3 Mn C, 11,8 Mg C, 50 Ca C. Der dortige Bergmann nennt den oft kaum gestärbten Spath Rohwand, Wandstein. Lokal mag man das untersicheiden, aber Mineralspecies darf man daraus nicht machen. Haup Lehrb. Min. IV. 143 hielt die Dinge für verunreinigten Kalkspath, der wie beim krystallisirten Sandstein von Fontainebleau pag. 479 die Form hergab, während er den Spatheisenstein 1. c. pag. 154 für Afterstrystalle von Kalkspath hielt, wozu der Spath perlé die Brücke bildete.

4. Spatheisenstein be C.

Eisenspath, Stahlstein, Siderit (oidygog Eisen), Sphärosiderit, Chaslybit, Fer carbonaté. Enthält etwa 48 p.C. Ferrum.

a = 1,2246 = $\sqrt{1.5}$, $\log a = 0.08800$, 107° & Endt. Wollaston. Selten etwas anderes als das Hauptrhomboeder c: a: a: ∞a und das nächste stumpsere c: 2a': 2a': ∞a , und auch diese gern krummslächig. Busweilen reguläre sechsseitige Säulen mit Geradendsläche und Dreikantner c: a: $\frac{1}{2}a$: $\frac{1}{2}a$, Lévy beschreibt von Cornwallis sogar ein scharses Rhomsboeder $e^{\frac{3}{2}} = \frac{1}{4}a'$: $\frac{1}{4}a'$, Breithaupt an Lobensteinern ein Dihexaeder c: $\frac{3}{4}a$: $\frac{3}{4}a$: $\frac{3}{4}a$. Das unveränderte Erz sieht zwar lichtsarbig aus, allein durch die leichteste Verwitterung tritt gleich ein opases Gelb und Braun ein, das sich dis ins Braunschwarze steigert, was in der Erkennung sehr leitet. Glanz und Härte 4 nicht bedeutender als bei den Vittererdehaltigen Rhomboedern, dagegen dentet das höhere Gewicht 3,8 auf eine Metallbasis.

Vor dem Löthrohr brennen sie sich daher nicht blos schwarz, sonbern folgen auch dem Magnete, und fast alle zeigen eine starke Reaction auf Mangan, das sich in den seltenen Vorkommen von den Zinnstein= gängen zu Ehrenfriedersdorf im Erzgebirge auf 25,3 Un steigert, was etwa zur Formel 3 ke C + 2 Mn C führt. Im Durchschnitt haben sie aber viel weniger, 10 p.C. das berühmte Erz von Stahlberg bei Müsen im Siegenschen und Neudorf auf dem Unterharz, also etwa 4 ke C+Mn C, während der Sphärosiderit von Steinheim bei Hanau nur 1,9 Mn hat, also fast reines ke C ist. Außer Mangan kommt auch Ca und Mg vor. Die schönen Krystalle von Neudorf enthalten 7,6 Mg C und 5,4 Ca C. Rolle spielt die Talkerde in den Spatheisensteinen des Hochgebirges, die von Allevard Dep. Ffère haben 15,4 Mg, und führen dann zum Mesitinspath pag. 505. Ralkerde wird meist in geringern Portionen angegeben. Wenn man nun bedenkt, wie oft Analysen, selbst bewährter Chemiker, zu auffallend andern Resultaten führen, so kann von einer sichern Feststellung nicht die Rede sein.

Das Hauptgewicht beruht auf dem Mangangehalt, und da sich das

Mineral in kochender Salzsäure leicht löst, so darf man die Lösung nur schwach ammoniakalisch machen, so fällt Schweselammonium Schweseleisen und Schweselmangan. Das frische Erz sieht immer lichtsarbig aus, alsein durch Verwitterung und besonders durch den Einfluß von Regen und Sonnenschein wird es bald braun, und zuletzt bei bedeutendem Mansgangehalt ganz schwarz: es werden Afterkrystalle von Manganhaltigem Brauneisenstein. Die Arbeiter nennen es in diesem Zustande reif, und die mächtigsten Sänge sind auf solche Weise zersetzt worden. Bei Gängen, wo die Erze noch nicht reif sind, schüttet man dieselben auf-Haufen und läßt sie Jahrelang verwittern.

Späthige kommen in sparsamer Menge auf Erzgängen vor, wie die schönen Krystalle von Neudorf, Stollberg, Lobenstein zc. Dieselben haben jedoch gewöhnlich eine körnige Erzmutter, die den Gang in größern Massen erfüllt, und die dann zu mächtigen Bergstöcken auschwellen kann, wie das weiße unreife Erz vom Stahlberge bei Müsen im Grauwackengebirge und das schwarze reife vom Knappenberge bei Hüttenberg in Cornwallis und Sommersetshire geben besonders gute Erze zum Bessemerproceß, sie enthalten 29 ke und 23 Mn. Der Erzberg bei Eisenerz in Steiermark, 2,600' über der Thalsohle, besteht zwischen Uebergangsgebirge und buntem Sandstein bis zu 90 Rlafter aus diesem wichtigen Erz, daher rühmt schon Plinius das Norische Gisen, und noch heute genießt Steiermart in der Eisenhüttenkunde eines hohen Rufes. Bu Drun an der Bidessoa am östlichen Ende der Pyrenäen sett ein 4 m mächtiger Gang im Spenit auf, frei von Phosphor und Schwefel dient er vorzüglich zum Bessemerstahl. Da es in Deutschland fein besseres Eisenerz gibt, so wird es allgemein als Stahlerz ausgezeichnet. Bei mächtigen Stöcken erreicht das Korn die Feinheit des Marmor. Die Eisenindustrie von Siegen, Sollingen, Remscheid, Altena, Suhl, Schmalkalden beruht auf dem aus dem Stahlerz von Müsen mit Holzkohle und kalter Luft Das Spanische Spicgeleisen mit 13 Mn und 5 C erblasenen Robeisen. macht jest Concurrenz.

Sphärosiderit nannte Hausmann den "strahligen Spatheisensstein" (Klaproth Beitr. VI. 21.3) von Steinheim bei Hanau, Blasenräume im Basalte erfüllend. Darin bilden sich fasrig-krummblättrige Parthieen mit halbkugeliger Oberfläche aus, die zu dem Namen veranlaßten.

Thoneisenstein (thoniger Sphärosiderit) heißt die dichte homogene durch Thon verunreinigte Masse, welche plattig und in Geoden besonders zwischen dem Schieserthon der jüngern Steinkohlensormation sich einlagert. Unverwitterte gleichen einem sahlgrauen Steinmergel, durch Verwitterung werden sie aber braun und roth. Schon das höhere Gewicht, was meist über Isach hinausgeht, läßt ihren Werth vermuthen. Geoden pflegen reicher zu sein, als zusammenhängende Platten. Im Durchschnitt geben sie 33 p. C. Eisen, das aber zur Stahlbereitung nicht brauchbar ist. Lehbach und Börschweiler im Saarbrückenischen sind reich, ärmslicher die Geoden in der Juras und Kreideformation. Das Cleavelanderz

8'-10' mächtig im obern Lias & unter dem Posidonienschiefer von Portshire mit grünen volithischen Bunkten gibt ber am Tees neuerstandenen Stadt Middleborough heutiges Tages das Uebergewicht, wo in 120 Hoch= öfen, jeder täglich 1000 Ctr. Roheisen liefernd, ein Drittel sämmtlichen Eisens der Welt gewonnen wird, wodurch der Schwerpunkt von Südschottland nach Porkshire verrückt ist. Ein Deutscher Bolkow machte die Entdeckung. Thoneisenstein kommt in dem Kohlengebirge von Südwallis, Dudley und Glasgow gerade nicht in solchem Uebermaß, aber doch in genügender Menge vor, so daß England mehr Eisen erzeugen kann als die ganze übrige Welt. Schon 1853 gewann es in 400 Hochöfen 50 Millionen Centner Robeisen, 1860 80 Millionen im Werth von 12 Millionen Pfund Sterling, 1872 sogar 135 Millionen Centner, wovon' 4 auf Thoneisenstein kommen. In Schottland allein wurden 1852 in 143 Defen über 15 Mill. Centner producirt, der Centner kostete 1851 ungefähr % Thir. oder 1 fl. 11 kr. Im Clyde-Thal zählt man 64 Schichten übereinander. Besonders verunreinigt aber sehr lagerhaft ist das Schottische

Blackband (Kohleneisenstein), beliebig gemengt mit Schieferthon und Kohle, aber sehr arm an Mangan. Es liefert vorzügliches Guß-eisen, was Schottland den Weltruf gab, das Maximum mit 1,200,000 Tons wurde 1870 gewonnen, jest geht es aus. Bei Bochum in West-phalen sind die Flöze, 16"—66" mächtig, lange übersehen und mit ver-härtetem Schieferthon verwechselt. Manche halten 50—78 p.C. dichten Spatheisenstein.

Mischt sich zu den Krystallen Mg C, so knüpfen sie an den Mesitinsspath an, wie Breithaupt's Siderople sit aus dem Grünstein des Voigtslandes. Gew. 3,6, Endkantenwinkel 107° 6', Zusammensetzung Fe²Mg C³.

5. Manganipath Mn C.

Nicht zu verwechseln mit Mangankiesel pag. 315, nach seiner Farbe rother Braunstein, Rosenspath, Rhodochrosit genannt. Diallogit.

a = 1,204 = √1,483, lga = 0,08057, Endf. 106° 51' Phill. Das nächste stumpsere Rhomboeder c: 2a': 2a': ∞a nicht selten, auch ein Dreikantner c: a: ½a: ½a wird angeführt. Im Eisenstein von Oberneisse in Nassau kommen rothbraune dreigliedrige Oktaeder im völligen Gleichgewicht vor, woran die gleichschenklichen Dreiecke einem dritten schärferen Rhomboeder anzugehören scheinen. Je rosenrother die Farbe, desto reiner mögen sie sein, doch kommen auch rosenrothe Kalkspathe, die aber stark brausen. Härte 4, Gew. 3,5.

Findet sich nicht häufig. Chemisch scheint nur der dunkelrothe von Vieille in den Pyrenäen mit 97 p. C. Mu C ächt zu sein, schon die schönen auf den Goldgängen von Kapnik und Nagyag in der nördlichen Gebirgsegrenze von Siebenbürgen gehen auf 90 p. C. herab, ja die Freiberger erreichen nicht einmal so viel. Prachtvoll rosenroth zu Niederscheld in

Nassau. Farbe und sattelförmige Krystalle spielen in den Braunspath über, wozu an letterm Orte die Beimischungen von ke, Ca und Mg bei= Auffallender Weise wird in den Ungarischen gar kein Fe ange= geben, wohl aber an 10 Ca C, daher pflegt man sie auch (Mn, Ca) C zu schreiben, während die Freiberger mehr Manganhaltige Braunspäthe sein dürften. Wie diese zeigen sie dann auch Neigung, nierenförmig sich auszubilden. Solche Sachen sondern sich schalig ab, auch mischen sie sich, wie z. B. am Büchenberge bei Elbingerobe, mit Rieselsaurem Mangan= orydul, welches Werner ursprünglich Manganspath nannte.

6. Galmei Zn C.

Cadmia fossilis Calmei Agricola pag. 609 und 704. Calamine, Gialla mina gelbes Erz. Zinkspath. Man darf ihn nicht mit Riesel= zinkerz pag. 448 verwechseln, das Werner auch zum Galmei rechnete.

 $a = 1.24 = \sqrt{1.538}$, lga = 0.09348, Endf. 107° 40' Wollast.

Schwer megbar, weil der blättrige Bruch selten große Ausdehnung hat, doch kommen bei Chessy grasgrüne durchsichtige Rhomboeder von 13 mm Durchmesser vor. Selbst die kleinsten Krystalle sind gewöhnlich rauhflächig. Man kennt schärfere und stumpfere Rhomboeder nebst der 2ten Säule, welche die Seitenkanten des Rhomboeder abstumpft. Diese Krystalle sammeln sich in kleinen Drusenräumen der Zinkhaltigen Gebirgsmasse. Ihr Glanz stark, Härte 5 und Gewicht 4,45, so baß die Hauptkennzeichen das Maximum der ganzen rhomboedrischen Gruppe ers reichen. Farbe nicht lebhaft. Am Altenberge bei Aachen Afterkrystalle nach Rieselzinkerz.

Vor dem Löthrohr schmilzt es nicht, der Zinkgehalt läßt sich aber sogleich an dem schönen grünlichen Lichte erkennen, und die Kohle zeigt einen Zinkbeschlag, der kalt wie weißgraue Asche aussieht, warm aber gelblich ist, und beim Darausblasen leuchtet. Schon in kalter Salzsäure werfen sie viele Blasen, wodurch sie sich von Rieselzinkerz leicht unterscheiden. Die reinen Abänderungen haben 65 Zn und 35 C. Allein es fommt öfter etwas ke, Mn und Pb, da Bleiglanz die Erze gern begleitet. Selten ein fleiner Gehalt an Cadmium, nur in dem wachsgelben von Wiesloch fand sich 3,36 p.C. Cd C, solcher Cabminm-Zinkspath vererzt jogar die Muschelichalen (Jahrb. 1858. 200).

Traubiger Galmei von weißlicher, blaulicher, grünlicher Farbe, welcher das Gestein zellig macht, pflegt am reinsten zu Durch die frumme Oberfläche scheint der Blätsein. terbruch durch und da der Querbruch feine Fasern zeigt, so mag auch hier, wie beim ftrahligen Ralkspath, die Faser der Säulenrichtung entsprechen. Die edlen trystallinischen und traubigen Ausscheidungen werden vom feinkörnigen und dichten Galmeigestein um-Dasselbe hat häufig ein bolomitisches, aber hüllt.

stärker glänzendes Aussehen, ist nicht selten durch Eisenocker braun und roth gefärbt, kann aber stellenweis schneeweiß wie Magnesit werden (Kärnthen, Tyrol). Dieses bichte burch Beschreibung wegen seiner vielen Modificationen kaum festzustellende Gestein liefert in Verbindung mit Riefelzink das wichtigste Zinkerz. Das berühmteste bricht im Muschelkalke von Tarnowit und Beuthen in Oberschlesien, der daher bislang das meiste Bink in Europa lieferte: der Galmei bildet ein mächtiges Lager zwischen Sohlen- und Dachgestein (Epochen ber Natur pag. 493), letteres ist bolomi-Reines kohlensaures Bink selten, gewöhnlich mit kieselsauren ge-Die Hauptsache ist zinkhaltiges Brauneisen. Der zinkhaltige eisenschüssige Dolomit heißt rother, das zinkhaltige Sohlengestein weißer Galmei. Die Scarlengrube bei Beuthen liefert im Tagebau jährlich 1 1/2 Millionen Centner, Römer Geol. Oberschles. 1870. 545. Preußen gewinnt hier allein 3½ Millionen Centner Schmelzerz im Werthe von 8 Silbergroschen den Centner, die im Durchschnitt 18-19 p. C. Rohzink Bei guten Zinkpreisen (pro Centner 6 Thlr.) können noch Erze von 6 p.C. Gehalt mit Vortheil verschmolzen werden, während der beste Stückgalmei 40 p.C. gibt. Auch bei Wiesloch am Sübrande des Obenwaldes kamen reiche Anbrüche im Muschelkalke vor, die im weißen Galmei 50 p.C. Zink lieferten. Im Uebergangsgebirge von Aachen (ber Altenberg) bildete das Erz eine große Linse, vereinzelte Lager gehen noch längs der Maas tief nach Belgien hinein, und erscheinen auch in Westphalen bei Ferlohn wieder. In England sind besonders die Mendip-Hill's sublich Bristol berühmt, anderer Punkte wie Raibl und Bleiberg in Karnthen zc. nicht zu erwähnen. Sardinien erzeugt jährlich 600000 Ctr. Zink, Santander in Nordspanien führt viele gute Erze aus, weil es dort an Brennmaterial fehlt. Laurium bei Athen liefert blaugrüne Stufen. Großen Reichthum finden wir in Wisconsin. Die Carbonate scheinen meist aus Blende entstanden zu sein. Die Alten verstanden es unter xadula Plinius hist. nat. 34. 22, zählten dazu aber auch den zinkischen Ofen= bruch, der sich bei Hüttenprozessen an den Wänden der Hochöfen absett, und aus unreinem Zinkoryd besteht, cadmia fornacum Agricola 609. Früher benutte man das eisenfreie geröstete Erz gleich zur Messingfabrikation, schon Aristoteles sagt, daß das Messinöcische Erz glänzend sei wie Gold vermöge einer Erde, womit Rupfer zusammengeschmolzen werde, nur habe es einen andern Geruch. Sage bekam in Pisa Galmei mit Rupferlasur, der im Rohlenpulver sofort Gelbkupfer gab, Haun Lehrb. Min. IV. 222. Gegenwärtig stellt man aus dem gerösteten Erz erft bas regulinische Zink bar. Durch die Röstung wird C und Wasser ausgetrieben, das Gestein mürbe gemacht, sest man nun Kohle zu, so reducirt dieselbe das Zinkoryd, ZnO + C = Zn + CO. Da aber Zink in der Hitze bei 800° flüchtig ist, und sich leicht an der Luft wieder oxydirt (lana philosophica), so muß die Destillation in verschlossenen Gefässen vor sich gehen. Die ersten Portionen setzen ein braunes Oryd ab (braun durch den größern Cadmiumgehalt), weil das Cadmium flüchtiger als

Zink ist. Cadmium wird als Farbematerial benutzt. Indium ist Begleiter des Zinks.

Zinkblüthe Zn³ C + 3 H mit 71 Zn, 13 C, 16 H scheint ein Zersfetzungsprodukt, das schneeweiße Rügelchen auf dem Gestein bildet. Die von Orawitza im Banate haben einen seidenglänzenden Faserbruch, und bilden stellenweis kleine Strahlen und Fasern, welche an Pharmakolith erinnern. Kapnit nannte Breithaupt einen Eisenzinkspath (Zu, ke) C, der am Altenberge bei Aachen vorkommt, oft mit Brauneisen überzogen ist, Endkanten 107° 7′. Rupferhaltig ist Herrerit; Aurichalcit von Matslock hat sogar neben 42 Zn noch 32 Cn. Die Messingblüthe füllt bei Santander mit ihren Himmelblauen Strahlen Hohlräume im Galmei, Jahrb. 1866. 599.

Merkwürdiger Weise enthalten auch mehrere Pflanzen der Galmeisgebirge Zink (Pogg. Ann. 92. 176): das Galmeiveilchen (Viola calaminaria) bei Aachen ist constant an den Galmeiboden geknüpst, "daß selbst bergsmännische Versuche auf die bloße Anzeige dieses Veilchens mit Erfolg unternommen worden sind."

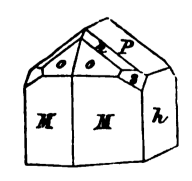
7. Aragonit.

Werner nannte ihn Arragon, weil die ersten Arystalle aus dem Sppse und den rothen Mergeln von Aragonien (Molina) am Südabshange der Pyrenäen kamen, die bereits Romé de l'Isle 1772 unter dem Kalkspath aufführt. Klaproth wies darin 1788 blos Ca C nach, Bernshardi (Gehlen's Journ. Chem. 1809 VIII. 189) wollte daher beide Kalkspath und Aragonit von einer Primitivsorm ableiten. Hauh Min. IV. 480 erkannte das nicht an. Zwar fand Stromeyer 1813 noch einen kleinen Gehalt an Sr C, allein nicht in allen, und das Mineral wurde daher bald ein Hauptbeweis für Dimorphismus.

Bweigliedriges Krystallsystem mit vorwiegender Zwillings= bildung. Geschobene Säule $M=a:b:\infty c$ 116° 16' herrscht vor, daran sehlt selten die Abstumpfung der scharsen Kante $h=b:\infty a:\infty c$, an ihren Querstreisen erkennbar. Ein auf die scharse Säulenkante aufgesetztes Paar $P=b:c:\infty a$ 108° 28' (Haup nahm für dieses genau den Winkel des regulären Oktaeders 109° 28'), daraus sindet man

a: b = $0.863:1.388 = \sqrt{0.7447}:\sqrt{1.927};$

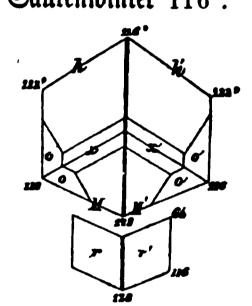
lga = 9,93600, lgb = 0,14246. Den Böhmischen sehlt das Oktaeder o = a:b:c selten, ist aber etwas ranh; $s = a:c:\frac{1}{2}b$; n = b:c:2a; häufig über P noch $x = c:2b:\infty a$; auch die vordere Kante o/o wird durch $u = a:c:\infty b$ abgestumpst; selten über n in der Diagonalzone von x noch $g = \frac{1}{2}a:b:\frac{1}{4}c$, welche Grailich bei Horschenz nachwies. An Spanischen gibt Haup ein Paar $i = c:\frac{1}{4}b:\infty a$, welche mit M zusammen ein einsaches Oblongoktaeder





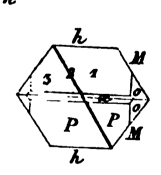
machen; gewöhnlich herrscht aber bei diesen die Geradendsläche r=c: $\infty a: \infty b$, welche alle andern Endslächen verdrängt. Sehr eigenthümlich sind die spießigen Krystalle (Hauy's Var. apotome), besonders schön auf dem Spatheisensteinlager des Iberges bei Grund am Oberharz, in der Serpentindreccie des Aostathales. Hauy nahm sie als scharfe Oktaeder a:b:6c, mit dem Paare $c:\frac{1}{12}b:\infty a$, allein von scharfen Messungen wird kaum die Rede sein können: es sind vielleicht nichts weiter als bauchige Säulen, daher sieht man öster auch Zwillinge darunter. Schrauf (Sist. Wien. Atab. 1870 Bb. 62) geht sogar dis a:b:20c und a:b:48c, und bei den "Brachydomen" dis $b:\infty a:32c$, $b:\infty a:40c$, $b:\infty a:48c$. Der "Nadelspath" von Großkamsdorf bei Saalseld (Pogg. Ann. 126. 147) hat a:b:6c, a:b:9c, $b:\infty a:9c$. Die Verticalzone der Aze zeigt noch 1032, v 031, e:051, e:061; Tarnowițit 112, 123, 126, 215, 243, 425, sogar w 25.27.24 und z 25.27.2 (Websty Zeitsch: deutsch. geol. Ges. 1857.9.71).

Zwillinge haben die Säule gemein, und liegen umgekehrt. Am leichtesten kann man sie bei den blaß weingelben aus Böhmen studiren, die sür den Optiker so wichtig geworden sind. Wir nehmen dabei den Säulenwinkel 116°. Durch das Kinzutreten von h hat sich die Lücke

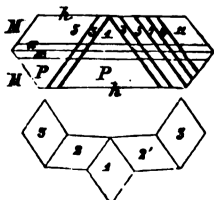


Durch das Hinzutreten von h hat sich die Lücke zwischen den beiden Individuen ausgefüllt, und h h' muß wieder den Säulenwinkel einschließen. Dagegen convergiren h'M und h M' unter 6° über dem Säulenwinkel von 116°, denn 128° + 116° + 122° = 366°. Sehe ich daher durch zwei solche nicht parallele Flächen gegen ein Licht, so treten die beiden Bilder um so mehr auseinander, je weiter ich mich davon entserne. Da die Zwillingsgränze nur selten genau durch die Säulenkanten geht, so sindet sich auf einer der Säulenklächen öfter

ein einspringender Winkel von 180°-6° = 174°.



Defter legen sich ganze Reihen von Individuen an einander, aber so, daß die ungeraden und geraden unter sich parallel gehen: es ist das einsache Folge des gleichen Gesetzes, und man darf solche Reihen nur als Zwillinge nicht als Viellinge betrachten. Die Zwillingsstreisen werden nicht selten so sein, daß man sie mit keiner Lupe zählen kann. Es kommen gar häufig scheindar ganz ein=



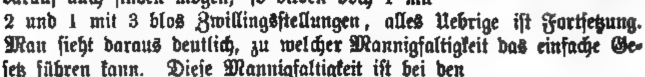
fache Individuen vor, und genau untersucht findet man doch einen Strich 2 durchgehen, dem die beiden Enden 1 und 3 das Einspiegeln ihrer gleichnamigen Flächen verdanken, da 2 sowohl gegen 1 als gegen 3 die Zwillingsstellung einnimmt. Zugleich liegt darin der sichere Beweis, daß der Strich, wie beim Doppelspath-ein besonderes Einschiebsel bezeichnet. Selbst Drillinge 122' lenken gleich wieder zum

Zwilling ein, wie die Flügel 33 beweisen, die der Drillingstern gleichsam vermittelt.

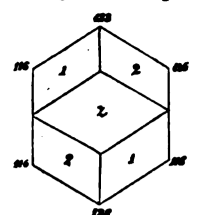
Bierlinge von Leogang und Herrengrund. Bei biefen fcneeweißen bis mafferhellen Arpftallen berrichen die Flächen Mhr nebst der Buschärfung i = c : 1b : coa, welche auf r eine ausgezeichnete Streifung parallel ber Are a erzeugt, nach ber man fich leicht in ben Zwillingsverwachsungen prientirt. Bei Leogang tommen treffliche Durchwachfungen vor, barunter zeichnet fich ein Individnum gern burch Größe aus (2), 1 legt fich baran als Awilling; 3 und 4 find gumeilen flein und haben bann auf ben Gaulenflächen von 1 und 2 Blat, ihre Flächen h schneiben fich unter 12. Gewöhnlich füllen fich jeboch bie einspringenden Wintel aus, und man muß bann borfichtig auf die Streifung der Geradendfläche merten, die fo vortrefflich bei ben Kryftallen von herrengrund ausgebrückt ift. Um einleuchtenbften wird bie Sache, wenn wir in ben Zeichnungen auf ber Gerabenbfläche die Awillingsgränze zweier anliegenden Individuen burch amei Linien angeben, um fie von ben Grangen ber Ausfüllungen zu unterscheiben. Nebenftebenbe Figur (Saun's symétrique base) wirb fogleich flar: Die Sauptinbividuen find 1 und 2, fie fegen fich unten in ben parallelen Studen gleicher Bahl fort. Dagwischen haben fich gwei Streifen 3 und 4 eingeschoben, Die man fich

weitere Bierling weicht zwar nur wenig ab, allein er ist nicht mehr so symmetrisch gebaut, indem drei Individuen (1, 2, 4) sehr groß werden. Die Säule schließt sich nicht immer in allen ihren Theilen gut, und man muß in Beurtheilung der Streisen äußerst vorsichtig sein. Zuweilen sind auch nur drei Individuen vorhanden, wie beistehende Figur (Haup's contourné basé) zu besweisen scheint. So viel verschiedene Streisen sich darauf auch sinden mögen, so bilden doch 1 mit

huten muß für parallele Individuen anzusehen, ba ihre Streifen fich unter 12° schneiden. Der barunterftebenbe

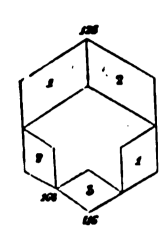


Spanischen Zwillingen häufig gar nicht mit Gewißheit zu ergründen, weil wir hier neben M und h nur noch eine matte ungestreifte Gerabendstäche haben. Es bleiben zum Erkennen blos die Säulenwinkel, aber diese zum Glück selbst mit bem Resterionsgoniometer gut megbar. Haup maß sie und construirte bann die Rhomben hinein:



symmétrique basé bildet Säulen von 1280 mit abgestumpften scharfen Säulenkanten, wodurch vier Mal 116° entstehen müssen. Hany nahm sie als Zwilling, wovon 1 sich in 1 und 2 in 2 fortsetzt, die Zwi= schenmasse z dachte er sich dann beliebig ausgefüllt. Es mag solche geben, gewöhnlich sind aber noch Zwi= schenstücke von Drillingen 2c. da, wie das Herrengrunder Eremplar beweist.

Contourné basé hat einen Winkel von 128° und fünf von 116°.

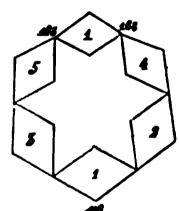


Da die Summe nur 708° statt 720° beträgt, so muß eine Seite nach innen um 12° geknickt sein. Dieser Anick braucht übrigens nicht immer auf der gleichen Fläche zu liegen. Haup bachte sich es als Drilling, indem er an der Stelle eines Winkels 128° des symmétrique ein drittes Judividuum einflickte. Endlich kom= men die prachtvollen dicken von Bastennes mit 6 gleichen Winkeln von 116°, die folglich zwei nach innen ge= knickte Flächen haben muffen. Es find breierlei Fälle

möglich, je nachdem die geknickten Flächen einander an=, gegenüber= ober

zwischenliegen. Im ersten Fall,

émergent basé, flickte Haup im symmétrique statt der 128° zwei



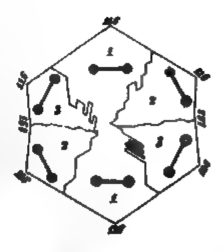
Rhomben ein; es kam dann, wie die eingeschriebenen Zahlen zeigen, ein Fünfling. Fünf ist ja das Ma= rinum von Säulen, welche mit ihrer scharfen Rante um einen Punkt möglich sind. Für das 6te bleibt nur noch 40° Raum, den Parallelmasse ausfüllt. Erweist sich nun auch die Natur im Allgemeinen erfinderischer, namentlich in der Ausfüllung, so kann man doch dem Gange die consequente Methode nicht absprechen.

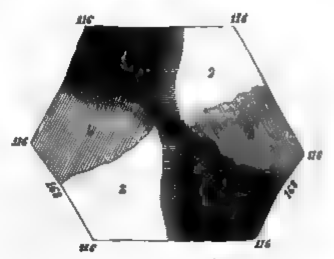
Senarmont (Ann. Chim. 1854. tom. 41. 62) griff die Sache zuerst optisch an: dünne Platten, senkrecht gegen die Axe c geschliffen, werden bei der Drehung im Uzimuth hell und dunkel. Der Grad dieser verschie= denen Helligkeit hängt von der Lage der horizontalen Aren a und b gegen die Polarisationsebene ab. Alle parallelen Theile zeigen sich daher in gleichen Schattirungen, alle nicht parallelen in ungleichen. Das Zwil= lingsverhältniß wird bei guten Stücken mit einem Blick klar; mittelst des Polarisationsmikroskops läßt sich die Richtung der Are b durch die Lemniscaten leicht bestimmen, und nimmt man dann noch ein gewöhnliches Mikrostop mit Polarisationsapparat zu Hilfe, so können die kleinsten Details erforscht werden. Endlich hat auch Leydolt (Sitzungsber. Wien. Atab. 1856. 19. 10) die Endfläche mit schwachen Säuren (Essigsäure 2c.) geäzt, und Abgüsse von Hausenblase für das Mikroskop gemacht. hendes mésotome basé ist durch die Lage der Lemniscaten sogleich klar, und man sieht, daß der alte Meister doch nicht so Unrecht hatte, denn bei allen aus dem Gypse strahlen die Nähte von den Seiten nach dem

Tentrum. Die Individuen 1/2 und 1/3 haben die äußere Seite gemein: in diesem Falle pslegen die Nähte (Kammnäthe Leydolt) etwas anders anszusehen, als die, wo sie nicht in Zwillings-verdindung (2/3) stehen. In der Kammnaht suchen sich sichtlich die Säusenslächen gegenseitig geltend zu machen, was nicht selten in tausenden von Streisen geschieht, etwa wie nebenstehendes melogene dass mit vier Individuen zeigt, wo die zwei geknickten Seiten nur durch 4 Indi-

viduen erklärt werden können, und wo in 1/3 und 2/4 wieder keine Kammnähte erscheinen, weil diese sich nicht in Zwillingsstellung finden, wie neben den Kammnähten 1/2, 2/3 und 1/4. Freilich kommen in der Broxis allerlei Schwierigkeiten.

Afterfrystalle, wobei bie Aragonitsorm von Kallspath erfüllt wird (Paramorphose) sand Mitscherlich (Bogg. Ann. 21. 180) in Besuv'schen





Laven; Haidinger im Basalttuff von Schlackenwerth und zu Herrengruno; auf der Emericusgrube zu Offenbanya, wo die Zwillingssäulen nach Fichtel 1 Fuß-lang und z' dick werden, ersannte G. Rose (Poss. Ann. 91. 147) noch dentlich die Zwillingsgrenzen, auch behält der Blätterbruch des Kalkspaths im Ganzen eine bestimmte Lage bei; in der Lettenkohle von Oberwern bei Schweinfurth (Jahrb. 1872. 280) sind die zweigliedrigen Krystalle zu lauter kleinen Rhomboederchen gleichsam umgestanden. Seltner sindet das Umgekehrte statt, wo Kalkspath in Aragonit umsteht, Jahrb. 1867. 259.

Härte 3, härter als Ralkspath, Gewicht 2,945, also auch um 0,2 ben Kalkspath übertreffend. Ein schwacher Blätterbruch wird zwar parallel h = b: ∞a: ∞c angegeben, allein man hat große Mühe, sich nur von seinem Dasein zu überzeugen, geschweige, daß er sich darstellen ließe. Fettglanz, Farben zusällig, wie beim Kalkspath. Starke doppelte Strahslenbrechung, ordentl. Strahl 1,69, außerordentl. St. 1,53, also dem Kalkspathe in Stärke kaum nachstehend. Die beiden — optischen Aren machen mit c 10° und mit b 80°, liegen also in den Arenedenen d. und ihre Ebene halbirt den scharsen Säulenwinkel. Ein Paar c: 4b: ∞a, gegen Are c 79° 48' geneigt, steht senkrecht gegen die optischen Aren. Um die conische Refraction zu zeigen, schleift man die Böhmischen Arnstalle nach dieser Ruchtung an. Bon Rudberg (Bogg. Ann. 17.1) genau untersucht. Nach Hankel thermoelectrisch, Abh. Wath. Cl. Sächs. Ses. Wiss. 1872. X. 272.

In einer Glasröhre über ber Weingeistlampe erhitt schwillt er etwas an und zerfällt plötlich zu einem weißen Pulver, ohne babei vorher

Rohlensäure abzugeben, denn ein daneben gelegtes Stück Ralkspath wird bei dieser Temperatur noch gar nicht verändert: er soll zu Kalkspath= rhomboedern zerfallen (Haidinger, Pogg. Ann. 11. 177). Ca C ganz wie Kalkspath, aber ein wenig unlöslicher in Säure. Der kleine Gehalt an Strontianerde (4 p. C. Sr C) bei spanischen ning unwesentlich sein, ba die böhmischen nur 1 p. C., die von Ger (Dep. l'Ain) und Herrengrund keinen mehr zeigen. Obgleich geschmolzener Ca C zu Kalkspath gesteht, so soll doch aus heißen Lösungen im Wasser sich vorzugsweise Aragonit niederschlagen (G. Rose Pogg. Ann. 42. pag. 353), während es bekannt ist, daß kalte Quellen meist Kalkspath erzengen. Indeß findet sich auch in Absätzen kalter Quellen Aragonit, wie z. B. auf Drusenräumen des Do= lomites unserer schwäbischen Lettenkohle in deutlichen Zwillingen. Wiederholte Experimente haben gezeigt, daß auch der Sättigungsgrad einwirkt: ist die Lösung schwach genug, so können bei gewöhnlicher Temperatur Aragonitkrystalle entstehen (G. Rose Monatsber. Berl. Akab. 1860. 570). Wie Aepfalt so ist auch Ca C im warmen Wasser unlöslicher als im kalten, das gibt vielleicht den Fingerzeig (Bischof Lehrb. chem. Gcol. II. 1080). Nach Credner (Jahrb. 1870. 008) sollen auch geringe Beimengungen fremd= artiger Lösungen einwirken. Im Resselstein eines Dampftessels zu Reurobe bilbeten sich nette 2 Linien große Zwillingskrystalle von der Form ber Spanischen (3tschr. b. geol. Bej. 1869. 493).

Krystalle weingelb bis lilafarbig in den Basaltgebirgen des bohmischen Mittelgebirges um Bilin (Horschenz, Liebshausen, Kosel, Luschiz, Sedlit, Seidschütz 2c.) für den Optiker die wichtigsten Fundorte, nicht selten in armdicken Strahlen, aber dann unklar; auch die Anvergne bietet in ihren vulkanischen Gesteinen schöne Fundorte. Besonders bekannt sind die Zwillinge aus dem (tertiären) Gyps von Bastennes ohnweit Dax am nördlichen und Molina in Aragonien am südlichen Abhange der Phre-Bei Bastennes stecken in den Krystallen rothe Gisenkiesel. Helle Stellen Neigung zur Lilafarbe, boch nicht so schön amethystfarbig wie bei Walsch in Böhmen. Becquerel (Compt. rend. XXXIV. 574) beweist, daß Aragonit entstehe, wenn eine 5= bis Ggradige Lösung von doppelt kohlen= saurem Natron auf Gyps wirke, Kalkspath dagegen, wenn die Lösung schwächer (zweigrädig) sei. Zu Leogang östlich Saalfelden im Salzbur= gischen finden sich klare Zwillinge auf Erzgängen im Gneis, ebenso und wegen der Deutlichkeit ihrer Zwillingsformen besonders wichtig war der Fund zu Herrengrund nördlich Neusohl in Ungarn, 1840 auf einer 34 Lachter langen Druse in der Rupfererzlagerstätte angefahren: oben in der Druse waren es Afterkrystalle nach Kalkspath, unten standen die frischen weißen Säulen, mit Kalkspath überflogen, eigenthümlich schwefel= gelb schielend, was ihnen beim ersten Anblick Aehnlichkeit mit den bekannten Cölestindrusen von Sicilien gewährt. Aragonitkrusten auf Meteoreisen der Mexicanischen Büste am Rio Grande hängen vielleicht mit der Hitze des Eisens beim Fall zusammen, Compt. rend. 82. 1508.

Nadelförmige Krystalle finden sich in der Serpentinbreccie

des Avsta-Thales, auf Erzgängen von Iglo in Ungarn (Igloit), besonders aber in verwitterten Spatheisensteinlagern des Harzes (Iberg) und
Thüringens (Saalfeld), Whitehaven in Cumberland, als Seltenheit im Liastalt (Neunheim bei Ellwangen). In den vultanischen Gesteinen am Hohenhöwen am Bodensee, Sasbach am Kaiserstuhl, alten Laven vom Besuv, und vielen Basalten, man nuß sich hüten, es nicht mit Faserzeolith zu verwechseln. Häusig ist auch Kalkspath dabei, sehr schön sogar in den Mandeln von Waltsch.

Strahliger Aragonit ist außerordentlich verbreitet, wird aber häufig in Sammlungen mit Kalkspath verwechselt. Hauptunterscheidungs= merkmal bleibt der Mangel der Blätterbrüche am Ende der Strahlen; erwärmt zerfallen sie nicht mehr so auffallend zu Pulver als die krystallinischen Massen. Zuletzt wird der Strahl feinster

Fasriger Aragonit. Dahin gehören besonders die schneeweißen Platten in den sogenannten "Schatkammern" (Klüften) der zersetzten Spatheisensteine des Erzberges bei Eisenerz in Steiermark. gibt barin 99 Ca C und 1 H ohne Spur von Gisen au, ob sie gleich ein Produkt der in den Erzen eirkulirenden Wasser sind. Es kommen zackige, forallen= und baumförmige Verzweigungen vor (Gisenblüthe, flos ferri), die zwar nach Art der Stalactiten sich gebildet haben mögen, aber auffallender Weise wie bei Korallenstöcken gegen das Gesetz der Schwere verlaufen. Von der innern Are zieht sich die zarte Faser excentrisch schief nach oben. Auf andern Eisenerzspalten, wie z. B. zu Wasseral= fingen, findet man auch banmartig verzweigten Kalkspath von gleicher Schneeweiße. Auf den Malachitgängen von Ringenwechsel in Tyrol sind sie schön spangrun gefärbt. Der Satin-Spar (nach G. Rose Kalkspath) im Schieferthon von Alston-Moor Schnüre bildend wird zu Seidenglän= zenden Perlen verschliffen, enthält 4 p.C. Mn C. Fein fasrige Platten findet man öfter mitten im Kalkgebirge: im braunen Jura der Porta Westphalica oberhalb preußisch Minden, im Lias von Kemnath bei Stuttgart, mit tranbiger Oberfläche im Süßwasserfalt von Steinheim, Can= statt 2c., doch ist der Beweis für Aragonit nicht immer zu führen. Hauptunterscheidungsmerkmal bleibt das specifische Gewicht, aber er darf nicht in Stücken, sondern gepulvert gewogen werden (G. Rose, Abh. Berl. Akab. Wiss. 1856. 1 und 1858. 6.). Leydolt (Sither. Wien. Akab. 1856 XIX. 10) ätte Schliffflächen mit Essigsäure, und suchte so die Form zu ermitteln.

Karlsbader Sprudelsteine, obgleich durch Eisenocker roth, braun bis schwärzlich gefärbt, sind meist Aragonit. Sie bestehen aus concentrischen Lagen häusig mit traubiger Oberstäche. Zwischen der seinssten Faser sinden sich zuweilen gröbere Strahlen, an denen man deutlich den Mangel des Blätterbruchs nachweisen kann. Der heiße Sprudel von 60°—74° R. scheint hier offenbar der Grund zu sein. Daher wird auch der dortige Erbseustein pag. 502 Aragonit sein. Wo der Ursprung nicht so sicher ist, wie z. B. bei dem Rogensteine aus dem Buntensandsteine von Thüringen, läßt sich die Frage, ob Kalkspath oder Aragonit, kaum

entscheiden. Der wolkig honiggelb durchscheinende Onyxmarmor von Oran, welchen schon die Römer und jetzt die Franzosen bearbeiten, ist Sprudelsstein. Ein großes Werk mit 39 Kupfertafeln in Folio lieferte F. Nibelsaker, System des Karlsbader Sinters 1781.

Tarnowitit in Schlesien mit Bleiglanz verwachsen ist ein strahsliger grünlich graner Aragonit von Witheritartigem Ansehen, ber 2,98 wiegt, und 2—3,8 Pb C enthält (Böttger, Pogg. Ann. 47. 497), also auf Kohle einen gelben Bleibeschlag gibt. Manganocalcit nannte Breithaupt (Pogg. Ann. 69. 499) den nierenförmigen röthlich weißen Braunspath von Schemnitz in Ungarn, mit 67,5 p.C. Mn C, 3,04 Gewicht, seinem Blätzterbruch nach 2gliedrig; Werner zählte ihn zum safrigen Braunspath. Hier würde also das kohlensaure Manganocydul in der 2gl. Form aufstreten.

Junckerit von Poullaouen in der Bretagne wurde länger für einen zweigliedrigen Spatheisenstein gehalten, dis Breithaupt (Pogg. Ann. 58. 110.) bewies, daß es verzogene Rhomboeder seien, doch hat Dufrénoy (Traité miner. II. 507) davon keine Notiz genommen. Optisch einaxig. Auch das Cisen in den Sprudelsteinen findet sich nicht als Oxydul, sondern als Oxyd. G. Rose glaubt, daß neutrale kohlensaure Talkerde abgedampft auch eine aragonitartige Structur besitze.

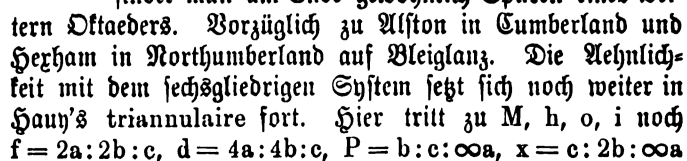
8. Witherit Wr.

In der Umgegend von Anglesark (Lancashire) benutzen die Bewohner längst einen gelblichen Stein als Rattengist, worin Dr. Withering (Phil. Transact. 1784. pag. 296) zuerst luftsaure Baryterde nachwies, daher nahm Werner (Bergm. Journ. 1790. III. 2. pag. 216) den Namen.

Zweigliedrig, aber von sechsgliedrigem Aussehen, wie es Hauy beschrieb. Rhombische Säule $M=a:b:\infty$ c bildet 118^o 30', durch die Abstumpfungssläche der scharfen Säulenkante $h=b:\infty a:\infty c$ entsteht daher eine fast reguläre sechsseitige Säule mit Querstreisen auf allen Flächen, $i=c:\frac{1}{2}b:\infty a$ macht über c einen leicht meßbaren Winkel von 69^o , wornach

a: **b** = 0.818: 1.375 = $\sqrt{0.6687}$: $\sqrt{1.889}$, lga = 9.91263, lgb = 0.13816.

Tritt zu i das Rhombenoktaeder o = a:b:c mit 130^{10}_{2} in der vordern Endkante, so bekommen wir eine scheinbar dihexaedrische Endigung, die mit der des gemeinen Quarzes große Aehnlichkeit hat. Doch findet man am Ende gewöhnlich Spuren eines wei-





und $r = c : \infty a : \infty b$. Eigenthümlich sind die gewöldten sechsseitigen Taseln von Bromley-Hill bei Alston, welche Thomson Sulphatocarbonate of Barytes nannte, die aber im Wesentlichen zum Witherit gehören. Auf der Wöldung erheben sich sechs zarte Linien von den Säulenkanten aus, die ihrem Ausehen nach auf complicirte Zwillinge deuten. Ja nach Senarmont (Ann. Chim. 1854. 41. 64) sind selbst die scheinbar einsachen Discheraeder Sechslinge, welche sich mit ihrem scharfen Säulenwinkel um einen Mittelpunkt legen, was die Lemniscaten im polarisirten Lichte sos gleich zeigen, die aber jett nicht wie beim Aragonit in Axe b sondern in a liegen. Aehnlich mögen auch die gewöldten Platten sein. Die — opstischen Axen schneiden sich in Ebene ac unter 6°—8°, c Wittellinie.

Halkstein auch wohl etwas Alehnliches Statt finden könnte.

Ba C mit 77,6 Ba 22,4 C

Das Pulver fällt in der Kälte dreiatomige Basen K, dagegen einatomige R nicht. In kalter concentrirter Salzsäure braust es nicht, sobald man aber die Säure (sogar sehr skark) verdünnt, so fängt es heftig an zu brausen. Das sich bildende Chlorbarium ist nämlich in Salzsäure unslöslich, im Wasser dagegen löslich. Die Zersetzung beginnt daher erst dann, wenn gehörige Wassermenge zur Aufnahme des sich bildenden Salzes vorhanden ist. Wegen seiner Löslichkeit ein so starkes Gift, weil sich darans im Blute unlöslicher Ba S bildet, der die Capillargefäße verstopft.

Die Bleierzgänge des nördlichen England, welche im Bergkalk und Steinkohlengebirge aussetzen, sind theilweis reich an diesem bei uns selstenen Mineral, besonders schön die halbtrübweißen Krystalle von Alston-Moor in Cumberland, dann die grünlichweißen derben Massen mit seinsstrahligem Bruch von Shropshire 2c. Das excentrisch strahlige des Längssbruchs erinnert in etwas an den muscheligen Bruch des Gypses. Unbesdeutend sind die Jundorte von Leogang, in den Schweselgruben Siciliens, zu Schlangenberg am Altai 2c. Reiner kohlensaurer Baryt sindet sich in allen Stusen der Zersezung durch Schweselsäure die zum völligen Uebergange in Schwesspath. Thomson's Sulphato-Carbonate of Barrytes von Bromley-Hill in Cumberland gehört zu solchen Afterbildungen.

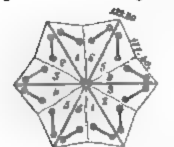
Barytocalcit Ba C + Ca C. Kommt zu Alston-Moor mit Witherit vor. In concentrirter Säure brausen sie aufangs, hören dann aber auf, und wenn man darauf verdünnt, so fangen sie nochmals stark an. Die Substanz scheint dimorph:

1) zweigliedriger Barytocalcit (Alstonit), sieht dem Wistherit sehr ähnlich, und zeigt namentlich keinen ausgezeichneten Blättersbruch. Die Säule M = a: b:∞c 118° 50' weicht unwesentlich vom



Witherit ab. Interessant sind Drillinge, die zu Alston mit den Witherittafeln vorkommen, scheinbar scharfe Dihexaeder, deren Querstreisung in der Mitte durch eine Diagonale unsterbrochen ist. Nach den Wessungen von Descloizeaux sind es drei Oblongoktaeder za: zb: c, die sich parallel der Hauptage dem Zwillingsgesehe gemäß durchbrungen haben. Die optischen Axen liegen sehr genähert und wie beim Axa-

gonit in ber Agenebene b c. Der Querfonitt von Senarmont macht

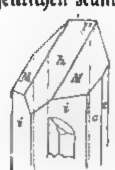


im Polarisationsmikrostop das Verhältniß sogleich beutlich: von den 12 Lemniscaten gehören je zwei miteinander parallele einem Individuum an, es ist also ein Sechsling. Da jedoch 6 Individuen nicht völligen Plat um einen Punkt haben, so scheint die Sache durch regelniäßige Knickung der Seiten-Flächen ausgeglichen zu sein. Flußspathhärte, Gew. 3,6.

Bromley-Hill bei Alston-Moor (Bromlite) und Fallowsield in Northumsberland. Thomson glaubte ansangs 2 Ca C + Ba C gefunden zu haben, und nannte ihn daher Bibarytocalcit; Johnston (Bogg. Ann. 34. 666) weist

bagegen volltommene Uebereinstimmung nach mit Broofes

2) zweinnbeingliedrigem Barhtocalcit. Die kleinen Krysstalle zeigen beim ersten Anblick einen Sppsartigen Habitus. Eine gesichobene Säule i = a:b: ooc hat vorn ihren scharfen Winkel von 84° (Brooke, Pogg. Ann. 5. pag. 160), die Säule stark längsgestreift, und mit ihrem Unterende aufgewachsen. Es kommen noch Zuschärfungen der seitlichen Kante vor (c = a: 4b: ooc), die häusig herrschend werden und



die sichere Bestimmung der Säule sehr erschweren. Eine matte Schiesendsläche h = a: c: ob gegen die Are o 61°, in ihrer Diagonalzone ein Augitpaar M/M 106° 54' so deutlich blättrig als beim Kalkspath; h und M nehmen gewöhnlich das ganze Ende ein, und bilden hinten eine scharfe Ecke, die sich auch leicht wegspreugen läßt, und dann glänzt ein dritter deutlicher Blätterbruch P hervor,

45° gegen Are o geneigt. Da P/M 102° 54' machen, so kann man die drei Blätterbrüche ihrem Glauze und Winkeln nach mit Kalkspath verswechseln. Härte 4, Gew. 3,7. Durchaus von Kalkspathartigem Aussehen. Negative optische Aren liegen nach Hrn. Descloizeaux in einer hintern gegen Are o nur 3° 22' geneigten Schiefendsläche. Alston-Moor, die Krystalle oft mit Kalkspath wie überzuckert, wodurch ihr Glauz nicht gelitten hat. Wenn aber Schwerspath darauf sist, so sollen sie trübe sein, weil derselbe sich auf Kosten ihrer Substanz bildete.

9. Strontionit.

Sulzer in Ronneburg brachte ihn von Strontian in Schottland (Arghleshire), wurde mit Witherit verwechselt. Allein bas mit seiner salpetersauren Lösung geträukte Papier gab eine rothe Flamme, und

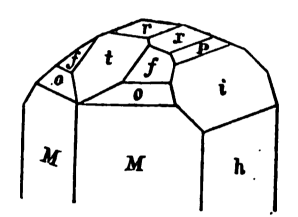
Blumenbach bemerkte, daß er auf Thiere nicht giftig wirke, Klaproth Beitr. I. 260. Deshalb vermuthete Crawford schon 1790 eine neue Erde darin, die sich auch bald fand (Strontium, Bergmänn. Journ. 1791. IV. 1/ pag. 433). Durch Schmeißer (Philos. Transact. 1794. pag. 418) wurde das interessante Mineral zuerst genauer bestimmt.

Zweigliedrige Säule M = a: b: ∞c 117° 19' und P = b: c: ∞a 108° 12', daraus folgt

 $a:b=\sqrt{0.654}:V1.808.$

Die Krystalle gewöhnlich unbestimmbar nadelförmig, doch führt schon Haun von Leogang die Flächen $h=b:\infty a:\infty c$, o=a:b:c und f=2a:2b:c, also ganz wie beim Witherit an, und da nun auch die Zwillinge nicht sehlen, so ist der Jomorphismus mit Aragonit vollstommen. Dieß bestätigen namentlich auch die kleinen 2 mm großen Krystalle von Clausthal (Hessenberg, Abh. Sendenb. Nat. Ges. 1870 VII. 257). Man

findet daran außer M Ph of noch die Geradsendssche $\mathbf{r} = \mathbf{c} : \infty \mathbf{a} : \infty \mathbf{b}$, das vordere Paar $\mathbf{t} = 2\mathbf{a} : \mathbf{c} : \infty \mathbf{b}$ "einziges Wacrodoma"; außer P, $\mathbf{i} = \frac{1}{2}\mathbf{b} : \mathbf{c} : \infty \mathbf{a}$, $\mathbf{x} = 2\mathbf{b} : \mathbf{c} : \infty \mathbf{a}$ noch fünf "Brachydomen" 032, 041, 061, 081, 0.12.1, und außer of noch sechs "Pheramiden": 332, 221, 331, 441, 881, 445. Der blättrige Bruch der Säuse M vielleicht etwas deutlicher als beim Witherit, im übrigen



ein sehr ähnliches Aussehen. Härte 3—4, aber etwas leichter. Gew. 3,6. Die optischen Axen schneiden sich unter 6° 56', und liegen wieder wie beim Aragonit in der Axenebene b.c.

Vor dem Löthrohr vortrefflich erkennbar: er schmilzt kaum, die Probe verliert ihre Kohlensäure, es schießen kurze blendend weiße Stäbe daraus hervor, stärker leuchtend als Kalkspath, und die Flamme purpurroth färbend. Sr C mit 70 Sr, 30 C,

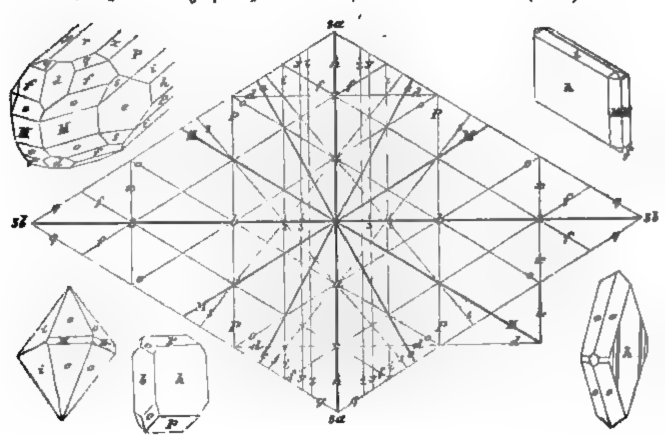
gewöhnlich etwas Ca C dabei, bis 6,5 p.C. Er braust selbst in concentrirter Säure stark. Zu Bräunsdorf bei Freiberg mit Braunspath auf Duarz mit schönen Krystallnadeln, auf Bergwerkswohlsahrt zu Clausthal in garbenförmigen Krystallen auf Schwerspath augeflogen, die schönsten Krystalle auf den Erzgängen von Leogang (Salzburg). Auf den Erzsgängen von Strontian kammen sie in derben strahligen Massen von grünlicher Farbe, andere sind gelblich, aber nicht so fasrig als Witherit. Werkwürdig sind die 1" bis 2 Fuß mächtigen Sänge auf dem Kreidesplateau von Beckum bei Hamm (Pogg. Ann. 50. 100), wohl die größten bis jeht bekannten Massen, die jährlich gegen 1000 Ctr. in den Handel brachten. Bei Drensteinsurth werden sie bergmännisch gewonnen, und beim Rassiniren des Zuckers verwendet. Am Monte Paterno bei Bologna sinden sich Mergelkugeln mit seinen Krystallnadeln im Innern. Auch in den Kammern von Ammonites angulatus des Lias a kommen sie in mehligen Halbstugeln vor. Stromnit Traill von der Insel Stromneß in den Orkaden hat

68,6 Sr C und 27,5 Ba C. Emmonsit von Massachusets ist ebenfalls falthaltig. Da Baryt- und Strontianerde gewöhnlich zusammen vorstommen, so sind solche Gemische leicht ertlärlich, nur die Schwierigkeit bleibt, wo die neue Species anfängt.

10. Beigbleierg.

Die Bergleute aus der ersten Hälfte des vorigen Jahrhunderts kennen es bereits unter dem Namen Bleispath, obgleich nicht sonderlich späthig, so "zerspringet er doch im Feuer wie Spath." Wallerins 1747 hat beibe Namen, Cronstedt heißt es Cerussa indurata (verhärteter Bleiocher), woher der Name Cerussit. Romé de l'Isle kennt schon 1772 die Ueber-einstimmung der Arnstallisation der la Mino de Plomb-blanche mit Salpeter. Kirwan wies darin Luftsäure nach, und Klaproth Beitr. III. 167 gab davon die erste noch gültige Analyse.

Beigbleierg projicirt auf bie Gerabenbflache r.



3 weigliedrig mit aragonitartiger Zwillingsbildung. Geschobene etwas blättrige Saule $M = a : b : \infty c \cdot 117^{\circ} \cdot 14'$, ein auf die scharfe Rante aufgesetzes Paar $P = b : c : \infty$ a macht unter sich 108° 14', gibt

 $a:b=0.8432:1.382=\sqrt{0.71:\sqrt{1.911}},$

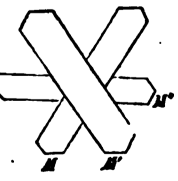
lga = 9,92593, lgb = 0,14060.

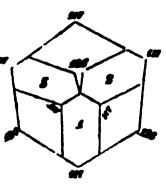
Gewöhnlich herrscht die längs, und quergestreifte Fläche $h=b:\infty a:\infty c$ und das Oftaeder o=a:b:c mit dem vordern Endfantenwinkel von 130° . Wenn zum Oftaeder o die Zuschärfung $i=c: \{b:\infty a \text{ tritt, so entstehen dihexaederartige Endigungen; } h wird durch Querstreisen hänsig banchig, weil außer <math>P$ und i noch $x=c:2b:\infty a$, $y=c: \{b:\infty a$

und z = c : 4b : ∞a sich einzusetzen streben. Wenn o zurücktritt, so entstehen vierseitige Tafeln. Die Geradendfläche $r=c:\infty a:\infty b$ und die Abstumpfungsfläche der stumpfen Säulenkante $b=a:\infty b:\infty c$ kommen auch häufig vor; b mit h bilden bei Badenweiler eine Oblongfäule, die senkrecht gegen die Are o gesehen einen auffallenden Seidenglanz zeigt. Ein vorderes Paar d = c: 2a: Sh etwas drusig traf man oft bei Lacroix in den Vogesen und Przibram in Böhmen. sonders flächenreich sind die schönen schottischen von Leadhills (Lanarkshire) und Nertschinsk, woran nicht blos alle genannten, sondern auch noch die Flächen $e = a : \frac{1}{3}b : \infty c$, f = c : 2a : 2b, q = c : 3a : 3b, s = a : c.: ½b. Roticharow (Mater. 1874. VI. 103) fand an den großen Kryftallen vom Ural, Altai und aus . Transbeikalien die zahlreichen Flächen: 100, 010, 001; Säulen 110, 310; ein einziges vorderes Paar 102, viele seitliche Paare 012, 011, 021, 031, 041, 051, 061, 071 und sechs Oktaeder 114, 113, 112, 111, 211, 121. Nimmt man dazu noch die seltene Fläche, welche B. v. Lang maß: 302, 313, 322, 324, 352, 134, 394, 173, so kann der Reichthum zum Muster dieser merkwürdigen zweigliedrigen Gruppe (Aragonit, Witherit, Strontianit) bienen.

Zwillinge so vorherrschend, daß nur selten einfache Krystalle vor= kommen. Bei Lacroix fanden sich früher einfache Zwillinge in Säulen von 117° und 1214° mit den Endigungen d und x, die Flächen x und x' unten zwischen ben Rhombenflächen d bilben einen einspringenden Winkel. Scheinbar einfache Individuen haben öfter Zwillingsliuien. Die meisten Zwillinge zeigen jedoch stark einspringende Winkel in ber Säule, ber häufig jede Ausfüllung fehlt. Gar gern bilden sie stumpfe Haken von 117°, an denen nichts einspiegeln will, weil an der Zwil= lingsgränze sich alles ausfüllt. Wenn jedoch diese Haken sich durchwachsen, so spiegeln im scharfen Zwillingswinkel von 63° Säulen= (M mit M') und Oftaeberflächen (o mit o') ein, weil für diesen die gemeinsame Zwillingsebene nicht dazwischen, sondern quer (M und M') liegt. Gewöhnlich ift ein Individuum fräftiger, und das dient dem andern zur Stüte. Kommt ein drittes hinzu, so sett sich das in den stumpfen Winkel dem einen ober dem an= dern als Zwilling an, und nun entsteht wie beim Aragouit mésotome pag. 518 beim Durchwachsen im Querschnitt ber Saule ein Sechseck mit 6 Winkeln von 117°, deren eines Paar gegenüberliegender Fla-

chen 171° einspringt. Wenn in den Drillingen die Ditaeder herrschen, wie bei mehreren Schwarzwäldern, so entstehen förmliche Dihexaeder, bei denen man nicht selten Mühe hat, den einspringenden Winkel zweier gegenüber liegender Diheraederflächen zu finden, weil der Anick durch Verkümmern einer Fläche genau in die Endkante des Diheraeder gerückt sein kann. Durchwachsen die





Individuen sich nicht, so hat bei der Aussüllung der Querschnitt der Säule 4mal 117° und 2mal 126 Grad. Die beiden Individuen 2 und 3 sind in den Krystallen von Mies öfter schwach gegen 1; da sich nun der Winkel von 9° aussüllt, so scheinen die quergestreisten Flächen h sich unter 126°, statt unter 117° zu schneiden. Ein zweiter Zwilling mit der Zwillingsebene a: \pmax \dagger \times \infty : \infty c, welcher sich am Altai, zu Leadhills und Aachen (Pogg. Ann. 156. 160) sand, würde sich auch hier zur ersten Zwillingsebene nahezu reciprof verhalten.

Raum härter als Kalfspath 3—4; Gew. 6,4—6,7. Farblos bis weiß, nur zufällig schwarz ober lasurblau, sogar schweselgelb auf Goldzgängen von Beresow. Diamantglanz oft in ausgezeichnetem Grade. Starke Strahlenbrechung 2. Die — optischen Aren liegen (dem Aragonit nicht entsprechend) in der Arenebene ac und machen mit c einen Winkel von 2° 37', unter sich also 54°, $\varrho > \nu$ mit sehr starker Disspersion der Farben. Wärme vergrößert den Arenwinkel.

Vor dem Löthrohr decrepitirt es heftig, wenn man aber die Kohle aus großer Entfernung nähert, so wird es anfangs roth (Mennige), etwas stärker erhitzt bleibt zwar die Masse auch roth, wird aber beim Erkalten gelb (Pb), erst dann fängt es an zu schmelzen und reducirt sich gleich zu Blei, das verflüchtigt die Kohle mit gelber Bleiglätte beschlägt.

Pb C mit 83,5 Pb, 16,5 C.

Ein kleiner Gehalt an kohlensaurem Silberoxyd bis 0,1 p.C. rührt ohne Zweisel vom Bleiglanz. Iglegiasit (Zinkbleispath) vom Berge Poni bei Iglesias auf Sardinien enthält bis 7 p.C. Zn C, also (Pb, Zn) C. Weißbleierz wirft in kalter Salpetersäure nur wenige Blasen, löst sich aber vollkommen.

Ohne - Zweifel Zersetzungsprodukt von Bleiglanz. Die Krystalle sigen daher nicht blos auf angefressenem Bleiglanz, sind durch Bleimulm noch schwarz gefärbt (Schwarzbleierz), sondern die ganze Gangmasse zeigt ein zerfressenes Ansehen gemengt mit Mangan= und Brauneisenocker. Häusig ein strohgelber Ocker (zerreibliche Bleierde), es ist Bleioryd, das zur Salzbildung nicht Kohlensäure genug fand. Nur der Quarz leistete der Zersetzung Widerstand, so zerfressen er auch aussehen mag. Nach H. v. Dechen geht im alten Elisabethstollen am Bleiberge von Commern die Bildung noch vor sich: es setzen sich an den Seitenwänden des Schachtes fortwährend seine Krystallnadeln ab, wobei Kohlensäurehaltige Wasser mithelsen (Jahrb. 1858. 216). Auf den Goldgängen von Beresow in Afterkrystallen nach Bleiglanz, auf Friedrichsseegen bei Oberlahnstein in der Region des Eisernen Hutes nach Brauneisenstein (Istiger. d. geol. Ses. XXI. 244), das Blei wurde durch Eisen vertreten, und das orydirt sich in ke H.

Rrystalle finden sich besonders schön auf ockerfarbigem Quarz bei Freiberg (Isaak, Komm Sieg mit Freuden), Bernkastel an der Mosel; früher auf der Grube Hausbaden bei Badenweiler, Friedrich Christian

in der Schappach; Mies und Przibram in Böhmen auf Bleiglanz sitzend. Zu Barnaul am Altai werden 20 Pud schwere Drusen aufbewahrt.

Stangenförmiges Weißbleierz ist auf dem Oberharze bei Clausthal und Zellerseld zu Hause: cylindersörmige Säulen mit kleinmuscheligem Querbruch und fasriger Längsstructur, die Faser hat Seibenglanz und entspricht der Hauptage c. Auf der Grube Glücksrad im Schulenburger Zug bei Zellerseld kamen sie vormals mit Malachit überzogen vor, doch dringt die Smaragdgrüne Farbe nicht ein. Vorzüglichschie schneeweiße Nadeln im braunen Eisenocker auf dem blauen Stollen

von Zuckmantel, aber zerbrechlich.

Bleierde ist nichts weiter, als eine von Weißbleierz durchdrungene Thon- oder andere Gebirgsart: solche wird im rothen Letten und Sandstein von Kall an der Röhr in der Eisel und auf den Galmeilagern von Tarnowitz gewonnen; auf dem Harze die Grauwacke durchdrungen; auf der Grube Hausbaden im rothen Thon, der sörmlich glänzt. Auch die bauchigen Säulen des Hornblei von Beuthen sind in solche schmutzig gelbe Bleierde verwandelt. Davon ist das schon oben genannte stroßelbe Pulver zu unterscheiden (zerreibliche Bleierde), welches neben Krystallen auf dem zerfressenen Quarz liegt, und nichts als Bleioryd zu sein scheint, das etwas Kohlensäure angezogen hat.

Sehr bemerkenswerth sind die Doppelsalze mit C und I von Leadshills, die wir unten nach dem Bleivitriol anführen werden. Carbonate überhaupt finden wir mit Hydraten nochmals bei den salinischen Kupferserzen, dann besonders bei den in Wasser lössichen Salzen, die alle zu

dieser Reihe nicht gehören.

Krystallographisch erinnert an die Kalkspathreihe noch Natronsalpeter Na Na Nund Rothgülden Ags Sb; an die Aragonitreihe Kalisalpeter K Nund Bournonit (Pb + Su) Sb.

Als seltene unwichtige Carbonate nenne ich hier kohlensaures Silber Äg C (Grausilber, Selbit) von der Grube Wenzel, welches schon Walchner als ein Gemenge von Braunspath und Silbererz erkannte, Jahrb. 1864. 2011. Kohlensaures Wismuth (Vismutit, Breithaupt Vogs. Ann. 58. 600) von Ullersreuth im Voigtlande, Afterkrystalle von schmutzig zeisiggrüner Farbe im verwitterten Spatheisenstein, scheint aus Wismuthglanz entstanden zu sein. Wismuthspath Bid Could Haus den Goldgruben von Chestersield in Südkarolina gleicht nach Rammelsberg dem Weißbleierz. Soll in Mexico in Centnerschweren Blöcken vorkommen, Jahrb. 1873. 801. Ein Bismuth Hydrocarbonate ist in Frankerich (Corrèze) Gegenstand des Vergbaues. Der zweigliedrige Schröschingerit (Jahrb. 1873. 646) von Joachimsthal ist ein wasserhaltiges Kohlensaures Uran. Tengerit auf Gadolinit von Ptterby soll im Wesentlichen Kohlensaure Pttererbe sein.

P

Schwefelsaure salinische Steine.

1. Gyps.

Γύψος Theophrast περι λιθων 110, gypsum Plin. hist. nat. 36. 59 "wird gebrannt und auß der Erde gegraben, angeseuchtet muß er sogleich benutzt werden, weil er schnell gesteht (coit)". Spat bei Megensberg 453 "durchsichtig sam ein Glaß, macht in für die venster, sam in Dürgen (Thüringen). Sparkalck Agricola 705. Chekao der Chinesen, zur Porzellanglasur verwendet. Selenites (Mondstein) bei Walleriuß. Marggraf Mém. Acad. roy. 1750 erkannte darin schon die Vitriolsäure.

2 + 1 gliedrig, späthige Stucke zeigen dreierlei Brüche:

1) blättriger Br. P = b: ∞a: ∞c mit Perlmutterglanz gibt an Deutlichkeit nur dem Glimmer nach und entspricht der Medianebene des Systems, daher stehen beide andere auf ihm senkrecht;

2) muscheliger Br. $M=a:\infty b:\infty c$ leicht erkennbar an dem Glasglanz, an der Sprödigkeit und den excentrischen Strahlen, welche

von unregelmäßig zerstreuten Punkten ausgehen;

3) fasriger Br. $T = \{a' : c : \infty b \text{ mit Seidenglanz und gemeiner Biegsamkeit, und deßhalb unter allen dreien am schwersten darzustellen. M/T 113° 8' nach Haup, Neumann berechnet 113° 46', G. Rose maß 114° 24'. Die setten Thonmergel der Jurasormation (Oxford) schließen um und um gebildete "Decaeder" ein, Haup' trapézienne von$

außerordentlicher Schönheit, P bildet daran rhomboidische Taseln mit 127° 44', deren scharse Zuschärfung f=a:b:∞c den Säulenwinkel 111° 26' macht, von dem man auszugehen pflegt, und deren stumpse l = c: {a: {b sich unter 143° 42' schneiden (Weiß Abh. Berl. Atad. Wiss. 1821. 106 und 1834). An diesen Krystalleu stumpst der muschelige M den vordern stumpsen Säulenkantenwinkel sist außerdem ein hin=

teres etwas blättriges Augitpaar $n = \frac{1}{4}a': \frac{1}{4}b: c$, dessen stumpser Winkel von 138° 28' durch den sasrigen Bruch T abgestumpst wird. Auch die Schlagsigur pag. 159 gibt auf der Hinterseite noch einen schwachen Blätzterbruch. Gehen wir von den Winkeln

f/M = 55° 43';
$$\frac{a}{b} = tg 55.43$$
;
l/M = 71° 51'; $\frac{b}{4a}\sqrt{(5\pm k)^2 + a^2} = tgo 71.51$;
n/M = 69° 14'; $\frac{b}{4a}\sqrt{(3\pm k)^2 + a^2} = tgi 69.14$ auß:

so findet sich $\mp k = 1 + \frac{tg_1^2 - tg_0^2}{tg^2} = -0,092$, der stumpfe Winkel

 $\frac{c}{a} = 90^{\circ}$ 48' 20" [liegt baher auf ber Borberseite und weicht kaum vom rechten ab.

a: **b**: **k** = 6,577 : 9,648 : 0,0925 = $\sqrt{43,26}$: $\sqrt{93,09}$: $\sqrt{0,0085}$. lga = 0,81805, lgb = 0,9844, lgk = 8,96614.

Die Krhstalle aus den Salzgebirgen von Beg im untern Wallis zeichnen sich nicht blos durch besondere Klarheit aus, sondern zeigen auch in der Säulenzone eine ganze Reihe meßbarer Flächen: o = a: 4b: ooc, r = a: 4b: ooc, m = a: 4b: ooc, zwischen r/o noch i = a: 3b: ooc zc. Bei verklezten Säulen (Dürrenberg) entsteht eine förmliche gestreifte

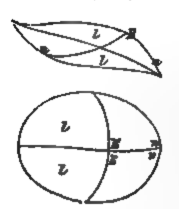
Rreislinie in dieser Jone. Dazu kommt auf der Hinterseite eine eigenthümlich gerundete Fläche E = 0:
3a': ∞ b, die sich am Mont Wartre, bei Berchtesgaden ze. zeigt, und die erste Veransassur Linsen bildung gibt. In ihrer Diagonalzone
liegen selten u = 3a': \darktername b: c.
In der Diagonalzone von Twerden außer n noch

x = \frac{1}{4}a' : \frac{1}{4}b : c und s = \frac{1}{4}a' : \frac{1}{4}b : c angegeben. Nehmen wir dazu r = a : \frac{1}{4}b : c, k = \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a : c und die seltene Schiefendstäche q =

a : c : ∞b, fo find bas bie wichtigften Flachen.

Raumann nimmt l 111 und n 1'11 als Oftaeber, dann ift a:b: c = 2,4: 1,666...: 1, a/c vorn 99° 4'. Die Flächenausbrücke werden deßhalb einfacher: P 010, M 100, T 1'01, q 001, f 110, r 011, z 101, o 120, r 130, m 140, i 250, λ 230, μ 470, ρ 270, π 290, E 1'03, k 131, s 1'31, x 1'21, ω 1'13, u 1'33. Auf den Schwefeldensen von Girgenti nach Helpensen die seltenen β 509 nud δ 5'.10.12. Dr. Brezina (Tschermal Mineral. Mitth. 1872. 10) sügte dazu noch 111, 1'11, 1'13, 310, 210, 320, 490, 023, 103, 995, 733, 2'34.

Linsenförmige Rryftalle laffen fich beutlich verfolgen: gu-



nächst verkurzt sich die Säule, man erkennt aber noch sehr deutlich Pfln, wiewohl die Augitpaare lund n schon eine starte Rundung angenommen

haben, so findet man sie am Mont Martre bei Paris. Dann aber verschwindet jede Spur von Säulenfläche, taum bleibt in der Gegend von P bei unverletten noch ein Schiller, die Buckel von c zeichnen

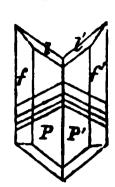
sich aus, und von hier fällt dann die Linfe nach allen Seiten hin schon gerundet ab: besonders instructiv in den Mergeln der Baculitenschichten von Leneschitz an der Eger, groß und prächtig zu Katscher bei Ratibor.

3 willinge gibt es zweierlei, bei beiden spielt aber ber Perlmut-

terbruch P ein. Am verbreitetsten finden sich

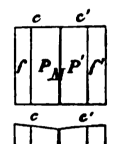
1. Die Zwillinge bes Salgebirges auf Drufenraumen: fie

haben die Säule ff gemein und liegen umgekehrt. Gewöhnlich legen sie sich genau mit dem muscheligen Bruch M an einander, und da sie nun



Mit einem Ende aufwachsen, so ragt bald ein zweigliedriges Oktaeder, oder eine Gabel hinaus, die man gern mit einem Schwalbenschwanz vergleicht (Schwalbenschwanz vergleicht (Schwalbenschwanz vergleicht (Schwalbenschwanz vergleicht (Schwalbenschwanz vergleicht (Schwalbenschwanz vergleicht (Schwalbenschwanz villenschwanz vergleicht (Schwalbenschwanze zwillingsgränze die Linie der Zwillingsgränze von leitet doch der fasrige Bruch T, welscher durch P durchscheint, und in beiden Individuen an der Zwillingsgränze plößlich aufhört. Bei Ber bilden umges

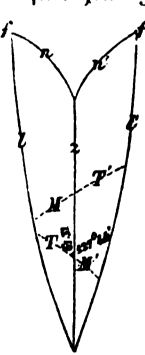
kehrt die Flächen n den Schwanz (Hessenberg). Man findet häufig handgroße Platten, worin die Faserbrüche durch ihren Schnitt unter 132° 28' noch deutlich die Zwillingsverwachsung anzeigen. Mitscherlich bediente sich dieser Krystalle auf ingeniöse Art (Abh. Berl. Atab. 1825 pag. 212), um



zu beweisen, daß sie durch Wärme nach verschiedenen Richtungen sich verschieden ausdehnen. Er schliff eine Geradendfläche c daran, die senkrecht gegen P und f steht, erwärmte
oder erkältete, so kam oben am Schwanzende ein einspringender und unten ein ausspringender Winkel cc'. Bei 8° R.
Temperaturdifferenz ändert sich der Winkel um 1½'. Dieß
könnte nicht der Fall sein, wenn die Arystallsubstanz sich nach

allen Richtungen gleich ansdehnte. Nach Pfaff (Pogg. Ann. 107. 161) übertrifft er sogar noch die Metalle. In der nördlichen Sahara liegen Schwalbenschwanzzwillinge die 37 p.C. Sandkörner einschließen.

2. Pariser Zwillinge eingewachsen und nicht in Drusenräumen: es sind jene großen dem Optiker wohl bekannten weingelben Linsen, die



schon de la Hire (Mém. Acad. roy. 1710 pag. 342) studirte und Talc de plâtre nannte. Bei ihnen spiegelt auch Pein, allein sie haben nicht f/f sondern das Angitpaar l/l gemein; die Abstumpfungsfläche z der stumpsen Kante dieses Paares vildet immer die schneide gewordene Zwilzlingsgränze, f ist der zur Schneide gewordene Säulenzand, l und n die Region der Augitpaare. Das Hauptstriterium liesern jedoch die Lagen des muscheligen und fasrigen Bruchs, die man sich leicht an einem abgespalztenen Zwillingsblatt durch Querbruch verschaffen kann: der fasrige Bruch T schneidet die Zwillingsebene z unter einem Winkel von 61° 31', der muschelige M' dagegen

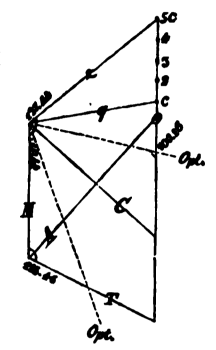
unter 127° 44': der Winkel zwischen M' und T beträgt also 170° 45', daher liegen M und T' in einer Flucht, die nur um 9° 15' auf der Zwillingsgrenze geknickt ist. Es kommen nun freilich in Beziehung auf die Zwillingsgrenze und Größe der Individuen gar manche Modificationen vor, doch selten Schwierigkeiten. Lehrreich sind in dieser Beziehung die Zwillinge von

Morl bei Halle an der Saale, wahrscheinlich in die dortige Porzellanerde eingespreugt, die um und um ausgebildeten Individuen durch-

wachsen sich so, daß an beiden Enden ein schönes Oblongoktacker ff f' f' entsteht. Nur mit Mühe sinden sich die vollständigen Zwillingsgrenzen. An der Stelle des Paares 1 lagert sich eine drusige Schiefendsläche $z=\frac{1}{2}a:c:\infty b$, die mit P eine Oblongsäule bildet.

Die optischen Aren liegen im Blätterbruch P. Neumann (Pogg. Ann. 27. 240) suchte zu beweisen, daß die thermischen, optischen und krystallographischen Aren rechtwinklig seien und zusammenfallen; unter optischen die Fresnel'schen Elasticitätsaren verstanden. Aber dann muß man die drei neuen krystallographischen Aren AbC auf folgende Weise wählen:

Axe b bleibt wie vorhin, und steht wie immer senkrecht auf die Medianebene P, in welcher auch A und C liegen. Verzeichnen wir uns nun die Tasel der drei Brüche von 113° 46', so macht Kante I/l = z = a:5c mit M 127° 44'; Schiesenbsläche q = a:c mit M 99° 28' und halbirt man diesen Winkel, so gibt das die optische Mittellinie C, welche Neumann als seine krystallographische Hauptage nimmt. Sie liegt im scharsen Winkel des Rhombus MT, und macht mit dem muscheligen Bruche M 49° 44' und mit dem sassigen T 16° 30'. Zieht man nun A auf C senkerecht, so sind die neuen Axen für



$$f = A : b : C = 1,18 : 1,12 : 1.$$

 $M = A : C : \infty b, T = \frac{1}{4}A' : C : \infty b : c.$

Der Winkel der optischen Axen beträgt 60°, sie schneiden also C unter 30°. Beim Erwärmen nähern sich beide gegen einander jedoch in ungleichem Schritt pag. 127. Mittelst dieses Schemas kann man leicht die optischen Axen auf dem Blätterbruche P finden, man darf die Blätter nur auf unsere Figur legen. Prachtvoll sind die Farben dünner Blättschen im polarisirten Licht pag. 140, einfarbig, wenn gleich dick, mehrsfarbig bei ungleicher Dicke. Die Newtonianischen Farbenringe zwischen dem Blätterbruch P, nicht selten beweglich beim geringsten Druck, sieht man oft.

Härte noch nicht 2. Mit einer geschnittenen Schreibseder leicht in die Hand genommen bemerkt man deutlich, daß auf P parallel dem Fasserbruch T die Feder nicht so start wirkt als senkrecht dagegen. Gemein biegsam parallel dem fasrigen Bruch, und da er außerdem milde ist, so sind die Arnstalle nach dieser Richtung oft auffallend gekrümmt. Parallel dem muscheligen Bruch ist er spröder, was man beim Zerbrechen dünner Blätter deutlich merkt. Fühlt sich wenig kalt an. Gew. 2,3. Oft ganz wasserhell, Farben stets von zufälligen Beimischungen.

Ca S + 2 H mit 46,5 S, 32,6 Ca, 20,9 H, was schon Bergman 1788 fand. Gibt 18,6 Schwefel, so daß die Natur im Spps den meisten Schwefel niedergelegt haben dürfte. Mittelst Chlor-

blei könnte die Schwefelfäure vielleicht gewonnen werden (Elsner dem. ted. Mitth. 1857. V. 100). Auf Kohle in der innern Flamme reducirt er sich zu Schwefelcalcium. Schmilzt wegen der dünnen Blättchen nicht sonderlich schwer zu einem weißen Email. In 408 Theilen Wasser, also 0,24 p.C., löslich, daher Quellen der Gypsformation stets gypshaltig. In Alkohol unlöslich. Säuren, namentlich auch etwas Kochsalz, vermehren die Löslichkeit, dennoch scheidet sich Gyps in concentrirter Soole aus, wie die schönen Arystalle in den Salzburger Soolenleitungen zeigen. Schon bei 109° R. gibt ber Gyps alles Wasser ab, und erhitzt man ihn darüber, so brennt er sich todt, d. h. er nimmt kein Wasser wieder auf. Daher gibt er auch in concentrirter Salzlösung gekocht sein Wasser ab, und wird Anhydrit. Erhitzt man ihn barunter, etwa bis 90°, wo er noch 1 Atom Wasser hält, so nimmt er, mit Wasser gemischt, schnell das Wasser wieder auf, erhärtet und erwärmt sich dabei. Boraglösungen verzögern die Erhärtung. Darauf beruht seine vielfache technische Anwendung. Die feinsten besonders zu Statuen brauchbaren Sorten liefert der blättrige farblose Spps (omnium autem optimum fieri compertum est e lapide speculari Plin.), dieser kommt daher auch ungebraunt in den Handel. Man brennt ihn so lange, als das Aufwallen dauert. Der angemachte Gyps kocht zwar beim Brennen nicht auf, wird aber doch wieder brauchbar, Dingler Polyt. Journ. 180. 471. Gyps ift auch in der Dekonomie wichtig geworden: man streut ihn gepulvert roh oder besser gebrannt sparsam auf Futterkräuter (Klee, Lucerne, Esparsette), Lein und Hülsenfrüchte. Hauf und sumpfige Wiesen vertragen ihn nicht. Leguminosen und Cruciferen enthalten daher etwas Schwefel. Er wirkt auch gegen die Berunkrautung.

Seine Bildung findet sowohl auf trodenem als nassem Wege statt, Dr. Schacht fand sogar, daß in den Zellen, welche die Bastbundel unmittelbar umgeben, die häufigen Krystalle gewöhnlich Gyps seien, besonders schön bei Welwitschia. In vulkanischen Gegenden, wo Schwefel= wasserstoff und schweflichte Säure fortwährend entweichen, kann es an Zersetzung der Kalffelsen nicht fehlen, und wo Schwefelmetalle auf Erzgängen, besonders aber Schwefelkies in den Thonmergeln verwittern, tritt gern Gyps als Nebenprodukt auf. Doch spielt er auf Erzgängen als Ganggestein niemals eine Rolle, so schön andererseits die Krystalle in den Thonmergeln der Jura- und Kreideformation vorkommen, die lediglich dem dortigen Schwefelties ihr Dasein verdanken dürften. Aber alles dieses sind verschwindende Mengen gegen die Stöcke und Lager sonderlich des Flözgebirges. Könnten wir auch für den fälschlich genannten Urgpps mit eingesprengtem Glimmer im Glimmerschiefer ber Alpen (Val Canaria) oder für die mit Serpentin vorkommenden Stocke der Pyrenäen die Schwefelsäurequelle im Innern der Erde suchen, so muß doch wohl die große Menge ber folgenden Lager gleich aus dem Meerwasser, woraus sie sich niederschlugen, ihren Schwefelsäuregehalt bezogen haben. Amerika finden sich Gypslager mit Salz schon unter der Steinkohlenformation, bei uns ist der von großen "Schlotten" durchzogene Zechsteinsgyps am Rande des Harzes der älteste, dann hat aber auch der Buntessandstein, Muschelkalk und Keuper bedeutende Lager, bis in das Tertiärsgebirge herauf, ja die weiße Asche im Krater von Vulcano soll wesentslich aus Gyps bestehen.

Das Gypsgebirge ist nicht blos durch den Einschluß von Thierresten, besonders der Wirbelthiere, merkwürdig: Sängethierknochen bei Paris, Schildkröten am Hohenhöwen, Fischschuppen im Keupergyps 2c., woher der nicht seltene Gehalt an Bitumen erklärt werden könnte, sondern es bildet auch eine Fundgrube für ganz eigenthümliche Minerale: Boracit von Lüneburg, Aragonit und rothe Quarzkrystalle in Spanien und Südsfrankreich, Bitterspath bei Hall in Tyrol, Schwesel, Cölestin 2c., und noch unbeantwortet ist die Frage, in welchem innern Zusammenhang er mit Anhydrit stehe.

Gypstrystalle schließen öfter bewegliche Wassertropfen ein. Sie tapeziren vor allem die Wände größerer und kleinerer Höhlen im Gypsgebirge aus, Wölbungen von mehreren Hundert Fuß Durchmesser findet man in den Alpen überkleidet, der kleinste Spalt reicht zu ihrer Bildung Viele dieser Kryftalle sind offenbar ganz neuern Ursprungs, denn in Bohrlöchern zu Wilhelmsglück bei Hall am Rocher fanden sich in Räumen, wo die Soole im Gebirge nur wenige Jahre stand, die schönsten Arnstalle unter Verhältnissen, die es ganz außer Zweifel setzen, daß diese Soole selbst erft die Veranlassung zu jenen Krystallbildungen gegeben hat. In den Dornsteinen der Saline Rehme oberhalb Prengisch=Minden kann man die Gypstrystalle von mehr als & Boll Größe sehr deutlich erkennen. Riesige Krystalle füllen nicht selten große Spalten aus: prachtvoll die schenkeldicken wasserhellen Zwillinge von Friedrichroda im Zechstein am Nordrande des Thüringer Waldes, die Flächen trot der Größe scharf und megbar, durch Druck oft wellig auf P senkrecht gegen c. Dann nimmt aber die Deutlichkeit der Krystallflächen ab, höchstens zeigt die Oberfläche linsenförmige Rundung, so findet man sie in riesenhafter Größe in einer Muschelkalkspalte des Siweckenberges bei Quedlinburg, weingelb oder wasserhell erfüllen sie in verworrener Masse Theile der Spalten, man kann hier die Blätter von mehr als Juß Durchmesser bekommen, sie sind aber nicht ganz so hart und glasig, als die Pariser Zwillingslinsen, welche im Klebschiefer oder dichten Gypsgebirge eingesprengt liegen. Bei Wieliezea spricht man von Lachtergroßen Krystallen. Lehrreich sind die kleinen Kryftalle aus dem Muschelkalkgyps von Jelshausen bei Nagold, woran 1 so ausgedehnt ift, daß man mittelst Erwärmen die Veränderung des optischen Axenwinkels unmittelbar wahrnehmen kann pag. 127.

Francneis (Marienglas) heißen in der Volkssprache schon längst die farblosen späthigen Massen. Da das Klare derselben ein Sinnbild der Kenschheit bot, so liebt man es, die Marienbilder damit zu schmücken, wie schon bei den Circensischen Spielen der Boden damit bestreut wurde put sit in commendatione candor. Ohne Zweisel das Fensterglas,

lapis specularis (faciliore multo natura finditur in quamlibet tenues crustas Plinius hist. nat. 36. 40), das vorzugsweise aus Spanien kam, und 5' Durchmesser haben konnte. Auch von ihm glaubten die Alten, daß es wie der Bergkrystall gefrorenes Wasser sei, "benn wenn Thiere in solche Quellen fielen, so sei schon nach einem Jahre das Mark ihrer Knochen in den gleichen Stein verwandelt (hier schwebten dem Schriftsteller vielleicht die Kalkspäthe vor, welche man z. B. in den Markröhren bei Marathon findet), jett ertragen sie die stärksten Sonnenstrahlen." Er diente zu Bienenkörben, um die Bienen darin arbeiten zu sehen, Plin. 21. 47. Uebrigens verwechselten die Alten nicht blos den Glimmer damit, sondern alles was klar und blättrig war, namentlich Kalkspath und Schwerspath. So könnte Plin. 36. 45 schon auf den Schwerspath von Bologna (in Bononiensi Italiae etc.) angespielt haben, freilich kommen dort auch die klarsten Gypse der Welt in großen Linsen vor. Agricola deutet das griechische σεληνίτης (Mondstein) auf Gpps, und Plinius hist. nat. 37. 67 sagt: Selinitis ex candido translucet melleo fulgore, das fonnte wohl auf die beim Gyps so häufige weingelbe Eisenfärbung anspielen, aber von einer Sicherheit kann bei solchen Deutungen entfernt nicht die Rede sein.

Fasergyps durchschwärmt gern das Gestein in Platten nach verschiedenen Richtungen. Parallel der Faser sieht man oft noch den ersten Blätterbruch P, ja in der Dauphine sinden sich handhohe Bänke, woran der muschelige Bruch noch schief die Faser schneidet, so daß die Faser ohne Zweisel mit der Bildung des fastigen Bruchs T in engster Beziehung steht. Wird die Faser sein, so nimmt sie den schönsten Seidenzlanz an, wie der Seidengyps von Elrich bei Nordhausen, im Keuper der Schweiz zc., zu Perlen geschliffen zeigen diese einen innern beim Orehen beweglichen Lichtschein. Der Querbruch senkrecht gegen die Faser ist matt. Uebrigens sindet man in denen von schneeweißem Schiller blättriges farbloses Fraueneis, das seine Hauptage gern der Faser parallel stellt, und in diesen Fällen werden auch die Krystalle mit vom Schiller ergriffen. Als Federweiß im gemeinen Leben häusig mit Asbest verwechselt.

Alabaster («Lasasteins Theophrast), von der Stadt Alabastron, schneeweiße feinkörnige bis dichte Gypsmassen, die besonders schon am Fuße der Schweizerberge vorkommen. Noch heute werden sie in Italien vielsach verschliffen, vorzüglich der Genuesische. Im Alterthum diente der von Volterra zu Salbenbüchsen. Besonders schön sind die durch Eisensoryd blaßroth gefärbten. Weicher als Marmor, aber auch zerbrechlicher. Hier schließen sich dann die dichten Gypsselsen aller Art an, durch Thon und Bitumen dunkel gefärbt, wie der Thons und Stückgyps im Manssfeldischen Zechstein; auch wohl mit Säuren brausend, wie der seinkörnige Pierre à platre von Paris mit 7,6 Ca C, 3,2 Thon, der aber gerade wegen dieses Gehaltes ein so vortrefsliches technisches Material gibt. Im Schwäbischen und Fränkschen Keuper liegt sogar ein Dolithgyps, worin zierliche Kalktörner von der Größe des Schießpulvers zahlreich einges

sprengt sind. In Babel und Ninive dienten die grauen Sppsmassen zu Königsgräbern und Riesenstatuen, wozu sie sich durch ihre Weichheit bessonders empfehlen mochten.

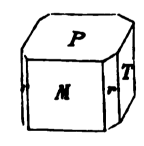
Schaumtalt pag. 479 aus dem Zechstein gleicht einem gebrannten blättrigen Gypse, besteht aber aus reinem kohlensaurem Kalk, und ist ohne Zweisel eine Afterbildung, G. Rose meint nach Aragonit. Nach Sorby werden Gypskrystalle in einer Lösung von Soda zu kohlensaurem Kalk, und dieser in einer Lösung von Eisenchlorür zu kohlensaurem Eisensphul. Bei Meisdorf am Unterharz beutet man hohe Wände davon technisch aus. In Salzpsannen sondert sich Syps (und Anhydrit) körnig ab. Auch kommt er erdig, gekrössörmig, in Kugeln 2c. vor.

2. Anhydrit.

Der Name "wasserfrei" im Gegensatz von Gyps sehr bezeichnend. Nach Fichtel (Mineral. Aussätze. Wien 1794 pag. 228) kannte schon Abt Poda die späthigen Sorten von Hall in Tyrol. Mit Salz zusammen dort vorkommend, hielt man sie deßhalb für salzsauren Kalk, daher Muriascit, was Klaproth schon 1795 Beitr. I. 810 widerlegte. Gemäß der Analyse von Bauquelin nannte ihn Hany Mineral. IV. 487 Chaux sulfatée anhydre, was Klaproth Beitr. IV. 225 in Anhydrit verkürzte. Für die blättrigen wählte Werner anfangs Würfelspath, Hausmann Karsstenit.

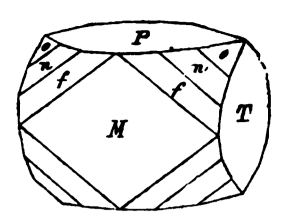
Zweigliedriges Krystallspstem, denn die Stücke zeigen deutlich dreierlei blättrige Brüche, die sich unter rechten Winkeln schneiden. Bei aufmerksamem Studium kann man diese selbst an Bruchstücken mit Sicherheit unterscheiden. Folgen wir Haup (Mem. du Museum d'hist. nat. 1815 I. 01) so ist der

1ste Blätterbruch $T = b : \infty a : \infty c$ durch seinen schwachen Persmutterglanz, der sich durch Erwärmen ershöht, und die Menge Neuton'scher Farben leicht zu erstennen, er ist so deutlich als beim Chanit und hat auch ähnliche Querstreisen parallel Axe a. Der



2 te Blätterbruch $P = c : \infty a : \infty b$, die Geradendsläche, ist ebenfalls parallel a gestreift, hat aber nur Glasglanz. Man kann zwar bei kleinen Stücken in augenblicklichen Zweisel gerathen, allein im Ganzen gewinnt er beim Zerschlagen nicht die Breite, wie der erste. Der

3te Blätterbruch $M = a : \infty b : \infty c$ tritt in den Krystallen immer als matte Fläche auf, was ihn auszeichnet, springt auch noch sehr glatt weg, zeigt aber keine Streifung. Schon der seine Beobachter Haup bemerkt auf dem 2ten Blätterbruch P, wenn man quer durchsieht, öfter deutliche Streisen, die sich ungefähr unter 100° $(96\frac{1}{2})$ und 80° schneiden, sie entsprechen ohne Zweisel versteckten blättrigen Brüchen der rhombischen Säule $r = a : b : \infty c$, deren vorderer stumpfer Winkel durch die matte M, und deren scharfer durch den 1sten Blätterbruch T gerade abgestumpst wird.



Man findet diese Säule recht ausgezeichnet bei den oft mehr als Jollgroßen blaurothen Krystallen von Hallein. Hauh beschrieb wahrscheinslich von Aussee eine seltene Varietät progressive mit PMT, und 3 Oktaedern o = a:b:c, n = b:c:\frac{1}{2}a, f = b:c:\frac{1}{3}a. Die Krystalle dehnen sich häufig nach der Axe a (P/T) strahs

lenförmig aus (Berchtesgaben), so daß die matte M als Geradenbfläche erscheint.

Die Lage der + optischen Axen läßt sich mit dem Polarisations= mikrostop sofort entscheiben: man darf nur von den Strahlen bei Berchtesgaden parallel der matten Geradendfläche M ein Stückchen abspalten, so zeigen sich senkrecht gegen M in der Ebene des 2ten Blätterbruchs P die Lemniscaten. Folglich ist wie bei Schwerspath a optische Mittellinie, aber ab Ebene der optischen Agen. Hiermit hat man zugleich ein praktisches Mittel, die drei blättrigen Brüche TPM von einander zu unter-Miller (Pogg. Ann. 1843. 55. 526) und Grailich haben leider die scheiden. Haup'schen Buchftaben verstellt, was nothwendig verwirren muß. cloizeaux (Ann. min. XI) blieb richtig beim Alten. Hessenberg (Abb. Sendenb. Rat. Ges. 1871 VIII. 6) nennt diese Polemik zwar unberechtigt, indem er den Haup anders verstehen will, nimmt aber richtig, wie ich, unsern dritten Blätterbruch M als Ebene der optischen Aren, nur daß er ihn Prüfen wir in dieser Beziehung die Oblongoftaeder im Ricferit P heißt.

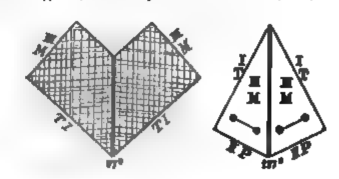


von Staßfurth (Jahrb. 1862. so1): Säule x/x = 96° 30' kehrt ihren stumpfen Winkel nach vorn, und wie schon die Querstreifung auf s andeutet so stumpft der erste Blätterbruch T dieselbe ab, das Licht aus dem Innern zeigt ihn auf das Bestimmteste; Risse quer dagegen deuten den zweiten Blätterbruch

P an, er tritt auch als Geradenbfläche an der Säule auf. Da nun die Oktaeder senkrecht nach dieser Richtung verlängert sind, so kann man mit dem Messer sich leicht Platten heransspalten, die aber nie Lemniscaten Vom dritten Blätterbruch M nimmt man an wohlerhaltenen Oftaedern äußerlich durchans nichts wahr, aber er läßt sich mit dem Messer darstellen, und zeigt dann die Lemniscaten. Uebrigens nimmt man bei klaren Krystallen schon unmittelbar, auf jeder Säulenfläche ein Auge wahr. Der Streit, ob M oder P deutlicher blättrig sei, ist ein ziemlich unnützer, das Wesen bleibt, sich durch den bloßen Anblick sofort in die Lage der optischen Aren hineinzufinden, dann folgt alles von selbst. Wenn also Are a die optische Mittellinie bildet, so könnte, mit dem Haup'schen Krystalle verglichen, x nicht gut r entsprechen, da der erste Blätterbruch T an r den scharfen und nicht den stumpfen Winkel abstumpst. Uebrigens kommen in der Zone x/x außerordentlich viele Flächen vor, worunter auch die r noch stecken könnte, während Säule s/s matt und quergestreift wohl vielerlei Winkel zeigt, sich aber nicht messen läßt.

Bwillinge von Berchtesgaben aus bem Salzgebirge und von Sautorin aus einem Lavablock find interessant, obwohl man nur Spaltstude

tennt: bei Berchtesgaben haben die Stücke r = n: b: ∞0 gemein, und liegen umgekehrt. Die Streisfen von r auf P schneiden sich unter 97°, und legen ihren stumspfen Winkel wie der dritte Blätsterbruch (III) M, während der erste (1) T den scharfen abstumpfen



würde. Die Santoriner kehren dagegen ihren britten Blätterbruch (III) M nach oben, haben eine Säule c: 2b: 00a gemein, und liegen umgekehrt. Die Brillen deuten die Lage der optischen Azenebenen an.

Reichlich Kalfspathhärte, Gew. 2,9. Fenchten Glasglanz und trübe zufällige Farben, worunter sich besonders Smalteblau auszeichnet, bas von einem kleinen Bitumengehalt herzurühren scheint. Start biamagnetisch.

Bor bem Löthrohr wird er nicht ichnell weiß wie Gyps, ichmilgt aber gulett ebenfalls zu Email, benn er befteht aus Ca 8 mit 58,5 8, worin 23,4 Schwefel enthalten. Unhybrit, befonbers pulverifirt, hat Reigung Baffer aufzunehmen, sich alfo in Gpps zu verwandeln. Bei Ber im Ballis foll das Gebirge an ber Luft in wenigen Tagen aufichwellen und gipfig werben (Charpentier Mineral. Tafdenb. 1821. ...). Dan ift baber giemlich allgemein ber Anficht, bag ber meifte Sups im Gebirge burch Aufnahme von Baffer aus Anhybrit entftanden fei. Anhybrit felbft fei gerabe megen feines Baffermangels auf heißem Bege gebilbet. Erweisen läßt fich bas aber nicht, benn wenn im Innern bes Salzgebirges bas Gypsgeftein häufig in Anhydrit übergeht und sich bamit auf bas mannigfachite mischt, fo tonnte man eben fo gut bie Ertlarungsweise umbreben, und den Opps als bas ursprüngliche Wassergebilde ansehen, welcher burch bas lange Lagern in ber fraber viel hobern Erbwarme langfam sich gebraunt und Wasser abgegeben habe. Uebrigens scheint es noch gar nicht fo ausgemacht, ob ber schwefelsaure Ralt fich aus bem Baffer unter allen Umftanden wafferhaltig nieberschlagen muffe, benn Johnfton fand, daß in einem Dampffessel; ber unter einem Drud von 2 Atmosphären arbeitete, sich ichon Rrnftalle von Ca S + 4H bilbeten, und in der Chemie gibt es gar manche Beifviele, mo Rebenumftande auf ben Baffergehalt eines Salzes ben wesentlichsten Ginfluß haben. Mertwürdiger Beife icheint auch ber Pfannenftein, welcher fich beim Galgfieben nieberichlägt, Unhybrit gu fein, benn Brof. Fehling (Burtt. Jahresb. 1849. ar) fand in ben Sudpfannen bon Sall bei einem Behalt von 63 Ca S noch nicht 3 p.C. A, und ba jugleich 14,3 Na S barin vortommt, bas ju feiner fryftallinischen Conftituirung auch des Baffers bedarf, fo fann bas tein Gyps fein. Durch Rochen in Salzfoole gibt Gyps fein Baffer ab pag. 534. Benett man bie Studden wieber mit Baffer, fo fieht man unter dem Mitroftop, wie fich bie Bartitelchen wieber in Oppstrystalle umsetzen, Monatsber. Berl. Alab. 1871. 278. Buweilen, wie am Harze, ist der Gyps mit Anhydrit gemengt, wenn jedoch die Beismengung gewisse Portionen nicht übersteigt, so kann er ebenfalls gebrannt und ohne sonderlichen Nachtheil benutzt werden. Der reine Anhydrit ist unbrauchbar. Eine Pumpe in Schöningen bildete auf ihrer innern Röhre Anhydrit, so lange sie gesättigte Soole hob, als zufällig Süßwasser hin-

gutam, Spps, Ann. Chim. Phys. 1873 Avril 504.

Blättriger Anhybrit, grau, schneeweiß, röthlich, bläulich, aber stets mattsarbig. So wie sie jedoch nur einigermaßen start gefärbt sind, so wirken sie gleich auf das Dichrostop. Besonders reich sind die Alpinischen Salzwerke: Bex, Berchtesgaden, Hallein zc., wo sie der Bergmann lange vor den Gelehrten als schuppigen Syps unterschied. Auf Erzegängen sinden sie sich nur selten (Andreasberg, Rapnit), zuweilen sogar in den Laven der Somma und auf Santorin, wo sie durch Einwirtung von Fumarolen entstanden. Eingewachsen in Alpinischen Bergkrystallen und Lünedurger Boraciten.

Rörniger Unbybrit zeigt einen eigenthumlichen feuchten Blasglang, noch in biden Studen Durchscheinenheit, wie g. B. Die grauen von Tiebe bei Braunschweig, Ber, Bulpino öftlich Bergamo (Bulpinit). Dieselben haben gang bas Rorn bes Statuenmarmors, und werben noch heute in Italien als Marmo bardiglio di Bergamo zu Raminbelleibungen verwendet, enthalt nach Bauquelin 8 p. C. Riefelerbe, Sauy, Din. IV. sol. Plinius hist. natur. 37. 40 erwähnt eines Phengites (Leuchtstein), von ber Sarte bes Marmor, weiß und durchscheinend, woraus Rero ber Fortung einen Tempel baute, ber bei verschloffenen Thuren burch Die Mauerfteine Licht fallen ließ. Schon Agricola nat. foss. VII. 681 scheint diesen für körnigen Anhybrit gehalten zu haben, und bie Anficht bat allerbings große Bahricheinlichteit. Berner nannte bloß ben imalteblauen Anhybrit, und hier genoßen bie aus ben Salzbergwerten von Gulg am obern Redar, auf welche Rosler 1801 bie Anfmertfamteit lentte, eines befondern Rufes (Dr. Lebret, dissert. inaug. sistens examen phys. chem. gypsi caerulei Sulzae ad Nicrum nuper detecti. Tubingae 1803). Sie fommen im bortigen Salzthon in Blatten von mehreren Ing Durchmeffer vor, aber nur nefterweis. G. Rofe beichreibt Stude, welche noch die roben Formen von Gpps ertennen laffen. Die ichone blaue Farbe ichieft leiber ab, und erinnert fehr an bie gleiche Farbe bes Coleftins. Am Sommerautogel bei Sallftabt fogar in Ammonitentammern.



Dichter Anhybrit, in derben Massen, matt mit seinsplittrigem Bruch, meist grau und mit dichtem Fluß vertwechselbar. Sehr eigensthümlich ist der Gekrößstein von Wieligka und Bochnia, im reinen Steinsalze oder Salzthone sich ausscheidend. Eine blagblaue dichte Substanz, die sich entweder tugelig zusammen-

zieht, oder faltige schnirkelförmig gekrümmte Platten bildet. Sie erinnern an den sogenannten Schlangenalabaster im Zechsteingyps des Harzes, der vielleicht ursprünglich auch Anhydrit war. Eine Spur von Faserung ist zwar da, aber dieselbe spricht sich doch nicht sicher aus, wie überhaupt fasrige Anhydrite zu den größten Seltenheiten gehören, denn die rothen von Berchtesgaden und Ischl sind mehr strahlige Arystalle, als eigentliche fasrige Bildungen.

3. Somerspath.

Ein alter passender bergmännischer Name, denn das Mineral ist auf Erzgängen so häufig, daß es nicht übersehen werden konnte, daher sagt schon Henkel in seiner Pyritologia, es gebe so "schweren Spat, daß man einen metallischen Cörper fast gewiß darinnen vermuthen sollte." Wie Plinius so stellte Wallerius ihn wegen seiner Blättrigkeit zum Gyps, Cronstedt um so mehr, weil er darin die Schweselsäure bereits erkannte. Als nun aber Bergman 1781 die Baryterde darin entdeckte, so wurde er von Romé de l'Isle als Spath pesant ou séléniteux schon gut beschrieben. Baryt, Baryte sulfatée, Wolnyn. Kupfer hat ihn in seinem Handb. rechn. Krystallogr. pag. 358 aussührlich berechnet.

Zweigliedriges Krystallsystem mit großer Neigung zur Taselbildung, immer leicht erkennbar an seinem dreisach blättrigen Bruch. Der 2te und 3te Blätterbruch $M = a : b : \infty c$ bilden eine rhombische Säule von 101° 40', gegen welche der lste Blätterbruch $P = c : \infty a : \infty b$ rechtwinklig steht. Haup (Ess. cryst. 191) nahm den Rhombus $P = 101^{\circ}$ 32' 13" wie beim Kalkspath. Er sondert sich häusig schaalig ab, was seine Erkennung erschwert, und dadurch entstehen auf der Säule oft Sprünge, die nicht einander parallel gehen. Die einsachen Taseln PMM, Haup's Primitivsorm, sinden sich besonders ausgezeichnet zu Ungarn,

Schennitz, Felsöbanya, ohne Spur einer andern Fläche. Durch gerade Abstumpfung der scharfen Kante k = b: $\infty a : \infty c$ entstehen auf dem Pacherstollen bei Schennitz einfache sechsseitige Tafeln, ebenso wird durch die Abstumpfung der stumpsen Kante $s = a : \infty b : \infty c$ eine

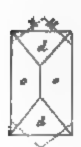
andere sechsseitige Tafel erzeugt. Aeußerst selten herrschen k und s mit P allein, dann entständen Oblongtafeln. Fläche k findet sich häufiger

als s, aber beide gewöhnlich untergeordnet. Dazu treten dann Paare: auf die scharfe Säulenkante aufgesetzt o = b: c: ∞a bildet in b den stumpfen Winkel 105° 24', auf die stumpfe d = 2a: c: ∞b bildet in a den scharfen 77° 43'; auch stumpft

A M

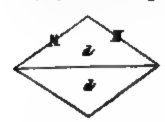
das Oktaeder z=a:b:c nicht selten, wenn auch ganz sein, die Kanten P/M ab. Aber trot aller Abstumpfungen bleiben die Taseln MMP noch so vorherrschend, daß man sich leicht zurecht sindet. Legt man die Winkel $M/M=101^{\circ}40'$ und $o/o=74^{\circ}36'$ in c zu Grunde, so kommt

a: $b = \sqrt{0.3851}$: $\sqrt{0.5803} = 0.6206$: 0.7618; lga 9.79279, lgb 9.88184. Dauber (Pogg. Ann. 108. 440) fanb o/o 105.22, d/d 77.44. Die Flächen M betommen nur felten eine etwas größere Ausbehnung, boch findet man



juweilen folche im Juratalte ber ichmabifchen Alp. Dagegen behnen sich oftmals die Paare o und d zu Oblongoktaebern aus, wie die großen gelben Kruftalle von Rona (Puy-de-Dome), welche icon be l'Isle Essai 100 beichrieb. Flachen P ftumpfen baran bie Enbeden, und MM die Seiteneden ab, und ber ftumpfe Saulenwinkel liegt wie bie icharfe Seitenfaute d/d bes Dblongoftaebers. Flache o hat meift

bas Uebergewicht über d, baber entfteht eine geschobene Gaule o/o 74° 36', auf beren icharfe Rante bas Baar d aufgefest ift. Doch tann auch umgetehrt d fich ju langer Saule entwideln. Wenn P herricht, wie auf ber Grube Fabian bei Marienberg, Schriesheim im Obenwalb, ober in ben prachtvollen fußlangen und breiten Rryftallen von Dufton 2c., fo entstehen Oblongtafeln, worin burch Sprünge fich bie Blätterbruche M



verrathen. Eine andere feltenere Art Oblongottaeber (Borgewit in Bohmen) entsteht burch Musbehnung von d und M, es macht fich vorzugeweise d als Gaule von 102° 17' geltenb, auf beren icharfe Saulentante ber Blatterbruch M aufgesett ift, bie Sprunge verrathen M gleich, P ftumpft die ftumpfe Saulentante

did ab. Dagegen berrichen o und M, wie beim Coleftin, felten beim Schwerspath.

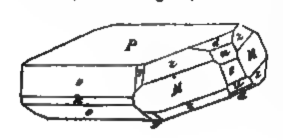


In der Bone der Are b trifft man häufig außer a noch mehrere m = 4a:c:00b, r = 5a:c:00b, 8a:c:00b, endlich auch das zugehörige Paar u = a : c : cob 116° 21', welches fich bei ben wafferhellen Rruftallen von 2Bentbhalen ju langen Aragonitartigen Gaulen entwickelt, beffen icharfe Ranten P abstumpfen murbe, woraus die Lage von M auf bie

-.ftumpfe Saulenkante aufgesett folgt. Trot ber fleinen Ottaeberflächen z bemertt man boch beutlich, bag uMo in eine Rone fallen, alfo ein zweigliebriges Dobefaid bilben.

In der Bone der Are a herricht meist bas zugehörige Paar o, selten bie Flachen e = 2b: c: coa und p = 4b: c: coa, c: 8b: coa.

In der Zone der Are e liegen: t = a : 4b : coe, l = a : 4b : coe, b: 4a: coc, b: 4a: coc, b: 4a: coc, 2a: 3b: coc, 3a: 2b: coc.



Außer bem Hauptoktaeber z findet fich häufig y = 2a : b : c, bie Rante zwischen o und z abstumpfend, wie beiftehender tleiner Arpftall aus ber Rammer eines großen Ammonites amaltheus bes mittlern Lias beweist. Ueber z gibt außerdem Haub f = a:b: le und 3 = a : b : te an. Auf Gangen im Gneise am nördlichen Odenwalde (Kl. Umstadt, Ob. Ostern) zwischen Darmstadt und Aschaffenburg liegen slächenreiche Krystalle von großer Schönheit. Hessenberg maß daran über f und I sogar noch 4 Oktaeder a:b:\fo, a:b:

Die + optischen Agen (Pogg. Ann. 82. 436) liegen in der Ebene ac, doch ist nicht Age c, sondern die kurze vordere Seitenage a die optische Mittellinie, mit welcher sie 19°, also unter sich 38° machen. Genaue Untersuchungen stellte Heusser an (Pogg. Ann. 87. 456). Wenn die Arystalle nach der Age b, besonders nach Säule u langgezogen sind, wie obiger Westphälische, so darf man sie bloß unter den Nicol halten, um so sort quer durch u die Bilder zu sehen. Sie haben starke Agenzerstreuung, denn das Centrum zeigt bei Medianstellung Roth außen und Blau innen scharf getreunt, woraus $\varrho > v$ solgen würde. Schleift man sie dagegen senkrecht gegen die Mittellinie a, so ist umgekehrt $\varrho < v$. Auch Cölestin und Vitriolblei lassen sich so unmittelbar durch u betrachten. Auf das Dichrostop wirken namentlich die gelben aus der Auvergne, das eine Bild wird auf Kosten des andern ganz saffrangelb; vergleiche ferner die himmelblauen von Naurod bei Wiesbaden. Thermoelektrisch.

Gew. 4,48, Härte 3—4. Glasglanz und farblos, weiß, grau, gelb, fleischroth, smalteblan, aber stets nur blasse Farben. Die Fleischrothen kann man mit Feldspath verwechseln. Leuchtet im Finstern, de l'Isle Crist. I. 582.

Vor dem Löthrohr schmilzt er schwer, leuchtet stark, färbt die Flamme gelblich grün, und reducirt sich zu Schwefelbarium, besonders mit Kohle, Zucker und einem Tropfen Steinöl in Pulverform gemischt.

Ba S mit 65,6 Baryterde und 34,4 Schwefelsaure.
In Wasser, Säuren und Alkalien gänzlich unlöslich, daher Chlorbarium ein so empfindlich Reagenzmittel auf Schwefelsaure, und doch haben wohl alle Schwerspäthe sich nur auf nassem Wege gebildet, wenn gleich Mansroß sie auch durch Zusammenschmelzen von K. mit Ba Gl erhielt. In heißen Quellen bildet er sich erst bei einer Temperatur unter 30°, ja er ist sogar in überheitztem Wasser von 240° C. löslich. K. Er gibt mit Baryterdesalzen einen gelben Niederschlag von Ba Er, Strontian nicht. Baryterdehydrat reinigt die Melasse von Phosphorsauren Salzen, indem sich Ba' bildet; Schweselbaryum die Schweselsäure von arseniger Säure. Die Meeresqualster von Callosphaera Huxleyi (Abh. Berl. Aab. 1858. 16) bei Messina enthalten kleine Krystalle von Cölestin oder Schwerspath. Man sindet ihn hauptsächlich als Gangmittel: Grube Clara am Rankachsthale (Nebenbach der Wolfach) auf dem Schwarzwalde baut auf einem Gange von 20'—40' Mächtigkeit, der durch Gneis in den Buntensands.

stein aufsett. Nur ber jüngere bläuliche ist rein, der ältere enthält Kalk Das schneeweiße Mineral wird zur Versetzung des Bleiund Strontian. weiß, das mehr Del aufnimmt, benutt, aber theilweis durch Kuhlmanns künstliches Barytmehl (blanc fixe) verdrängt, das man als Nebenprodukt bei der Darstellung des Salpeters aus Chilisalpeter gewinnt, und in Amerika zur Bereitung von Papierkragen verwendet wird. Chilisalpeter mit Ba Gl gibt Baryuninitrat, und dieses mit schwefelsaurem Rali Salpeter und Ba S. Besonders lieben Kobalt-, Manganerze und gebiegenes Silber dieses Ganggestein. Zu Schemnitz in Ungarn durchdringt das so leicht schmelzbare Granspießglanz und Rauschroth die schönsten Schwerspathtafeln, so daß dort eine Bildung auf heißem Wege zur Unmöglichkeit wird. Dazu kommt noch das häufige Auftreten von krystallinischen Massen in Kammern von Ammoniten, man zerschlägt wenige Ammonites angulatus, arietis, amalthei etc. des Lias vergeblich nach ihnen, selbst in den Terebrateln des braunen Jura habe ich die schönsten Krystalle ge= Baryterdehaltig sind ferner ganze Schichtensysteme des Reuper und Buntensandstein, so daß wir nach der Quelle von Schwererde nicht weit zu suchen haben. Gigentliches Versteinerungsmittel von Petrefakten ist Schwerspath selten, er tritt meist wohl nur in die hohlen Räume, welche die Petrefakten früher einnahmen, so z. B. in die Knochenzellen von Ichthposauren. Auch bei Afterkrystallen spielt er keine sonderliche Rolle, obgleich beschrieben werden, z. B. von Quarz bei Schriesheim im Odenwalde.

Arystalle bildeten sich überall, wo Schwerspath nur Plat hatte zum freien Anschuß, wenigstens ist die Masse späthig, doch zeigt der erste Blätterbruch häufig Neigung zum Krummen, was vielleicht auch mit ber vorherrschenden Tendenz, Tafeln zu erzeugen, in innerem Zusammenhange steht. Je bünner die Tafeln, desto lieber stellen sie sich auf die Rante, dieß hat Naumann bewogen, von der Haup'schen Stellung abzuweichen, und u als Säule, folglich b als Hauptage zu wählen. Allein wenn man einmal abweichen will, so müßte a Hauptage sein, damit die optische Mittellinie damit zusammenfiele. Die Tafeln gruppiren sich zu halbkugeligen Rosetten, die sich auf bas Mannigfaltigste in einander verschränken, aber in diesen Verschränkungen immer Buckel erzeugen. Es war dies Werner's "frummschaliger Schwerspath", kammförmiger de l'Isle, Natrum cristatum Linné. Dit nur von Papierdicke gruppiren fie sich wie Tropfen auf Flußspath, kommen auch licht ziegelroth gefärbt in den dolomitischen Steinmergeln des Reuper vor.

Der graue Bologneser Spath aus dem Thone des Monte Paterno bei Bologna genoß bei den ältern Mineralogen einen gewissen Ruf, seit ein Schuster 1604 daselbst entdeckte, daß er mit brenzlichen Substanzen geglüht in der Finsterniß leuchte, wenn er vorher vom Sonnenlichte beschienen ist. Man sett das Pulver mit Tragantschleim gemischt einer schwachen Rothglühhitze aus. Doch muß man die Temperatur genau * treffen (Pogg. Ann. 138. 41). Der berühmte Daguerre füllte gestoßenen Schwerspath in vorher entfettete Markröhren und glühte sie mehrmals in starker anhaltender Hitze. Er bekam dann eine schweselsarbige Masse, die das ganze Zimmer erhellte, leider verminderte sich die Empfindliche keit schon nach 48 Stunden sehr bedeutend (Pogg. Ann. 46. 112). Es sind geodensörmige Ausscheidungen, einige sehr späthig, doch neigen sie sich meistens in auffallender Weise zum Fasrigen, die Faser strahlt vom Innern der Kugel nach allen Seiten, senkrecht gegen die Faser scheint meistens P zu liegen, gern krunmschalig werdend, und die beiden M gehen der Faser parallel. Ein kleiner Gehalt an schweselsaurem Kalk (3—4 p.C.) ist wohl unwesentlich. Von dieser Faser verschieden ist Werner's

Stangenspath vom Lorenz Gegentrum an der Halsbrücke bei Freiberg. Dies sind gestreiste Säulen nach der Are a ausgedehnt, den Streisen geht P parallel, und die Blätterbrüche M bilden am Ende ihre stumpse Kante. Sie haben manchmal starken Seidenglanz, und könnten dann leicht für stangensörmiges Weißbleierz pag. 529 gehalten werden. Wenn die Masse ganz seinfasrig wird (fasriger Schwerspath), so nimmt sie eine ausgezeichnete Glaskopfstructur an (Chaude-sontaine bei Lüttich, Neu-Leiningen in der Rheinpfalz), aber selbst in diesen ist der Blätterbruch oft noch gut zu erkennen, er scheint die Lage wie beim Stangenspath zu haben. Die Farbe gewöhnlich nelkenbrann wird durch Verwitterung an der Obersläche weiß, und zerfällt dann leicht zu

Schwerspatherbe, die wie Bergmilch aussieht, aber durchaus nicht braust. Sie kommt gern auf Erzgängen vor (Freiberg, Derbyshire, Silberekel bei Hohengeroldseck 2c.), und läßt trot des Erdigen ihre concentrisch schalige und sein fastige Structur oft noch deutlich erkennen. Andere entsteht aus dem dichten Schwerspath mit splittrigem Bruch. Zuweilen kommt er auch in zuckerkörnigen Wassen vor (Aschaffenburg) von seinem Korn wie carrarischer Marmor, aber nicht von der Weiße. Gewöhnlich zeigen sich jedoch derbe Wassen etwas krummblättrig auf Pund strahlig nach M, wie die schön sleischrothen auf den Kobaltgängen des Schwarzwaldes. Zuweilen auch blumig blättrig. Stalactitisch in Höhlen von Derbyshire.

He pat it hat man dunkelfarbige bituminöse von den Kongsberger Silbergängen und aus dem Alaunschieser von Andrarum in Schonen genannt. Allomorphit aus den Ochergruben von Unterwirbach (Jahrb. 1839. 1839) ist gestreifter Schwerspath mit eingesprengtem Kupferkies. Dreel it von der verlassenen Grube Nussière bei Beauseu, Dep. Saoneset-Loire, hat 9,7 Si, 8 Ca C, 14,3 Ca S, 61,7 Ba S; sind erstere Substanzen unwesentlich, so kann man ihn für 3 Ba S + Ca S ansehen. Er hat nach den Sprüngen zu urtheilen drei Blätterbrüche, die sich unter 93°—94° schneiden sollen, also auf ein Rhomboeder hinweisen würden. Calstronbaryt von Schoharie enthält sogar ansehnliche Mengen von Cölestin und Anhydrit, ohne an seiner Blättrigkeit einzubüßen.

4. Coleftin

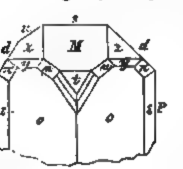
wurde von Werner nach seiner himmelblauen Farbe benannt, welche die ersten safrigen Abanderungen aus dem Kaltstein von Frankstown in Pennsplvanien zeigten, auch Schütz it nach dem Entdecker Schütz (Beschreibung einiger nordamerikanischer Fossilien, Leupzig 1791. ss). Zwar kannte schon Dolomieu die schönen sarblosen aus dem Schweselgebirge von Siscilien, doch verwechselte diese Romé de l'Isle noch mit Schwerspath (Sipb. Wiener Atad. 59. 40).

Bweigliedrig wie Schwerspath aber aufrecht nach der optischen Mittellinie a. Der zweite und dritte Blätterbruch $M = a : b : \infty c$ machen 104° , gegen welche der erste $P = c : \infty a : \infty b$ sentrecht steht. Das auf die scharfe Säulenkante aufgesetzte Paar $o = b : c : \infty a$ macht in Axe b 103° , daraus folgt:

 $a:b = \sqrt{0.3862}: \sqrt{0.6326}, lga = 9.79341, lgb = 9.90060.$

Ein kleiner Kalkgehalt scheint verändernd auf die Winkel zu wirken, doch besteht zwischen Calciumgehalt und Winkelsänderung kein Gesetz (Jahrb. 1873. 100). Die farblosen Krystalle von Girgenti dehnen o zu einer langen Säule aus, deren scharfe Kante von 77° der erste Blätterbruch P abstumpft, die stumpfe Kante M/M schließt die Säule, denn

das nicht zugehörige Paar d = 2a : c : cob tritt nur flein auf, macht aber die Fläche P zu einem Rechteck, wornach man sich leicht orientirt.



Der erste Blätterbruch P ist ausgezeichneter als beim Schwerspath, während der 2te und 3te M sich nicht so leicht darstellen lassen. Im tertiären Kalksteine von **Bisson** bei Ratibor kommen sehr stächenreiche Krystalle in ansehnlicher Menge vor (Borne Zeitschr. deutsch. geol. Ges. 1855. VII. 444, IX. 1400). Auch sie sind nach Are a verlängert P 001, 8 100, M 110, 0011, u 101, d 102, t 120; $\mu = a: tb: tc$

liegt in Zone M/o und Diagonalzone d; wahrscheinlich $e = 2b : c : \infty a$, y = 2a : b : c, dann müßte $\pi = \frac{1}{6}c : \frac{1}{4}b : a$ sein, da es in Zone d/o und y/s fällt. Taseln bilden die blauen Krystalle von Leogang, deren breite Fläche nicht P, sondern $a = a : \infty b : \infty c$ ist, bauchig matt und parrallel der Axe c gestreist; $o = b : c : \infty a$ und Oftaeder z = a : b : c nebst P die Randslächen.

Die smalteblauen Arnstalle aus den Kammern des Ammonites Parkinsonii und seiner Begleiter haben eine start quergestreiste Säule M/M, P und o herrschen, lettere aber ist matt. Ueber d liegt noch l=4a: o: ooh, und wenn diese richtig ist, so kommt außer dem gewöhnlichen Ottaeber z noch ein Ottaeber v=2b: a: o vor, da es in den Zonen z/d und M/l liegt. Im Uebrigen sind die verschiedenen Arnstalle dem Schwerspath so ähnlich, daß man äußerst vorsichtig in der Unterscheidung sein muß. Wir erwähnen daher nur noch der Haup'schen Barietät Apotome: es ist die Säule o = b: c: oa, auf welche ein spizes Oftaeder n = b:c: a gerade aufgesetzt ist. Kleine Krystalle kommen in den Mergellagern des Tertiärgypses von Paris vor, wo sie auf Sprüngen und Klüften der dortigen Colestinkugeln siten. Auch bei Jena fand Suctow n öfter (Pogg. Ann. 29. 504). Descloizeaux hat daher gemeint, daß der Calcit von Sangerhausen Afterkrystalle von ihm seien. Renngott (Jahrb. 1875. 200) spricht auch von sicilianischen "Berührungszwillingen".

Gew. 3,9, Härte 3-4. Gine blaß smalteblaue Farbe verräth ihn öfter, dieselbe verschießt aber am Lichte, und ist wohl bituminös, wie bei Anhydrit. Age a ist optische Mittellinie, nach welcher sich die Sicilianer ausgedehnt haben.

Vor dem Löthrohr verknistert er stark, schmilzt leichter als Schwerspath, und färbt die Flamme purpurroth, besonders wenn man ihn geglüht in Salzsäure taucht, wodurch er sich von Schwerspath unterscheidet. Kalksalze färben zwar ähnlich, aber nicht so schön. Mit Lithion kommt man nicht leicht in den Fall sie zu verwechseln. Der Rückstand auf Rohle ist Schwefelstroutium, welches in Salzsäure gelöst, abgedampft und mit Alkohol übergossen eine schön rothe Flamme gibt.

Sr S mit 56,5 Stroutianerde und 43,5 Schwefelsäure. Freilich oft verunreinigt. Diente früher in der Feuerwerkerei zu den befannten Strontianpraparaten.

Dem Vorkommen nach ist er zwar bei weitem nicht in den Mengen als Schwerspath zu finden, doch trifft man ihn im Flözgebirge an den verschiedensten Orten. Die blauen Krystalle von Leogang und Herren= grund auf Erzgängen sind sehr bekannt, dann die farblosen mit Schwefel, Kalkspath und Gyps im Tertiärgebirge von Sicilien (Schwefelgruben von Girgenti, Cattolica 2c.) Moffatam, Kirgijensteppe (Kotscharom Mater. V. 7). In Rammern der Ammoniten des schwäbischen Jura sehr schöne blaue Kryftalle, strahlig blättrige Massen im Muschelkalke und Jurakalke (Aarau), im Alpenfalfe des Fassathales, im Muschelkalf von Rübersdorf (Btschr. b. geol. Ges. XXIV. 477), selbst in Höhlen ber Mandelsteine von Montecchio Maggiore bei Vicenza. Breithaupt (Paragenesis 12 und 106) legt auf das Vorkommen über dem Kalkspath großes Gewicht.

Fasriger Cölestin fand sich 1819 (Pogg. Ann. 29. 504) vorzüglich schön in ben mergeligen Lagen des untersten Muschelkalkes von Dornburg bei Jena, wo er früher gewonnen wurde (Pogg. Ann. 120. 687), und Platten von blauer Farbe wie Fasergyps bildet, aber die Faser ist wellig gefrümmt. Es gibt Stücke, woran der erste Blätterbruch senkrecht gegen die Faser in der Richtung der Platte steht, und dies sind die blauesten, bleicher werden die schiefen; auch sieht man auf der Platte selbst, daß sie aus in einander verschränkten Krystallen besteht. Die Farbe soll von Fe's P kommen. Aehnliche Platten zu Bouvron bei Toul, Frankstown in Pennsplvanien im Kalkstein. Excentrisch fastig findet man ihn zuweilen in den Ammonitenkammern des untern Lias. Bemerkenswerth ist ber

frische und verwitterte von Nörten bei Hannover, welcher den dortigen Jurakalk in 3 Trummen von 2 Zoll Mächtigkeit durchsett. Gruner (Gilbert's Ann. 1819. Bb. 60. 72) hat gezeigt, daß dieser neben 73 Sr S 26 Ba S enthalte. Die meisten werden durch Verwitterung ganz mehlig, dann steigt umgekehrt die schweselsaure Baryterde auf 75 p.C., wahrscheinlich weil der etwas löslichere Cölestin vorzugsweise von dem Tageswasser ausgelaugt wird. Thomson hat aus einem solchen von Kingsstown in Oberscanada eine besondere Species Baryt ocölestin gemacht, die Hr. Sartorius auch im Dolomit des Binnenthales krystallisirt nachswies. Solche Mitteldinge kommen auch in den Nummulithenkalken der Nilberge vor: in Wadi el Tih beträgt der Säulenwinkel 103°, liegt also zwischen Baryt und Cölestin. Die Schalen des Cerithium giganteum sind darin verwandelt (Württ. Jahresh. 1867. 200).

Cölestinknollen von Paris sehen zuckerkörnig wie Dolomit aus, und brausen etwas mit Säuren, weil sie bis 17 p.C. Ca. C enthalten. Andere gehen in's Dichte über. Ihr starkes Gewicht läßt sie ziemlich sicher erkennen. Bei Bristol kommt auch eine Abänderung mit 16,7 p.C. Ca. S vor, und was dergleichen Verunreinigungen mehr sind.

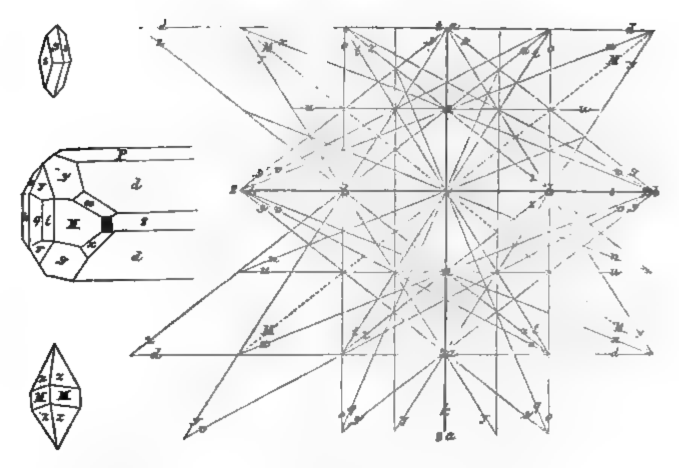
5. Bitriolblei 2Br.

Andere drehten den Namen in Bleivitriol um, was nicht so passend scheint, denn zu den wahren Vitriolen würde Wasser gehören, Vitriol de Plomb (Proust Journ. phys. 1787 pag. 394). Der Oberhärzer Bergmann nannte es Bleiglas, wurde aber chemisch falsch gedeutet, bis Withering ihn auf der Insel Anglesea erkannte, daher von Beudant auch Anglessite genannt. Sulphate of lead. Plomb sulphaté.

Bweigliedriges Arystallsystem mit großem Flächenreichsthum, aber ganz nach Art der vorigen gebildet. $P=c:\infty a:\infty b$ deutlich blättrig, auch die Säulen $M=a:b:\infty c:03^{\circ}$ 42' verrathen sich nicht selten durch Sprünge. Das auf die scharfe Säulenkante aufgesetzte Paar $o=b:c:\infty a$ macht in der Axe $b:04^{\circ}$ 30', daraus ergibt sich

a:b=0,608:0,774= $\sqrt{0,37}$: $\sqrt{0,6}$, $\log a = 9,78405$, $\log b = 9,88890$. Kotscharow (Pogg. Ann. 91. 150) fand $M/M = 103^{\circ}$ 43'30", $o/o = 104^{\circ}$ 24'30". Hr. v. Lang (Situngsb. Wien. Atab. 1859. 36. 241) weist in seiner aussührlichen Monographie 89 Parallelräume nach, unter ben schwerspathartigen Arystallisationen lange der größte Reichthum. Jest weist ihm Helmhacker (Jahrb. 1872. 876) 36 Formen, dem Cölestin 47 und dem Baryt 59 an. Die Erfahrung wird das ohne Zweisel mit der Zeit immer mehr ausgleichen. Die kleinen wasserhellen Arystalle von Hausbaden, dem Herrensegen auf dem Schwarzwalde und Monte Poni auf Sardinien gleichen brillantirten Diamanten: wir machen daher die wichstigsten Flächen in nachfolgender Projection auf P übersichtlich, stets die Buchstaben wie beim Schwerspath und Cölestin brauchend:

Bitriolblei auf P = c: coa: cob projicirt.



Bei Mufen findet fich die Saule M mit Gerabenbflache P, und in ben großen Studen vom herrenseegen tann man namentlich ben erften blattrigen Bruch so beutlich erkennen, bag man sich nach ihm orientirt. Das Baar d = 2a : c : ob auf die ftumpfe Saulenkante aufgeset macht in d/P 140° 34'. Daffelbe behnt fich haufig gur Saule von 78° 48' aus, beren ftumpfe Rante ber Blatterbruch P gerabe abftumpft. Bei complicirten Arnstallen bes Schwarzwalbes findet fich bie Säulenzone M/M ftart ausgebilbet, barunter ertennt man s = a : cob : coc unb k = b : ca : coe leicht. Saule M muß man sich burch Messung beftimmen, zwischen ihr und k liegen bann noch zwei gut fpiegelnbe Flachen t = a: \display b: coc und q = a: \display b: coc. Oftaeber z = a: b: c scheint bei Mufen felbstftanbig mit ber Gaule M vorzutommen; Dufrenon gibt es von ber Grube Sausbaben an, ich tenne von bort nur bas felbftftändige 3 = c: 2a: 2b mit s = a: cob: coc, was man freilich leicht bamit verwechseln tann, allein man tennt es an ben Streifen, Die fich auf ben Arnstallen jener eingegangenen Grube zwischen Mis finden. Ueberhaupt herricht in den Schwarzwälder Rruftallen felten z, fondern außer 9 noch v = 2a : b : c, beibe aus ber Diagonalzone von d. Eine fleine Ottaeberfläche, bie Rante dio abstumpfend, wird ohne Aweifel Raumann's v = 2b : as : c fein. Unter z fommt noch eine Meine Abstumpfung vor, fie mag a : b : 20 geben, mabrent Raumann barüber eine a : b : 40 angibt. Dagu tommen weiter x = a : c : 2b, a : c : 4b, a : 4b : 4c, a: 1b: 1c, a: 1b: 1c; die gestreifte n = a: 2b: coc, 1a: 1b: coc, m = 4a : e : cob, p = 4b : e : coa, 4b : e : coa und andere Paare.

Zuweilen zeigt das Hauptoktaeder 111 auch tetraedrische Verziehungen. In Transbaikalien Afterkrystalle von 6 cm Durchmesser, die sich in Pb C verwandelt haben, Kokscharow Mater. VI. 115.

Diamantglanz, muscheliger Bruch ohne Neigung zum Seidenglanz, wodurch es sich vom Weißbleierz unterscheidet. Härte 3, Gew. 6,4. Are a optische Mittellinie.

Vor dem Löthrohr verknistert es bei weitem nicht so stark als Weißbleierz, weil es schon auf Kohle in mehreren Zoll Entsernung von der Flamme schmilzt und sich reducirt:

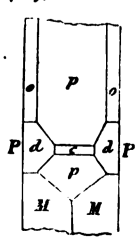
 $2 \text{ Pb } SO_4 + 2 C = 2 \text{ Pb } + 2 SO_2 + 2 CO_2.$

Pb 3 mit 73,6 Bleioryd und 26,4 Schwefelsäure.

In Salpetersäure nur wenig löslich, und dadurch vom Weißbleierz unsterscheidbar.

Kommt wie Weißbleierz in zersetzem Bleiglanz vor. Auf den Schwarzwälder Gängen und am Monte Poni (Prov. Iglesias Sardinien) haben sich die Krystalle nicht selten Gruben in den frischen Bleiglanz gefressen, man kann wohl gar das Vitriolblei herausnehmen, es zeigt sich dann ein mit Bleimulm austapezirtes unregelmäßiges Loch, wie wenn Säure lokal auf die Stücke gewirkt hätte. Bei Müsen, Zellerseld, in der Parys-Grube auf Anglesea, die keine Ausbeute mehr gibt, ist das Gebirge so stark zerfressen, daß vom Kupferkies nur ockeriger Brauneisenskein überblieb. Leadhills und Wanlockhead in Schottland, Linares in Spanien, Nertschinsk, Goldgänge von Beresowsk. Fällt auch als wohlseiles Nebenprodukt bei Kattunfärbereien.

Bleilajur Breith. von Leadhills und Linares (Linarit), auch im Kinzigthal vom Herrenseegen und bei Müsen, zeichnet sich durch seine prachtvoll lasurblaue Farbe aus. Uebrigens im wesentlichen Pb'S + Cu H, 20 Cu, 5 A. Von Brooke 2 + 1gl. beschrieben: eine geschobene Säule M/M macht vorn 61°, die blättrige Schiesendsläche P macht mit M 96° 25′. Den deutlichsten Blätterbruch soll jedoch die Abstumpsungssläche der vorzbern scharfen Kante a = a: ∞b: ∞c bilden, und die beiden Blätterbrüche a/P schneiden sich vorn unter 102° 45′. Auf der hintern Ecke mehrere Abstumpsungen. Hessen west, Sendenb. Nat. Ges. 1864. V. 202) bestimmte noch eine ganze Reihe neuer Flächen. Nach Lévy (Descr. min. II. 405) häusig Zwillinge, welche die Säule gemein haben und umgekehrt liegen. Mit Soda auf Kohle reducirt es sich leicht, das Blei verslüchtigt sich, und eine kleine Kupferkugel bleibt zurück.

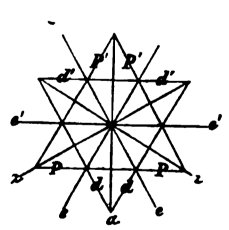


Bleisulphatocarbonat (Lanarkit) Pb S + Pb C, daher auch Halbvitriolblei genannt. Reichlich Gypshärte, Diamantglanz im Querbruch, und hohes Gewicht 6,5-7. Eine geschobene Säule $M = a : b : \infty c$ macht vorn 130^c , der ausgezeichnete Blätterbruch $P = b : \infty a : \infty c$ stumpst die scharfe Kante ab. Die Geradendsläche $c = c : \infty a : \infty b$ weicht nicht viel vom rechten Winkel gegen Aze $c : \infty a : \infty b$ Das Paar $c : \infty b$ auf die stumpse Säulenkante

aufgesetzt schneidet sich in c unter 120° 30', ein anderes $d = b : c : \infty a$ stumpft die Kante P/c ab, daher die Geradendsläche c ein Rechteck. Ans derer kleinerer Abstumpfungen nicht zu erwähnen, die allerdings eine 2 + 1gliedrige Ordnung haben könnten. Er stammt von Leadhills, diese Schottischen sind häusig grünlich und zeigen sich meist in dünnen perlemutterglänzenden Taseln, in Salpetersäure entwickeln sie Luftblasen, zerstallen und hinterlassen einen weißen Rückstand. Nach Descloizeaux zeigen die Nadeln »une magnisique dispersion inclinée«. Nach Pisani Pb² S, Kohlensäure soll nur zufällig sein. Vergleiche auch Schrauf, Jahrb. 1873. 645.

Ternärbleierz (Leadhillit, Sulphato-tricarbonat of Lead) Pb S'+ 3 Pb C, nach Hinte (Pogg. Ann. 152. 256) jedoch 2 Pb S+4 Pb C+Pb+2 A. Erscheint in perlgrauen bis grünlichen Tafeln, gypsartig, weich und blättrig, Diamantglanz, Gew. 6,4 und Vorkommen in zerfressenem Gestein von Leadhills (Brooke Edinburgh Phil. Journ. 1820. III. 117) läßt es leicht erkennen. Mit Salpetersäure behandelt gibt es einen weißen pulverigen Rückstand von Schwefelsaurem Blei. Lévy (Descr. min. II. 461) beschreibt in Uebereinstimmung mit Brooke 3gliedrige Rhomboeder P=a:a von 72° 30' in den Endkanten, mit Gegenrhomboeder d = a': a', 1ste Der blättrige Bruch c = c: ∞ a: ∞ a ist so Säule $e = a : a : \infty c$. deutlich, daß man beliebige Blätter abspalten kann, die Brewfter (3fis 1824. 1155) — optisch 2axig fand mit einem blauen Centralfelde, also v>e. Das ift ein außerordentlich praktisches Hilfsmittel. Auch auf dem Herrenseegen kamen im zersetzten Kupferkies farblose Platten wie Fraueneis vor, die dasselbe optische Verhalten zeigen. Der Winkel der optischen Axen ist klein, Descloizeaux gibt 2 V = 10° 35' an, aber durch Erwärmen wird der Winkel schnell kleiner fast bis zur Einaxigkeit. Haidinger sfand

ebenfalls Winkelunterschiede, wornach es 2+1glies drige Tafeln wären: $e = a : b : \infty c$ macht eine rhombische Säule von $59^{\circ}40'$ durch $e' = a : \infty b : \infty c$ gerade abgestumpst. Das Hauptrhomboeder zersiele in $P = \frac{1}{4}a : \infty b : c$ und P' = a' : b : c in der hinstern Kante $72^{\circ}10'$, der blättrige Bruch c macht mit e'-vorn $90^{\circ}29'$, der Winkel, unter welchem sich die Aren a/c vorn schneiden würden. Das Gegensrhomboeder d = a : b : c macht daher vorn eine etwas größere Kante $72^{\circ}37'$ als P'/P' hinten, d' =



‡a': ∞b: c. Auffallend sind die bei 2 + 1gliedrigen Systemen ungewöhnlichen Drillinge: dieselben haben die Säulensläche z = b: ‡a: ∞c gemein, welche 3gliedrig genommen der 2ten sechsseitigen Säule entspricht. Da dieselbe in ihrem stumpfen Winkel 119° 40' macht, so füllen drei Individuen einen Raum von 359°, und die ganze Anordnung sieht aufsallend dreigliedrig aus. Auch das polarisirte Licht läßt deutliche Zwilslingsstreisen wie beim Aragonit hervortreten. Dagegen sollen die kleinen grünen Arystalle des Susannit vom Susannen-Gange bei Leadhills rhomboedrisch bei gleicher Zusammensetzung sein. Descloizeaux (Manuel II. 188) fand den scharfen Endkantenwinkel 79.29. Maxit (Jahrb. 1872. 808) von Iglesias soll nach Herrn Bertrand veränderter Leadhillit sein.

Obiges Bleisulphatocarbonat kommt in Begleitung des Leadshillit in Lanarkhire vor, und scheint mehr Stängel und Strahlen als deutliche Krystalle zu bilden. Auch Haidinger beschreibt es augitisch mit einem "sehr vollkommenen" Blätterbruch. Zepharovich gibt es aus Tyrol an. Die Dinge sind mit andern Bleierzen so durchwachsen, daß es schwer hält, sich ohne chemische Analysen durchzusinden. Kotscharow erwähnt den Leadhillit auch von Nertschinsk, wo bekanntlich Weißbleierz so vorstrefslich bricht.

Halblasurblei (Caledonit) 3 Pb S + 2 Pb C + Cu C, Cupreous sulphatocarbonate of lead, spangrün. Wird 2gliedrig beschrieben: eine blättrige rhombische Säule von 95° mit Geradendfläche und abgestumpfter scharfer Säulenkante. Entwickelt sich daher schwerspathartig. Leadhills. Hessenberg Abh. Senckenb. N. Ges. 1870 VII. 805.

Selenigsaures Bleioryd Ph Se (Glasbachit) führt Kersten von Tannenglasbach bei Gabel ohnweit Hildburghausen an (Pogg. Ann. 46. 265). Es scheint durch Verwitterung des mitvorkommenden Selenkupferblei's entstanden zu sein. Kleine schwefelgelbe fasrige Rugeln mit einem deutlich blättrigen Bruch, Kalkspathhärte. Schmilzt leicht unter starkem Selensgeruch. Die löslichen schwefelsauren Salze später.

Aluoride.

Fluor ist zwar hauptsächlich im Flußspath niedergelegt, allein es gibt namentlich unter den Silicaten mehrere mit einem nicht unwichtigen Flußsäuregehalt: die verschiedenen Glimmersorten 0,1-10,4 Fl, Hornblende 1,5 Fl, Chondrodit 7—10 Fl, Topas 14 Fl, Ichthyophthalm 4-1,5 Fl, Karpholit 1,5 Fl, Parisit 2,5 Fl, Leucophan 6,2 Fl. Unter den salinischen Steinen hat Fluorapatit 1,25 Fl, Wagnerit 6,2 Fl, Wavellit 3 Fl, Amblygonit 8,1 Fl; unter den orydischen Erzen Pyrochlor 3,23 2c. Frei wie Kohlensäure in manchen Wassern, namentlich auch im Meere. "Seine "Gegenwart durch das Löthrohr zu erforschen, ist minder leicht bei sol-"chen Verbindungen, wo es einen wesentlichen Bestandtheil ausmacht, z. B. "beim Flußspath, Kryolith 2c., weil die Fluorwasserstoffsäure hier von "der Hitze nicht so ausgejagt wird, wie da, wo sie blos ein zufälliger "Bestandtheil zu sein scheint, wie z. B. im Glimmer, in der Hornblende 2c., "bei welchen zufolge der veränderten relativen Lage der Bestandtheile die "Fluorwasserstoffsäure gewöhnlich mit Rieselerde entweicht. In diesem "Falle braucht man blos die Probe in einer zugeblasenen Glasröhre zu "erhiten, in deren offenes Ende man ein befeuchtetes Fernambukpapier "einschiebt, das gelb wird. Im ersten Falle mengt man die Probe mit "vorher geschmolzenem Phosphorsalz, und erhitt sie am Ende einer of-"fenen Glasröhre, so daß ein Theil von dem Luftstrome der Flamme in

"die Röhre getrieben wird. Dadurch wird wasserhaltige Fluorwasser"stoffsäure gebildet, die das Glas angreift." Mischt man das Pulver
nit Silicaten, übergießt es mit Schwefelsäure und erhitzt, so geht Kieselfluorwasserstoffsäure fort, und die Basen bleiben als schwefelsaure Salze
zurück.

1. Flußspath.

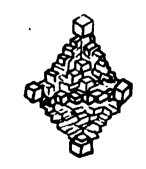
Gefannt, so alt der Bergbau ist. Denn Agricola Bermannus pag. 701 heißt sie Fluores Flüsse (fluor Fließen): lapides sunt gemmarum similes, sed minus duri fluores (ut nostri metallici appellant), varii autem et jucundi colores eis insident. Wegen seiner schönen Farben nannten ihn die alten Bergleute Erzblume oder auch marmor metallicum, Marmor, der Erz bringt. Boetius de Boot 1647 kennt bereits seine Phosphorescenz signe admoto noctulucens«, und schon Schwanshard in Nürnberg benutzte ihn 1670 zum Glasätzen, aber erst Scheele wies 1771 darin eine besondere Säure, Flußspathsäure, nach. Werner nannte die dichte Abänderung schlechthin Fluß, und nur die späthigen Flußspath. Chaux fluatée.

Reguläres Krystallsystem mit vorherrschenden Würfeln, aber oktaedrisch blättrig so deutlich, daß man die Körper leicht herausschlagen kann. Am leichtesten bekommt man Tetraeder, in dem die Parallelen sehlen, und Rhomboeder mit den Winkeln des Tetraeder, worin ein blättriger Bruch zurücktritt.

Würfel treten am häufigsten auf; im Teufelsgrunde des Münstersthales am Belchen erreichen sie über 1 Fuß Durchmesser. Daran stumpft der Blätterbruch die Ecken gerade ab, so daß gleichseitige Dreiecke entstehen.

Dftaeder kommen zwar sehr schön selbstständig vor (grün zu Molzdawa, Andreasberg; rothe Baveno, St. Gotthardt, Derbyshire, Guanazuato 2c.), sind aber gewöhnlich mattflächig; mattflächig zeigen sie sich auch, wenn sie untergeordnet an den Würfelecken auftreten, Cubooktaeder von Derbyshire, Hall, Zinnwalde. Zu Ehrenfriedersdorf findet man auch

kleine blaue treppenförmige, welche aus lauter Würfelchen zusammengesetzt sind, die ihre Ecken zur Oktaedersläche kehren, namentlich endigen die Ecken mit einem großen Würfel. Es ist das Hauy'sche Decrescenzgesetz, worauf schon frühzeitig Gewicht gelegt wurde. Zu Beeralstone ist das Oktaeder öfters hohl, und durch Zwischenlager von Kiesel gestört (Lévy Min. I. 162).



Granatoeder stumpfen die Würfelkanten gerade ab, kommen bei Englischen sehr schön vor. Selbstskändig erwähnt sie Hauy von Chalucen (Dep. Saone et Lvire), Becker von Striegau, Werner von Marienberg. Diese grünen sächsischen haben öfter auf der Oktaederecke einen kleinen blauen Würfel, was ein Fortwachsen bezeichnet. Zinnwalder, Bavenoer zc. zeigen alle drei Körper.

Phramibenwürfel schärfen die Würfelkanten zu, sie gehören gerade nicht zu den gewöhnlichen Erscheinungen, doch findet man sie auf den Zinnsteingruben von St. Agnes in Cornwall ganz selbstständig, daher hat auch Haidinger den Körper Fluori d genannt: gewöhnlich a: \dank a:

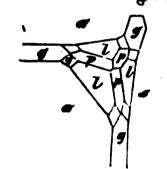
Leucitoeder a: a: za selten, etwas häufiger noch das Leucitoid a: a: za, sie schärfen Würfelecken dreiflächig zu, Fläche auf

Fläche aufgesetzt. Sonst noch 833, 722, 811 bekannt.

Phramidenoktaeder a: a: 2a kommt bei Kongsberg vor; bei Striegan a: a: 4a, auch 332, 331 bekannt. Um häufigsten unter allen

Abstumpfungen der Würfelecken finden sich jedoch

Achtundvierzigflächner, welche die Würfelecken sechsslächig zuschärfen. Auf der Grube Friedrich Christian im Schappachthal brechen faustgroße Würfel mit ganz kleinen, aber sehr glänzenden Eckenflächen. Die bekannten Krystalle aus dem Teufelsgrunde sind dagegen sehr drusig, zuweilen tritt der Würfel bedeutend zurück, wie bei den honiggelben von der Grube Hansbaden: a: \ \frac{1}{2}a: \ \frac{1}{2}a \ \] foll ihr Ausdruck sein. Seltener ist



321. G. Rose (Pogg. Ann. 12. 488) bestimmt an den blauen Cumberländischen Würfeln a: \{a: \{a: \}a, an einem weißen Würfel \{a: \}a: \{a: \}a. Wie complicirt die Abstumpfungen der Ecken werden können, zeigt die schöne Modification, die Lévy von Kongsberg abbildet: Würfel w, Granatsoeder g, Leucitoid $l = a: a: \{a, \beta\}$ ramidenoktaeder

p = a:a: 2a und ein 48stächner mit dem seltsamen Ausdruck a = $\frac{1}{4}$ a: $\frac{1}{4}$ a wird angegeben. Noch viel stächenreichere bildet Phillips von Devonshire ab. Dr. Klocke in Freiburg erwähnt noch 10.4.3, 821, 25.6.2.

Zwillinge kommen besonders schön unter den amethysthsauen und



grünblauen von Cumberland und Durham (Weerdale) vor: zwei Würfel durchdringen sich, und die Ecke des einen tritt aus der Fläche des andern so heraus, daß ihre drei Kanten im Verhältniß 1:1:2 geschnitten werden, was den Beweis für den Zwilling liefert. Auch

spiegelt ein blättriger Bruch in beiden ein. Bon einem Durchstoßungs= punkte der Kante gehen vier Linien aus, die Andeutungen eines sehr flachen Pyramidenwürfels sind, wie auch die Streifung parallel den Würsfelkanten zeigt. Wo solche Ecken nicht durchstoßen (wie Fläche w), sind die Flächen häufig außerordentlich spiegelflächig ohne Spur einer Streis

fung. So daß man vermuthen muß, das Durchstoßen der Ecken

habe den Impuls zur Streifung gegeben.

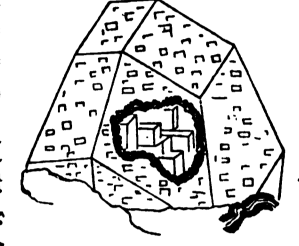
Mißbildungen. Im Teufelsgrunde werden einzelne Würfelflächen in auffallender Weise bauchig, was eine Verziehung der Würfelkanten zur Folge hat. Besonders interessant sind die grünen vom Dreifaltigkeits-Erbstollen bei Ischopau in Sachsen:

dieselben verziehen sich zu scharfen Rhomboedern, auf deren Flächen sich ein bauchiges Paar erhebt, wodurch Dreiunddreikantner öfters in solcher Regelmäßigkeit entstehen, daß man sie für Hälftslächner eines Pyramiden-würfels um so mehr ansehen muß, als die Blätterbrüche vortrefflich einsspiegeln. Stellt man sich also den Pyramidenwürfel a: \frac{1}{4}a: \inftya a nach einer trigonalen Aze aufrecht, so wachsen nicht die sechs um die Azen-ecke, sondern die darunter gelagerten. Die stumpfen Endkanten des Dreikantners öfter etwas abgestumpft. Auch Zwillinge kommen vor, kurz die ganze Entwickelung erscheint dreigliedrig. Grailich (Kryst. opt. Untersuch. pag. 72) gibt auch Dreikantner vom Leucitoeder an.

Afterkrystalle nach Kalkspath. Im Teufelsgrunde kommen

Flußspathhüllen des Kalkspathdreikantners mit dem Hauptrhomboeder vor. Diese Hüllen bestehen aus zwei Lagen kleiner Flußspathwürsfelchen, die innere hat sich daher wahrscheinlich erst gebildet, als der Kalkspath schon weg war. In die Hüllen drangen dann größere Würsel von Flußspath, die dem Raume sich möglichst accommodirten. Wir haben also 5 Formationen:

1) Vildung von Kalkspath; 2) Niederschlag



einer dünnen Haut auf den Krystallen; 3) Wegführung des Kalkspaths; 4) Bildung der kleinen Würfel auf beiden Seiten der Haut Nro. 2; 5) Ausfüllung des hohlen Raumes durch große Flußspathwürfel.

Flußspathhärte = 4; Gew. 3,18, ein eigenthümlicher feuchter Glasglanz, und die Schönheit der Farbenreihe fo groß, daß er an Mannigfaltigkeit unter den salinischen Steinen obenan steht, ja vielleicht von keinem Minerale übertroffen wird, daher auch der alte bergmännische Name Erzblume so bezeichnend. Farblose von großer Klarheit finden sich in den Drusenräumen des Buntensandsteins von Waldshut, zu Derbyshire, Gerfalco in Tostana; roth rosenfarbig und intensiv besonders im Granit der Hochalpen am St. Gotthardt bis zum Mt. Blanc; gelb in allen Tönen, besonders wein= und honiggelb bis gelblichbraun von Gers= dorf und Annaberg in Sachsen, schon Agricola beschrieb sie als Chryfolith; allerlei grün, fast in das Smaragdgrün verlaufend, Derbyshire, Herrenseegen auf dem Schwarzwalde, Sentis im Kanton Appenzell 2c.; blau vom Ton des Sapphir kommen sie im Salzgebirge von Hall in Tyrol vor, auf Zinnstein= und Kobaltgängen nicht selten ganz in schwarz übergehend, die amethystblauen gleichen den Quarzame= thysten in auffallender Weise, und kommen besonders klar aus Cumber= land. Häufig bituminös, daher sollen auch die Farben herrühren, welche beim Erwärmen schnell verschwinden. Von den ältern Mineralogen wurden sie zu den falschen Edelsteinen gezählt, daher glaubte Henckel, alle Edelsteine müßten cubisch oder diheraedrisch frystallisiren, de l'Isle, Essai Crist. 1772. 150.

Gewisse Cumberländische zeigen eine eigenthümliche Art von Dichrois=

mus: im reflectirten Lichte erscheint die Oberfläche amethystblau, im durchsfallenden meergrün. Man hat daher diese Erscheinung bei andern Körspern nicht unpassend Fluoriren genannt, pag. 145. Zuweilen schließen sie Flüssigkeiten ein.

Vor dem Löthrohr phosphoresciren anfangs besonders die grünen und rothen mit einem schönen bläulichen Schein, und schmelzen dann schwer. Die Phosphorescenz soll mit dem Entfärben zusammenhängen, Jahrb. 1867. 478. Legt man aber Spps, Baryt oder Cölestin daneben, so fließen sie flugs damit zu einer klaren Perle zusammen, die kalt trüb wird.

Ca Fl mit 52,3 Calcium und 47,7 Fluor, meist nicht viel verunreinigt. Mit den farblosen von Derbyshire konnte sogar Louyet (Ann. Chim. 70. 284) das Atomgewicht des Fluor bestimmen. In concentrirter erhipter Schwefelsäure wird er vollkommen zerset, entwickelt Fluorwasserstoff, was Glas ätt. Kann wie Schwerspath im übersheizten Wasser erzeugt werden, Jahrb. 1873. 785. Da Flußsäure die Kieselerde leicht angreift und fortnimmt, so bildet er bei Hüttenprocessen ein wichtiges Flußmittel, das schon den ältesten Hüttenleuten bekannt war. Wärmeres Gebläse mit höherem Druck machen ihn jedoch immer entbehrslicher. Flußsäure läßt sich in Gesäßen von Blei, Kautschuf 2c. ausbewahren.

Flußspath kommt besonders mit Schwerspath auf Erzgängen vor, ist aber ber Masse nach seltener als dieser. Gine ber mächtigsten Ablagerungen bilbet ber grünlichweiße von Stollberg auf bem Unterharz, ber eine stockartige Erweiterung von 14—16 Lachter erreicht und für den Ruschlag auf den Mansfelder Kupferhütten von Wichtigkeit ist. Die Gewerkschaft gewinnt dort jährlich 50,000 Ctr. à 3 Sgr. im Werth. Untergeordnet finden wir ihn auf den verschiedensten Erzgängen Deutschlands, Harz, Thuringerwald, besonders aber auf dem Erzgebirge und Schwarz-Die im Bergkalk aufsetzenden Bleierzgänge von England sind ausnehmend reich: Castleton in Derbyshire, Alston Moor in Cumberland, Beeralstone in Devonshire, St. Agnes in Cornwall zc. viel gerühmte Punkte. Aus Derbyshire erwähnt schon Bournon eines Crinoideenstieles, der auf der einen Hälfte aus Kalkspath, auf der andern aus blauem Flußspath bestand, doch ist es auch dort ungewöhnlich, ihn als Verstei= nerungsmasse von organischen Resten zu finden, obwohl einzelne Vorkommen bis in das Tertiärgebirge reichen, wie z. B. beim Jardin des Plantes zu Paris.

Krystalle herrschen überall vor, oder wenigstens körnige krystallinische Structuren. In Derbyshire (Mam Tor bei Castleton) werden
solche derbe Massen strahlig und concentrisch violblau und weiß gezeichnet.
Man erwärmt und betupft sie mit Colophonium, der sie zusammenhält,
und schleift daraus allerlei schöne Arbeiten, Vasen, Leuchter, Kaminplatten 2c. Dieß hat zu der Vermuthung verleitet, die im Alterthum so
hoch geschätzten vasa murrhina pag. 297 hätten aus Flußspath bestanden,
doch geben dasür die Worte des Plinius hist. nat. 37. s keine Handhabe. Im Granit von Wölsendorf bei Schwarzenseld an der Naab sindet

man ganz ähnliche strahlige Massen (Antozonit, Jahrb. 1862. 468): die blauen werden stellenweis ganz schwarz, brennen sich aber wie die Englischen sehr leicht farblos, sind daher durch Bitumen gefärbt, welches Schashäutl auch chemisch nachwies. Der bituminöseste darunter wird ganz schwarz, die Bergleute bekommen Uebelkeit, und heißen ihn Stinksuß. Beim Reiben in einer Schale riecht er nach Chlor, deshalb glaubte man lange, es sei unterchlorigsaure Kalkerde dabei im Spiel, jeht wird der Geruch für Dzon erklärt, was dis auf 0,2 p.C. steigen kann "Schrötter (Sitzungsb. Wien. Atab. 1860. 10. Juli XLI). Mit Kochsalz zusammengerieben treibt er Chlor aus, was nur "Sauerstoff in seiner allotropen Modification als Dzon vermag".

Dichter Fluß hat einen feinsplittrigen sehr matten Bruch, trübe Farben, aber wie der Phengit pag. 540 in großen Handstücken oft noch Durchscheinenheit. Derbe Handstücke von Stollberg auf dem Unterharz. Im verwitterten Gebirge wird er auch erdig. Bei Buxton in Derbyshire finden sich Krystalle mit 40—50 p.C. Thon, die aber seine Krysstallisationskraft nicht behindert haben. Auch der Ratostit von Moskau ist ein blauer Flußspath mit Wergel gemischt. Wanche sind auch durch Schwerspath verunreinigt, der bis zur Hälfte steigen kann.

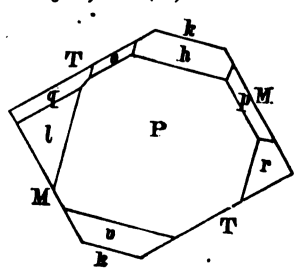
Pttrocerit Berz. (Ptterspath) aus dem Granit von Findo und Broddbo bei Falun, eine violblaue sich gewöhnlich ins Erdige neigende Masse. Derbe Stücke scheinen den blättrigen Bruch des Flußspathes beizubehalten. Berzelius hielt es für ein Gemisch von Ca Fl mit Co Fl und Y Fl. Es fanden sich blaue Oktaeder im Goldsand von Georgia und Nordcarolina. Fluocerit von dem gleichen Fundort soll reguläre sechsseitige Taseln mit Geradendsläche bilden. Blaß ziegelroth ins Gelbzliche, Gew. 4,7. Im wesentlichen Ce Fl. Fluocerin daher ist wassers haltig.

2. Arholith.

Ein dänischer Grönlandssahrer brachte ein großes Stück nach Kopenshagen, wovon 1795 die erste Kunde kam; da er vor dem Löthrohr wie gefrorne Salzlauge schmilzt, so nannte ihn Abilgaard (Scheerer's Journ. Them. 2. 502) nach dem griechischen Wort zovos Eis.

Drei scheinbar rechtwinklige Blätterbrüche erzeugen würfelige Stücke wie beim Anhydrit, aber nicht so deutlich, einer zeichnet sich etwas vor

den übrigen aus, doch ist das System optisch wie krystallographisch lgliedrig, Websky Jahrb. 1867. 1867. Die kleinen klaren Krystalke mit Eissenorydhydrat überzogen gleichen Würfeln mit abgestumpsten Ecken, oder wenn sie hervorstreten quadratischen Säulen mit Geradendssläche. Es scheint T = 1ster, M = 2ter, P = 3ter Blätterbruch zu sein. Dennoch läßt sich in derben Stücken P am leichtesten dars



stellen, weil ihr Absonderungsflächen parallel gehen. P/T = 90° 2', P/M = 90° 24', M/T = 91° 57'. Man könnte es darnach für diclinometrisch halten. Doch nach ihrem Aufwachsen haben wir eine rhom= boidische Säule $T = a : b : \infty c$ und $M = a : b' : \infty c$ von $91^{\circ} 57'$, woran $P = c : \infty a : \infty b$ fast gerade auf- und angesetzt ist. Die vier Ecfflächen sind dann der vierte Blätterbruch v = a:c: ob; ferner $h = a' : c : \infty b$, $r = b : c : \infty a$, $l = b' : c : \infty a$. Die vordere stumpfe Säulenkante ist öfter durch $k = a : \infty b : \infty c$ abgestumpft. Oftaederflächen p = a': b: c und o = a': b': c pflegen nicht zu fehlen; zuweilen sind sogar auch vorn angedeutet, und leicht zu bestimmen. da sie in die Diagonalzone der Edflächen fallen. Seltener ist q = a':c: b', die auch in die Diagonalzone von k fällt. Die Ebene der optischen Aren "geht ungefähr durch die lange Diagonale der Basis" etwa sent= recht gegen v. Websty meint aus den Lichtreflegen auf den drei Blätterbrüchen auf zweierlei Zwillinge schließen zu mussen: Zwillingsaxe ent= weder senkrecht auf k oder P. Letterer würde in derben Stücken obige Absonderungen erklären. Je mehr PMT sich dem Würfel nähern, defto mehr muffen die Abstumpfungen der Eden und Kanten dem regulären Oftaeder und Granatoeder gleichen. Gew. 2,95, Barte 3, Schneeweiß, mit einem feuchten Glasglanz, der an Gis erinnert.

Schmilzt leicht zu einer klaren Perle, breitet sich aber bald auf der Kohle zu einer schneeweißen unschmelzbaren Schlacke aus, die mit Kobaltssolution innen blau wird.

3 Na Fl + Al Fl3 mit 53,6 Fl, 33,3 Na, 13,1 Al, Banadinsäure 2c. Gieseke (Edinburgh Phil. Journ. 1822 VI. 140) war so glücklich, bei Jvikaet (Jvitat) 30 Meilen von Julianeshaab an der Südseite des Arksut Fiord vom Meere bespült mehrere Lager im Gneise aufzufinden. Eines war ganz bunt von Schwefelmetallen durchzogen. In der Nähe und darin fand sich sogar Zinnstein mit Wolfram. Die krystallisirten enthalten Spatheisen= stein. Auch Bleiglanz, Blende, Rupferties, Arseniffies, blauer Flußspath, Tantalit zc. bricht mit ein. Jest ist es Gegenstand des Bergbaues und das Lager zwischen Urgebirge soll auf 80' auschwelleu, 40' ist ein Schacht darin abgeteuft, 150 Bergleute gewinnen 11,000 Tous. Nach innen wurde das Mineral immer dunkeler, zulett ganz schwarz (Pogg. Ann. 98. 511). Mit Kalium oder Natrium und Zusat von Steinsalz als Flußmittel gibt es sofort Aluminium. Aber hauptsächlich dient er zur Darstellung von Na3 Al, woraus Soba und sogenannter "concentrirter Alaun" unmittelbar gewonnen werden kann. Zu dem Ende mischt man ihn gepulvert mit Kreide, und glüht vorsichtig, so kommt

Al Fl³ + 3 Na Fl + 6 Ca C = Na³ Äl + 6 Ca Fl + 6 C (Amtl. Ber. Wien. Weltausst. 1875 III. 1 pag. 672). Nach Deville bildet Al Fl³ Rhomboeder von 88° 30' in den Endfanten, also scheinbar isomorph mit Thonerde. Dem Glassluß zugesetzt gibt es prachtvolle Milchgläser. Alumium, nahezu silberweiß, dehnbar, fest und von 2,6 Gew. kostete schon

1858 blos 100 Franken das Kilogramm, dem Gewicht nach noch nicht halb, dem Volumen nach io so theuer als Silber.

Im Schriftgranit der Topasgruben von Miask mit Amazonenstein und Flußspath bemerkte Hermann (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 1846. 37. 188) den Gang eines weißen Minerals, worin sich später dreierlei Fluoride auszeichneten (Pogg. Ann. 83. 887), die äußerlich von einander kaum unterschieden werden können: eines ist wahrhafter Kryolith, das andere aber

Chiolith Hermann (ziwr Schnee) 3 Na Fl + 2 Al Fl3, nach Rotscharow viergliedrige Oktaeder mit einem Endkantenwinkel von 108°, 23', Seitenkanten 111° 40', Zwillinge haben Oktaeberfläche gemein, nähert sich also dem regulären, aber negativ optisch einaxig. Flußspathhärte, Gew. 2,7—2,9. Die "ganze Masse sieht einem Schneeklumpen nicht unähnlich." Hermann erwähnt zweier Blätterbrüche, die sich unter 1140 schneiden. Das dritte (Chodnewit) hat 3,07 Gew. und die Formel 2 Na Fl + Al Fl3. Es kommt mit vorigen auf ein und bemselben Stück vor. Im Grönländischen Kryolith stecken noch eine Reihe Fluate: Pach= nolith (Jahrb. 1863. 810) feine klare 2gl. Säulen (98° 30') liegen wie Thau (πάχνη) in Drusenräumen des Kryoliths, meist zu klein, um besonderes Interesse zu erregen. Nach Dana monokline Zwillinge mit einem bebeutenden Kaltgehalt 3 (Ca, Na) Fl + Al Fl3 + 2 H. Thomsenolith 2 (Ca, Na) Fl + Al Fl³ + 2 H scheint ihm sehr nahe zu stehen. Er bildet quabratische Säulen aber mit schiefem beutlich blättrigem Querbruch, ber von einer gelben Rinde umhüllt links und rechts die Säulenflächen unter 92° schneibet. Nordenstiöld heißt es daher klinoquadratisch, wie Schrauf (Mineral. Mitth. 1874. 162) den Klinochlor klinoheragonal. Zuweilen sollen darauf farblose reguläre Oftaederchen (Ralstonit Jahrb. 1872. 95) von ähnlicher Zusammensetzung liegen. Hagemannit (Jahrb. 1867. 193) mit 40 Fl bildet dagegen nur dichte wachsgelbe Schnüre im weißen Kryolith. Der Wassergehalt von allen diesen zeigt, daß es Zersetzungsprodukte sind. Dagegen ist der körnige Arksutit (Ca, Na) Fl + Al Fl's (Jahrb. 1866. 838) mit einer deutlichen Spaltungsfläche wasserfrei. Die Zersetzung des Kryolithes geht soweit vor sich, daß zuletzt eine Masse entsteht, welche die Grönlander "natürliche Seife" nennen.

Wollaston's Fluellit von Stennasgwyn in Cornwallis, kleine glänzende Rhombenoktaeder (Lévy I. 2008) auf Quarz mit Wavellit und Uranglimmer sollen im wesentlichen Fluoraluminium sein.

Phosphorsäure und Arseniksäure.

Phosphorsäure P kommt auf primärer Lagerstätte im Steinreiche nur untergeordnet vor, obgleich sie in der Asche der Pflanzen und Thiere eine so wichtige Rolle spielt. Deshalb, als Düngungsmittel von großer praktischer Bedeutung, haben die Chemiker ihr längst die gebührende Ausmerksamkeit zugewendet. Schon ehe Svanberg und Struve (Erbmann's Journ. prakt. Chem. 44. 201) ben gelben Niederschlag mit Molph= dänsaurem Ammoniak kennen lehrten, war ein geringer Gehalt von P in den Graniten, Gneisen, Porphyren, Mandelsteinen, Basalten, Laven 2c. nachgewiesen, daher die vulkanischen Böden, welche in der Auvergne bis 0,742 p. C. zeigen, so besonders fruchtbar. Später gaben selbst die Meteorsteine von Juvinas (Rammelsberg) 0,28 P. Häufig ist es jedoch so wenig, daß Daubeny Reimen und Wachsen von Samen zu Hilfe nahm, um die Eristenz nachzuweisen (Jahrb. 1858. 214). Da die Phosphorsäure von den höchsten Wirbelthieren bis zu den niedrigsten Korallenstöcken (4-2 p.C.) nirgends fehlt, und die Asche der Fucusarten noch über 1 p.C. phosphorsaure Kalkerbe enthält, so kann uns ihr Vorkommen auf secundärer Lagerstätte im Flözgebirge nicht verwundern, wo besonders Anochen und Roprolithen nicht selten noch 65-85 p.C. phosphorsauren Kalk (Eisen) zeigen. Forchhammer wies Phosphorsäure im Meerwasser nach, das Selterswasser enthält ein Zehntausendstel # Na ? P, die Pyrmonter Quelle 2 Millionentel phosphorsaure Thonerde, und die Karlsbader könnte jährlich nach Berechnung von Bischof 55 % Apatit erzeugen. Wenn man nun bedenkt, daß die Phosphate in den Gängen vorzugsweise in den obern Teufen, in den sogenannten Rasenläufern vorkommen, oder daß fie sich gern auf Spalten ber secundaren Gebirge sammeln, so mögen bie organischen Wesen viel zu ihrer Anhäufung beigetragen haben. Zu einer ber merkwürdigsten Erscheinungen gehören die drei isomeren Modificationen (Pogg. Ann. 76. 1): die gewöhnliche

c Phosphorsäure, in welche beide andere bei Behandlung mit Säuren übergehen, ist dreibasisch, und gibt mit salpetersaurem Silberornd einen gelben Niederschlag von Ag^3 $\ddot{\mathbb{P}}$. Daher schreiben die neuern Chemiker PO^4H^3 pag. 183. Dahin gehört das vom Löthrohr her bestannte Phosphorsalz ($\dot{\mathbb{H}} + \dot{\mathbb{A}} + \dot{\mathbb{N}}

b phosphorsaures Natron Na² P (Pprophosphorsäure). Löst man das Salz in Wasser, so krystallisirt phrophosphorsaures Natron heraus, Na² P + 10 H, das mit salpetersaurem Silberoryd einen weißen Niederschlag von Ag² P gibt. Glüht man dagegen das Phosphorsalz, so entweicht Wasser und Ammoniak und eine einbasische Masse die die die die die

a Phosphorsäure oder Metaphosphorsäure, ihre Auflösung im Wasser fällt das Eiweiß, was die andern beiden nicht thun.

Phosphorsäure steht bei gewöhnlicher Temperatur der Schwefels, Salz- und Salpetersäure zwar nach, allein wegen ihrer großen Feuersbeständigkeit treibt sie in der Hitze dieselben aus. Darauf beruht ihre Wichtigkeit als Löthrohrreagens. Phosphorsaure Verbindungen mit Schwefelsäure beseuchtet färben die Löthrohrstamme blaßgrün. Essigsaures Bleioryd gibt einen Niederschlag von Pb³ P, das vor dem Löthrohr mit polyedrischen Flächen erstarrt.

Arseniksäure Äs. Arsenik spielt besonders bei den Schwefelmetal= len auf Erzgängen eine wichtige Rolle, wo Phosphor kaum vorkommt. Im orndischen Zustande ist dagegen das Arsenik weniger verbreitet als Phos= phor. Doch machte Walchner im Ocker ber Canstatter Heilquelle 1844 einen merkwürdigen wenn auch geringen Fund von arseniger Säure As (0,8 p. C. nach Fehling, was etwa auf 10 Millionen Theile Wasser 14 As betragen würde), seit der Zeit fand sich dieses starke Gift in den verschiedensten Quellenniederschlägen, aber in so geringer Menge, daß der Genuß des Wassers nicht nachtheilig wirken kann. Daubrée will im Meerwasser Arsenik nachgewiesen haben, selbst aus Pflanzen und Thieren wird er angegeben. Jedenfalls liefert er ein wichtiges Beispiel für die große Verbreitung der Stoffe überhaupt. Vor dem Löthrohr ist die Säure sehr flüchtig, sie entwickelt auf Kohle im Reductionsfeuer einen graulich weißen Rauch, welcher knoblauchartig riecht. Der 3somor= phismus von P und As ist außer den natürlichen Salzen noch durch viele künstliche erwiesen (Pogg. Ann. 16. 600). In neuern Zeiten wird auch das Banadium mit Bestimmtheit dazugestellt.

1. Apatit Wr.

Trügling (ἀπατάω), weil die Ehrenfriedersdorfer lange mit Schörl, Beryll, Chrysolith 2c. verwechselt wurden, dis Werner 1788 (Bergmännisses Journal I. 76) sie feststellte, und Phosphorsäure darin vermuthete, die Plaproth auch sofort fand. Den gelben Spargelstein erkannte Vauquelin. Fluor fand Pelletier schon 1790 im Phosphorit von Estremadura.

Sechsgliedrig: Vorherrschend erste bseitige Säule $M = a : a : \infty a : \infty c$ mit einer ziemlich blättrigen Geradendsläche $P = c : \infty a : \infty a$. Die Endkanten P/M durch das Dihexaeder $x = a : a : \infty a$ abgestumpft, mit 80° 25' in den Seiten= und 142° 20' in den Endkanten, gibt

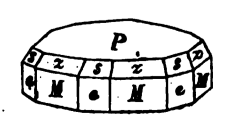
 $a = 1,366 = \sqrt{1,866}, lga = 0,13545.$

Hr. Kokscharow fand x/x 142° 15' 30" Takowaja, 142° 19' 20" Jumilla, 142° 25' Achmatowsk. Der Winkel soll sich mit Zunahme von Chlor verkleinern, daher die Seitenkante vergrößern.

Spargelstein von Jumilla und Miast, Moroxit von Arendal zeigen auf der Säule eine vollkommene dihexaes drische Endigung, dazu gesellt sich häusig die Rhombensläches = a: \frac{1}{2}a: a: c und die 2te sechsseitige Säule \(e = a: \frac{1}{2}a: a: \inftyc. Nach Hesseng bildet am Wildfreuzjoch im

Pfitschthal zuweilen sogar s eine vollständige dis hexaedrische Endigung.

Auf Zinnsteingängen herrschen die beiden sechsseitigen Säulen mit Geradendsläche gewöhnslich, die Krystalle werden tafelartig, und wenn die Endfanten der Taseln abgestumpft sind, so zusnächst durch das Dihexaeder $r = 2a: 2a: \infty a: c$, wie man am leichtesten aus der Rhombensläche s

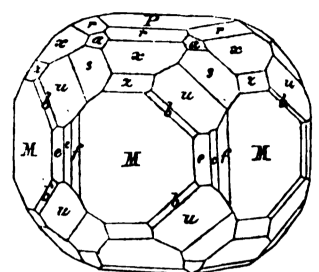


P

36

sieht. Oder es sindet sich $z=\frac{1}{2}a:\frac{1}{4}a:\infty a:c$, zu welchem die Rhombenfläche s das nächste stumpfere Dihexaeder bildet. Das Dihexaeder x ist nicht gewöhnlich, aber es kommt namentlich bei den grünen von Johann Georgenstadt mit a=2a:a:2a:c vor, eine obere Rhombensläche, die seine Endkanten abstumpst, und sich zu r verhält wie s zur x, a gewöhnlich matt. Selten $d=\frac{1}{2}a:\frac{1}{4}a:\frac{1}{2}a:c$ und $u=c:a:\frac{1}{4}a:\frac{1}{4}a$, letztere bei Schlaggenwalde vollslächig.

Um St. Gotthardt (Bal Maggia) zeichnen sich die farblosen in



Spalten des körnigen Feldspaths durch ihren übermäßigen Flächenreichthum aus. Im Ganzen herrscht die Säule (Haidinger, Edindurgh phil. Journ. 10. 140) Möster mit einem eigenthümlichen Seidenglanz, die Geradendsläche P verräth sich wegen ihres ziemlich deutlichen Blätterbruchs durch Quersprünge. Häusig drei Diheraeder z, x, r über einander, dazu die beiden Rhombenslächen a und s, aber selten vollzählig,

doch herrscht darin kein Gesetz, dagegen treten die G+6kantner u = c: a: \frac{1}{4}a: \frac{1}{2}a aus der Kantenzone M/s mit großer Gesetlichkeit parallels slächig hemiedrisch auf, wodurch Diheraeder von Zwischenstellung entstehen. Eine ganz kleine Abstumpfungssläche b = c: a: \frac{1}{4}a: \frac{1}{4}a liegt oft noch unter u. Die Hemiedrie setzt sich auch auf die Säulen fort: wir sinden die Kanten zwischen den beiden sechsseitigen Säulen M und e häusig sein abgestumpst, aber immer auf der Seite der Kante, wo die hemiedrischen Sechskantner auch vollzählig, wie überhaupt auf die Hemiedrie nur ein bedingtes Gewicht zu legen ist. Mit Epidot im Obersulzbachthale vorstrefsliche Krystalle, woran Klein c: a: \frac{1}{16}a: \frac{3}{7}a bestimmte. Negativ opstisch larig, wie alle bgliedrigen Phosphate und Arseniate, was man an Alpinischen Krystallen unmittelbar beobachten kann.

Apatithärte = 5, Gew. = 3,2, aber zuweilen durch eingesprengte Duarzfrystalle herabgedrückt. Fett= bis Glasglanz, und schöne zum Theil flußspathartige Farben, wornach man den verschiedenen Varietäten besondere Namen gegeben hat. Farblose und trübweiße sindet man sehr häusig in den Alpen; Spargelstein hieß Werner den gelben (spargelgrünen) aus dem Taltschiefer des Zillerthales und dem Vulkangestein von Jumilla, die von Miask brennen sich leicht weiß; Moroxit die entenblauen von Arendal mit gerundeten Kanten, und besonders groß an der Slüdianka in Transbaikalien; ausgezeichnet amethystblau kommen sie auf den Zinnsteingängen von Ehrenfriedersdorf in Sachsen vor, und prächtig auf einer alten verlassenen Kupfergrube von Kiräbinsk bei Miask; himmelblau in Neuholland, am Baikalsee, auf Pargas (Lasur-Apatit); anderer grüner, rother aber meist trüber Farben nicht zu erwähnen.

Nähert man sich mit Splittern ber Löthrohrstamme, so phosphoressciren mehrere mit einer prachtvollen grünen Farbe; in höchstem Grade zeigen dies die durch Eisenoryd roth gefärbten sechsseitigen Taseln aus dem Granit von Schlackenwalde in Böhmen: der Lichtschein läuft über die Probe hin, und schwindet nach stärkerem Erhitzen, ohne wiederzustehren. Aber nicht alle Barietäten phosphoreseiren. Schmilzt ziemlichschwer. In Salze und Salpetersäure leicht auflöslich, nach Liebig löst er sich sogar im Wasser mit schweselsaurem Ammoniat so leicht als Gyps. Schweselsäure gibt einen Niederschlag von Ca S, besonders bei Verdünnung mit Alfohol, salpetersaures Silber gibt Chlorsilber, und das Mieneral mit Schweselsäure übergossen und erwärmt ätt häusig Glas. Arssenissäure sehlt. Klaproth hielt ihn für bloßen phosphorsauren Kalk, bis G. Rose (Pogg. Ann. 9. 100) zeigte, daß analog dem Buntbleierz noch ein zweites Glied mit Cl und Fl vorhanden sei, daher

3 Ca³ P + Ca (Fl, Gl) mit 45 P und 55 Ca.

Fluorapatit enthält gegen 7,7 Ca Pl mit 2,1 Fl, und nur unsbedeutenden Chlorfalf: dahin gehört der von Werner zuerst erkannte Apatit von Ehrenfriedersdorf, wo er in Gesellschaft von andern Fluoriden (Flußspath, Topas, Glimmer) auf Zinnsteingängen vorkommt, und der sarblose vom St. Gotthardt. Beide zeichnen sich durch großen Flächenreichthum aus. Aber auch die einfachern zeigen gewöhnlich mehr Fluor als Chlor. Als Muster eines

Fluorchlorapatit gilt der grünlich gelbe derbe aus dem Glimmerschiefer von Snarum in Norwegen, welcher etwa 2,6 Cl und 1,2 Fl d. h. 40 Chlor= und 60 Fluorapatit enthält. Fast reiner weißer Chlorapatit kommt bei Krageröe vor. Die Masse, welche man beim Anrühren der frischgefällten phosphorsauren Kalkerde mit Chlorcalcium in der Glühschise bekommt ist Ca³ P + Ca Gl, also für Apatit zu reich au Chlor. Dagegen will Daubrée (Compt. rend. 32. 485)

fünstlichen Apatit dargestellt haben: er leitete über dunkelroth glühenden Aegkalk Chlorphosphordämpse, wodurch ein Theil zu kleinen mikroskopischen Apatitsäulen wurde, das müßten reine Chlorapatite mit 10,6 Ca El sein. Forchhammer (Jahrb. 1855. 100) schwolz phosphors. Kalk mit Kochsalz zusammen. Verunreinigungen der Apatite sind nicht bedeutend, Bischof wies einen kleinen Magnesiagehalt nach, Weber etwas Cer und Pttererde in denen von Snarum, das erinnert an Wöhlers Arpptolith in den röthlich grünen Apatiten von Arendal und in den Morogiten vom Baikalsee (Koksparow Water. IV. 40).

Rrystallinischer Apatit bricht hauptsächlich schon auf den Zinnsteingängen des Erzgebirges und Cornwallis; einfache Säulen von Bovey Tracy mit Turmalin, Rozna, Marschendorf 2c. könnte man leicht mit Beryll verwechseln; grünliche Krystalle von Gouverneur in New-York liegen im Kalkspath wie die von Arendal, Pargas 2c., zu Hammond sollen sie sogar fußgroß vorkommen, in Norwegen 1½'. Der Ural hat besonders im Ilmengebirge bei Miask mehrere ausgezeichnete Fundorte,

36 *

am Baikalsee einen schön blauen Lasurapatit. In den Alpen sind es die farblosen vom St. Gotthardt, die edelsteinartig glänzenden vom Rothen Kops im Zillerthal, der rundliche Spargelstein mit Bitterspath im Talkschiefer des Greiner, die grünlich weißen trüben aus dem Glimmerschiefer von Faltigl. Die Auswürslinge des Laachersees und der Somma zeigen stellenweis viele lange Säulen, im Nephelinfels vom Meiches und Löban winmelt es von seinen Apatitnadeln; das Mikrostop weist sie in zahlslosen Basalten und Grünsteinen nach; mit Essigsäure kann man sie aus dem Kalkstein von Schelingen am Kaiserstuhl abscheiden (Jahrb. 1869. 2001). Sogar aus dem Meteorstein von Richmond führt sie Shepard (Silliman Amer. Journ. 2. 2001) wenn auch etwas zweiselhaft an. Hydroapatit aus den Phrenäen, Pseudoapatit vom Churprinz dei Freiberg leiden an Zerssehung. Francolit von Devonshire bildet kugelige Aggregate mit krummen Dihexaedern a: a: ∞a: ½c; ähnlich der phosphorescirende Eupyrchroit von Hurdstown in Newsyersen.

Phosphorit nannte Werner den blumigstrahligen, etwas schaligen, erdig matten von Logrosan südöstlich Truzillo. Es herrscht darin deutlich ein blättriger Bruch, und auf der Oberfläche krystallisiren (scheinbar) sechsseitige Tafeln aus, welche wie beim schaligen Schwerspath auf ber schmalen Kante stehen. Vor dem Löthrohr kann man sie leicht erkennen, da die Splitter trop ihrer Undurchscheinenheit mit prachtvollem grunem Lichte phosphoresciren. Die Masse hat offenbar schon durch Zersetzung gelitten, daher mag denn auch der größere Gehalt von 14 p. C. Ca Pl Er bildet Gänge von 1'-16' Mächtigkeit in der Nähe von Granit und Thonschiefer, aber nur die mittlern 3' enthalten 81 p. C. phosphorsaure Kalkerde, das andere ist von Ca C verunreinigt, der beim Aufschluß eine Menge Säure nöthig macht. Daher haben es englische Speculanten lange nicht der Mühe werth gehalten, ihn für Landwirthschaft zu benützen. Jett bildet er nebst den Lagern von Caceres in Estremadura eine wahre Goldgrube für Spanien. Der traubige von Amberg liegt in gelben Knollen auf der Oberfläche der Gisenerze des braunen Jura von Amberg, aber phosphorescirt nicht, doch zeigen Proben in Schwefelsäure getaucht die grüne Flamme, 2 p. C. Fluor und etwas Jod. Erdigen Apatit untersuchte schon Klaproth Beitr. IV. 877 von Szigeth in Ungarn. Ein eigenthümlich weißes steinmarkartiges Ding bildet Osteolith auf Klüften zersetzter Basalte. Ursprünglich von Bromeis (Jahrb. 1853. 706) bei Oftheim in der Wetterau bestimmt, fand er sich später auch in Böhmischen und andern Basalten, und enthält 86 p.C. Ca8 P, Rieselerde, Wasser, Spuren von Jod, aber wie es scheint weder Chlor noch Fluor. Bei Pilgramsreuth am Südabhange des Fichtelge= birges (Naud Zeitschr. deutsch. geol. Ges. 1850. II. so) liegen ähnliche Maffen unter Braunkohle auf Uebergangsgebirge. Der Phosphorit von Quercy (Garonne) im untern Miocen enthält eine Menge Knochen der mertwürdigsten Thiere (Compt. rend. 1876. 298). Es ist daran zu erinnern, wie noch heute Guano auf Felsen Ueberzüge von Pyroklasit, Glaubapatit,

Epiglaubit erzeugt (Shepard, Journ. prakt. Chem. 70. 211) mit wesentlichem Gehalte an Phosphors. Kalk.

Die Knochen der Wirbelthiere bestehen zwar aus phosphor= saurem Kalt, aber einige behaupten im Verhältniß Ca8 P3 (v. Bibra Chemische Un:ersuchungen über Knochen und Bahne. Schweinfurt 1844), andere nah= men auch Cas P an. Etwas phosphorsaure Talkerde bis 2,5 p.C. fehlt fast nie, und dazu kommt kohlensaurer Ralk, der selbst bei Säugethieren 10 p. C. übersteigen kann. Dagegen findet sich in den Knochen so wenig Fluor, daß ihn manche Chemiker gelängnet haben, und wenn Chlor vorkommt, so scheint es an Natron gebunden. In den Zähnen ist zwar die Fluorreaction entschiedener, aber zur Constitution eines Apatit scheint Fluor auch hier nicht hinzureichen. Dagegen sollen die fossilen Knochen oft übermäßig reich an Ca Fl (Erdmann Journ. pratt. Chem. 29. 814) sein. Girardin und Preisser behaupten, daß unter dem Einflusse der Fäulniß sich Ca⁸ P³ in Ca⁹ P + 2 Ca³ P zersetze, ohne eine Zu= oder Abnahme an Stoffen, und letteres Salz bilde dann mit Ca Fl Apatit, der sich an der Oberfläche solcher veränderten Knochen sogar in kleinen sechsseitigen Säulen noch erkennen lasse. Lassaigne fand in den Zähnen von Anoplotherium 37 Ca⁸ P und 15 Ca Fl, und man hat wohl behauptet, je älter die Knochen, desto fluorreicher. Hr. Prof. Hoppe-Seyler konnte jedoch in unsern schwäbischen Mastodon- und Paläotherienzähnen nur die gewöhnlichen Spuren finden; auch darf man bei Vergleich mit frischen Zähnen die organische Substanz nicht außer Acht lassen, welche das pro= centische Verhältniß wesentlich ändert. Eine Menge Phosphorsäure kam durch organische Wesen ins Gebirge: nicht bloß fossile Knochen, Schilder und Excremente enthalten sie, sondern man findet auch ganze Schichten eigenthümlicher Anollen, die besonders in der Kreideformation von Frankreich und England von Landwirthen ausgebeutet werden. Bei Avallon rühmt man die schwarzen Steinkerne der Muscheln des Gryphitenkalkes, im Gault nennt sie Delanouë (Compt. rend. 1859. 49. 74) phosphates ferricocalciques, ihr Mehl auf Felder gestreut soll nach Molon (Compt. rend. 49. 408) viel besser düngen als gebrannte Knochen, obwohl diese phos= phorhaltiger sind. Englische Speculanten haben daher sogar bei Krageröe Apatitnester auf Hornblendegängen im Granit eine Zeitlang mit Vortheil ausgebeutet (F. Römer Zeitschr. deutsch. geol. Ges. 1859. XI. 588), und Tausende von Tonnen den Feldern zugeführt, wobei besonders schöne Titaneisen und Massen von Autil zum Vorschein kamen.

Talkapatit mit 7,7 Mg untersuchte Hermann (Erbmann Journ. prakt. Chem. 31. 101) in kleinen matten erdartigen Arystallen aus Gängen im Talkschiefer von Slatoust, wo er mit Chlorospinell und Apatit zusammen vorkommt. Er ist so stark zersetzt, daß er dem Phosphorit von Estremadura gleicht. Auch die schönen Arystalle von Snarum in Norwegen haben auf der Obersläche von ähnlicher Verwitterung gelitten.

Wagnerit (Fuchs Schweigger's Journ. 33. 269) Mg³ P + Mg I-l enthält nach Rammelsberg (Pogg. Ann. 64. 269) 40,6 P, 46,3 Mg, 4,6 Fe, 2,4 Ca,

9,4 Fl, wozu freilich die Formel nicht recht stimmt. H. v. Robell (Sith. Münch. Atab. 1873. 188) wies darin nicht blos 5,1 Natron nach, sondern schrieb auch 2 Mgs P + (Na, Ca) Fls. Es sind undurchsichtige röthlich bis weingelbe Brasilianischem Topas gleichende Krystalle von 3 Gew. und Härte 5, welche zusammen mit verwittertem Bitterspath, sleischrothem Gyps und Quarz auf Klüsten eines glimmerigen Thonsschiefers im Höllengraben bei Wersen (Salzburg) selten vorkommeu. Lévy (Pogg. Ann. 10. 10. 10. 10) hat die Krystalle 2 + Igliedrig beschrieben: die Säule M = a: b: oc bildet 95° 25', eine Schiefendsläche P = a: c: ob macht mit M 109° 20'. Die Fläche a: ob: oc etwas blättrig. Ein hinteres Augitartiges Paar a': c: ½ b macht in der Mediankante 138° 53', außerdem aber noch ein großer Flächenreichthum. Schmilzt schwer. Der Kjerulfin von Bamle in Norwegen (Jahrb. 1873. 1873. 180) derb settglänzend und röthlich steht ihm nahe 2 Mgs P + Ca Pl, ist aber nach Kobell'scher Ansicht sluorärmer.

Eisenapatit (Fe³, Mn³) P + Fe Fl (Zwieselit) nannte Fuchs (Journ. pratt. Chem. 18. 400) eine derbe etwas blättrige nelkenbraune fettglänzende Masse, von 3,9 Gew. und Härte 5, welche zuweilen in 2gliedrigen Säulen von 129°, woran der blättrige Bruch die Geradendsläche bilden soll, gefunden wird. Aeußerlich ähnlich dem Triplit von Limoges, namentlich eben so leicht schmelzend. Fand sich im Granit von Zwiesel, hat mit dem Apatit keine Verwandtschaft, sondern kommt vom Triphylin her.

Deville (Compt. rend. 1858. 47. 1858) hat sich mit der künstlichen Bereitung der Apatite beschäftigt, und zwei Reihen unterschieden: die Hauptreihe 3 K³ P + R Gl enthält Kalk-, Blei-, Baryt- und Strontian-Apatite und solche Basen, die mit Kohlensäure Aragonitartig krystallsiren;
die Nebenreihe K³ P + R Gl enthält Talk-, Kalk-, Mangan- und EisenWagnerite, und solche Basen, die mit Kohlensäure kalkspathartig krystal=
lisiren. Die eine Hälfte kommt in der Natur vor, die andere Hälfte
wurde künstlich dargestellt.

Rünstlich wurden dann weiter mit Arseniksaure Arsenikapatite und Arsenikwagnerite (Compt. rend. 65. 172) von Lechartier dargestellt, ja Hautes seuille (Compt. rend. 77. 806) bekam sogar Chlorovanadate von Kalk in sechse gliedriger und rhombischer Form, d. h. einen Vanadinapatit und Vasnadinwagnerit, wodurch der vollständige Isomorphismus von P2 O5, As2 O5, V2 O5 bewiesen wäre. Freilich würde dazu die neue Formel von Kobell nicht angenehm passen.

Apatite und Phosphorite dienen heute den Landwirthen. Sie werden durch Schwefelsäure aufgeschlossen:

Cas P2 Os + 2H2 SO4 + 4H2O = 2(Ca SO4 2H2O) + (Ca H4) P2Os, wobei sich Gyps niederschlägt und Superphosphat (Ca H2) P erzeugt. Eisen und Thonerde bedingen dabei ein Zurückgehen der löslichen Phosphorssäure in unlösliche, wie beim Lahnphosphorit, der zu Staffel (Stafsfelit Jahrb. 1866. 717) im Strigocephalenkalk gewonnen wird, wo sogar die Petrefacten (Jahrb. 1870. 401) in Phosphorit verwandelt sind. Soms

brerit von der Jusel Sombrero im Caraibischen Meere ist ein weißer Muschelhaltiger Korallenfels, der durch Infiltration von Guanosalzen allmählig 75 % phosphorsauren Kalk erhielt (Jahrb. 1864. 681). Rleine glänzende monokline Krystalle (Ca2 + H) P + H heißen die Amerikaner Brushite, die amorphe Masse in den Klüften Kollophan Ca8 PH, Sandberger Jahrb. 1870. sos. Auf Navassa hat selbst der Kalkspath Phos= phorfäure aufgenommen, und ist zu Afterkrystallen geworden. Die kleinen Arnstallhäufchen von monoklinen sechsseitigen Säulen des Bobierrit im Peruanischen Guano sind wasserhaltige Mg3 P ohne Spur von Kalk. Die schwarzen und grauen Knollen im Lias und Brannen Jura ent= halten nach Gümbel (Sitb. Münch. Atab. 1867. 147) ebenfalls wesentlich Phos= phorfäure. Die Kreide von England, Frankreich, Gallicien, Rugland 2c. liefert Massen Coprolithenartiger Anollen, so daß jett schon viele Mil= lionen von Centnern, die früher durch den Leib der Thiere gingen, zur Berwerthung kommen. Die Trilobitenschalen im ältesten Uebergangs= gebirge enthalten 40 bis 50 p. C. Cas P, daher geht ein großer Phos= phorgehalt bis in das tiefste Cambrische System hinab.

2. Buntbleierz Beiß.

Daß es unter den Bleispathen einen schön grünfardigen gebe, weiß schon Henkel in seiner Pyritologia, der Bergmann konnte es kaum übersehen, daher nannte es Linné plumbum virons, woraus dann die Wersner'sche Benennung Grünbleierz entstand. Da sich aber auch andere Farben, gelb, braun zc. sinden, so ist der Weißische Name passender. Als Klaproth 1785 darin die Phosphorsäure nachgewiesen hatte, nannte es Karsten Phosphorblei. War auch von Sage (1775) und Klaproth die Salzsäure nicht übersehen, so zeigte doch erst Wöhler (Pogg. Ann. 4. 161) ihre Wichtigkeit, und Hausmann schlug darauf den Namen Phromorphit vor, der auf das Verhalten vor dem Löthrohr anspielt. Plomb phosphaté, Phosphate of lead. Ein Bleiapatit.

Sechsgliedrig und vollkommen isomorph mit Apatit. Gewöhnlich herrschen die einfachen sechsseitigen Säulen mit Geradendfläche, die Säulen werden durch Querstreisen gern bauchig, aber ein Blätterbruch nach der Geradendsläche läßt sich nicht wie beim Apatit wahrnehmen. Das Dishexaeder, die Endkanten der Säule abstumpsend, $x = a : a : \infty a : c$ hat nach Haidinger 80° 44' in den Seitenkanten, darnach a = 1,358. Bei den Arseniksäurehaltigen geht der Winkel dis auf 81° 47' hinauf, also a = 1,333. Auch die 2te sechsseitige Säule kommt zu Huelgoat und Johann Georgenskadt vor. Von letzterm Orte skammen die schönsten Krystalle, sie zeigen sogar die drei Dihexaeder $r \times z$ des Apatits, allein von den hemiedrischen Flächen (u) wurde noch nichts beobachtet.

Härte 3—4, Gew. 7, Diamantglanz mit geringer Durchscheinenheit, doch wirken seine Krystalle sichtlich auf das Dichrojkop. Unter den

Farben herrschen vorzugsweise Grün und Gelb, seltener Braun, was

zulett ganz ins Weiße übergeht.

Vor dem Löthrohr schmelzen sie leicht, geben in der innern Flamme einen Bleirauch, und was an arseniksaurem Bleioxyd vorhanden, reducirt sich, zuletzt bleibt eine Kugel von Pb3 P, die beim Erkalten polnedrische aber auf teine bestimmte Kryftallformen zurückführbare Facetten bekommt, obgleich man oft Pentagonalflächen sieht. Dieses sonderbare Krustalli= firen fiel schon Cronstedt (Bersuch Miner. 2008) in hohem Grade auf. Gisendraht in die schmelzende Perle gesteckt bildet brüchiges Phosphoreisen, und metallisches Blei wird niedergeschlagen. Schmilzt man eine Perle von Phosphorsalz, und sett eine kleine Probe zu, so entweicht die Salzfäure unter Brausen und Geruch. In Salpetersäure und Kalilauge löslich. Das Chlor erkenut man durch salpetersaures Silber, und wenn blos Blei vorhanden, so fehlt Fluor, weil dieses sich immer an Kalt bindet; bei Gegenwart von Ca kl fehlt dagegen gewöhnlich Arseniksäure. Obgleich der Centner Grünbleierz oft nur & Lth. Silber enthält, so kann man dieß doch durch Cupellation entdecken. Zu Beresowsk, wo es mit Rothbleierz vorkommt, hat es einen Chromgehalt, denn es gibt mit Phosphorsalz außen eine smaragdgrüne Perle. Die allgemeinste Formel murbe sein:

3 (Pb, Ca)³ (P, As) + (Pb, Ca) (G, H).

Buntbleierz hat sich aus dem Bleiglanz in den obern Teusen der Gänge gebildet, auf dem Herrenseegen fraß es förmliche Löcher in den Bleisglanz, zu Mies in Böhmen bildet es Afterkrystalle nach Bleiglanz, bei Markirch in den Vogesen sogar nach Weißbleierz, das selbst erst aus Bleiglanz entstand. Die Phosphorsäure muß daher wohl von außen in den Gang gerathen sein. Das Bestreben dieses Bleisalzes, sich zu constituiren, ist so groß, daß es Heinz (Pogg. Ann. 72. 110) einmal als das beste Mittel vorschlug, um Phosphorsäure aus ihren Verbindungen von Alkalien und alkalischen Erden zu trennen. So mag es auch in die Spalten des Buntensandsteins am Commerschen Bleiberge, zu Jägerthal in den Vogesen, Sulzbach bei Umberg 2c. gekommen sein. Als Haupt-varietäten sind etwa solgende zu merken:

1. Grünbleierz von Zschopan in Sachsen und Hofsgrund auf dem südlichen Schwarzwalde von Smaragd-, Graß- und Zeisiggrüner Farbe: dort zuerst gekannt, hier so mächtig gefunden, daß es längere

Zeit verhüttet wurde.

3 Pb³ P + Pb Gl mit 87,7 Pb³ P und 10,3 Pb Gl.

Rlaproth Beitr. III. 146 erkannte darin die Phosphorsäure, hielt die Salzsäure aber für unwesentlich. Im Augenblicke des Arystallisirens glüht die Rugel etwas auf. Dhue Arsenissäure. Bon Kransberg bei Usingen in Nassau kennt man es in derben schweren Stücken mit bauchigen Säulen. Diese besonders groß bei Ems und Bernkastel an der Mosel, hier aber meist in Afterkrystallen, indem die mehr als Zollgroßen Säulen durch Schwefelwasserstoff wieder in Bleiglanz zurückgeführt wurden.

Auf dem Herrenseegen kam est traubig vor mit einem schimmernden Jaspisbruch. Nach Nöggerath (Leonhard's Jahrb. 1847. 27) fanden sich auf der Asbacher Eisenhütte in den Ofenbrüchen künstliche Krystalle so schön als von Hofsgrund.

2. Braunbleierz Werner. Von nelkenbrauner bis weißer Farbe. Ein Theil derselben enthält keine Arseniksaure, wie die bekannten von Poullaouen und Huelgoët in der Bretagne, Ems, Rheinbreitenbach 2c. Andere aber, darunter das weiße von Jschopau, breiten sich auf der Kohle aus, riechen nach Arsenik, dabei zeigen sich kleine Bleireguli, allein es bleibt noch eine ansehnliche Perle zurück. Wöhler gibt beim Ischopauer 2,3 Äs auf 14,1 Pan, also 3 Pbs (P, Äs) + Pb Gl. Auf der Grube Friedrichseegen bei Oberlahnstein kam eine 4 m lange, 3 m hohe, 1 m breite Druse vor (Zeitschr. d. g. Ges. 1868. 240).

Blaubleierz Werner, brach ehemals auf der Dreifaltigkeit zu Zschopau, Farbe zwischen indigblau und bleigrau (Bergm. Journ. II. 1 pag. 347). Nach Haidinger sind die regulären sechsseitigen Säulen Afterkrystalle der dortigen Grünbleierze nach Bleiglanz, die auch zu Huelgoët vorkommen (Pogg. Ann. 11. 271).

- 3. Arseniksaures Bleierz von Johann-Georgenstadt (Breithaupt's Mimetesit, uuntis Nachahmer), von wachsgelber Farbe in den ausge= zeichnetsten Kryftallen, worin schon Valentin Rose Arseniksäure erkannte, und Wöhler 21,2 Arseniksäure neben nur 1,3 Phosphorsäure nachwies, daher 3 Pb⁸ (As, P) + Pb Gl. Vor dem Löthrohr reducirt es sich schon in Entfernung von der Desoxydationsflamme zu kleinen Bleireguli, und so wie man nur einigermaßen der innern Flamme sich nähert, zerstäubt die Probe plötlich zu kleinen Bleikugelchen. Bei forgfältiger Behandlung bemerkt man aber einen kleinen Rückstand. Zu Reswich in Cumberland frümmen sich die wachsgelben Säulen wurmförmig, und auf der Grube Hausbaden bei Badenweiler kommen garbenförmig eingeschnürte Säulen vor, welche sich dann zu strohgelben Trauben gruppiren. Die Trauben sind mit lauter kleinen Warzen bedeckt, und solche Wärzchen überziehen auch die Quarze. Vor dem Löthrohr hinterlassen sie übrigens schon einen bedeutendern Rückstand. In Cumberland kommen auch oraniengelbe bauchige Säulen vor (Rampylit, xaunidos gekrümmt), sie sollen ihre Farbe einem kleinen Chromgehalt verdanken. Rammelsberg (Pogg. Ann. 91. s16) fand darin 3,3 P, 18,5 As, 2,4 Cl, 76,5 Pb.
- 4. Polysphärit Breithaupt (Pogg. Ann. 26. 489) von den Gruben Sonnenwirbel und St. Niclas bei Freiberg. Kugeln und Tropfen von nelkenbrauner bis isabellgelber Farbe gruppiren sich traubig. Ihr specifisches Gewicht nur 6,1, wegen einer Beimischung von 12 p. C. Fluorapatit, folglich ohne Arseniksäure:

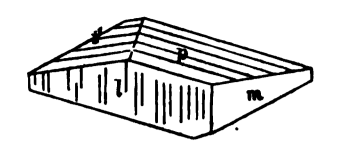
3 (Pb, Ca)³ P + (Pb, Ca) (El, Fl). Die Löthrohrperle krystallisirt nicht. Die grauen Trauben von Mies in Böhmen haben nach Kersten nur 7,7 Apatit, daher hieß sie Breithaupt Miesit.

Traubige Bleierze sind überhaupt leicht verunreinigt. Schon Romé de l'Fele erwähnt eines Plomb rouge en stalactites von Huelgoët, was Gillet Laumont Plomb gomme (Bleigummi) nennt, weil es das Ansehen von Arabischem Gummi hat. Berzelius sand darin 37 Ål, darnach wäre die Formel Pb Äl* + 6 H. Andere fanden auch wahrhaft Buntbleierz eingemengt 3 Pb* P + Pb Gl + 18 H* Ål. Kobaltsolution färbt die Perle schön blau. Solche blauen Perlen gibt auch der Nussierit von den Halden der Grube Aussiere bei Beauseu im Dep. Rhone, hier bestommt man selbst von den krystallisieren sechsseitigen Säulen schöne blaue Farben, ein Beweis, daß die Thonerde nur Beimischung sein dürfte. Breithaupt's

Hedyphan (howparns, lieblich glänzend) mit Diamantglanz von Langbanshytta in Wärmeland, eine derbe graulichweiße blättrige schwach frystallinische Masse, von nur 5,5 Gew., bildet singerbreite Trümmer im braunen Granate und Mangankiesel aus den dortigen Eisenerzgruben. Nach Kersten 3 (Pb, Ca)³ (Ās, P) + Pb Gl. An derselben Stelle kommt auch Kühn's Berzeliit vor, eine derbe gelblichweiße durchscheisnende stelle kommt auch Kühn's Berzeliit vor, eine derbe gelblichweiße durchscheisnende stelle kant auch Kühn's Berzeliit vor, eine derbe gelblichweiße durchscheisnende stelle kant auch Kühn's Berzeliit vor, eine derbe gelblichweiße durchscheisnende stelle kant auch Kühn's As. Sandberger's Carminspath (Hogg. Ann. 103. 103. 104) von Horrhausen nördslich Sayn auf Brauneisenstein ist Pb⁸ Äs + 5 ke Äs, seine carminstothe Nadeln.

3. Amblygonit Breith.

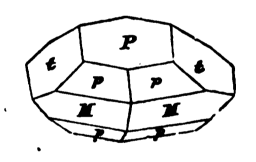
'Aμβλυγόνιος stumpswinklig, weil man ihn anfangs für rechtwinklig hielt und mit Stapolith verwechselte, Hoffmann Handb. Mineral. IV. b. 159. Zwei scheinbar gleiche Blätterbrüche schneiden sich unter 106° 10', etwa so deutlich wie M Feldspath, erweisen sich optisch aber eingliedrig. Härte 6, Gew. 3, trüb und Feldspathartig aussehend. Allein vor dem Löthrohr schmilzt er außerordentlich leicht, und in günstigen Fällen nimmt man dabei eine grünliche Phosphorescenz wahr. Berzelius wies darin P, Al, Li und Fl nach und gab ihm darnach die ungefähre Formel Liº P + Al4 P8, da es aber die Flamme nicht roth sondern gelb färbt, so läßt das auch auf einen Natrongehalt schließen. Rammelsberg (Pogg. Ann. 64. 265) schrieb ihn R⁵ P³ + Al⁵ P³ + R Fl + Al Fl³ mit 5,7 Li, 0,5 Li, 5 Na, 0,7 Na 47,8 P 2c., was er jest zu 2 Al PO8 + 3 R Fl vereinfachte; nach Weisbach (Synopsis 34) sogar blos fluorhaltig Li Al P. Das Fossil kommt zu Chursdorf und Arnsdorf ohnweit Penig in Sachsen in Steinbrüchen des Granits mit Topas, Turmalin, grünem Talkglimmer Später fand es sich zu Hebron (Maine) massenhaft im Lepidolith, und zwar in eingliedrigen Arnstallen (Dana, Spft. Mineral. 1868 pag. 545). Dazu fam bann der Montchrafit Descl. Compt. rend. 73. 306 und 325 aus den Zinnsteinlagern von Montebras im Creuse-Depart. Nicht blos die Zussammensetzung, sondern auch die Form stand jedenfalls dem Amblygonit nahe: m ist der deutlichste Blätterbruch; p mins der deutlich, p/m = 105° 44'; noch uns



beutlicher i; m/l = 151° 4', p/l = 95° 20'. Descloizeaux (Ann. Chim. Phys. 4 ser. XXVII) gestand ba!d selbst zu, daß es sich hier um das gleiche Mineral handle. Allein es sand sich bei Hebron und Montebras noch ein zweites Wasserhaltiges (4,7 H) und Natronfreies wenn auch sonst sehr verwandtes Fossil mit 9,8 Li, auf welches nun der neue Name übergetragen wurde, zumal da sie sich auch optisch unterschieden. Denn beide verbinden zwar als eingliedrige Arhstalle die dispersion tournante mit der inclinée, allein schneidet man an die Rhomboidische Säule p/m eine Endsläche s, so wird diese von der Ebene der optischen Azen in einer Linic geschnitten, die am Amblygonit sich der Kante m/s, beim Montebrasit der p/s unter scharfem Wintel nähert. Zwillingslamellen, welche einer Abstumpfungsstäche der Kante p/m parallel gehen, entstellen die optischen Bilder.

Herberit (Allogonit), welchen Breithaupt schon im Jahre 1813 im Flußspath der Zinnsteingruben von Ehrenfriedersdorf entdeckte, und an Werner verschenkte. Lange war dieß das einzige Stück, welches Werner selbst für Apatit hielt, weil es namentlich dem Spargelstein vom Zillersthal sehr gleichen soll. Allein Haidinger's (Pogg. Ann. 13. 502) Messungen.

zeigten, daß es 2gliedrig sei: eine rhombische Säule $M = a : b : \infty c 115°53'$ ist blättrig, darauf ein Oftaeder p = a : b : c mit 141°16' und 77°20' in den Endfanten aufgesetzt, eine Fläche $t = c : b : \infty$ a macht diese Endigung scheinbar dihexaes drisch, und da nun auch die Geradendssäche P = c



drisch, und da nun auch die Geradendsläche P = $c:\infty a:\infty$ b nicht fehlt, so konnte man dabei wohl an Apatit denken, Härte 5, Gew. 3. Mit Kobaltsolution schön blau, und der wesentliche Gehalt ist Ca, Al, P und Fl.

4. Türtis.

Ein alter Edelsteinname, der aus Persien kam, und nicht von den Türken, sondern vom Chaldäischen Torkeja abstammen soll. Turquesia Leonardi Speculum lapidum 1533 pag. 43. Agricola 626 sagt von ihm: alii boream, juniores Turcicam nominant. Ohne Zweisel Jaspis Persae Persischer Jaspis Plin. hist. nat. 37. 27 aeri similem. Dagegen hat Fischer in Moskau ihn auf den Callais Plinius 37. 28 und 26 mit solcher Bestimmtheit bezogen, daß ihn viele Mineralogen seitdem Kalait nennen. Calchihuitl der alten Mexicaner (Silliman Amer. Journ. 1858. XXV. 227). Arabisch Firuzeh, der das Unglück abwendet.

Man kennt ihn nur derb und unkrystallinisch, höchstens in traubigen Ueberzügen. Wachsglanz. Himmelblau bis berggrün. Gew. 2,7—3, Härte 6. Vor dem Löthrohr schwärzt er sich und ist unschmelzbar, einem Kupserorydgehalt von 1,5—2 p. C. scheint er seine schöne Farbe zu danken, färbt daher schon sür sich die Flamme grün. Hermann (Journ. prakt. Chem. 33. 204) gibt dem orientalischen die Formel Äl² P H⁵, er fand im schönsten blauen 47,4 Äl, 27,3 P, 18,2 H, 2 Cu, 3,4 Ca³ P.

Der ächte orientalische Türkis (de la vieille roche) kommt als Geschiebe und oberflächlich anstehend zwischen Nischapur und Mescheb im nordöstlichen Persien vor. Die Bucharen bringen ihn aus dem Muttergestein herausgeschlagen nach Moskau in den Handel: er bildet dünne Abern im Rieselschiefer, und wenn er in bickern Massen vorkommt, so ist er unrein. Major Macdonald hatte auf der Londoner Industrieausstellung 1851 die feinsten Türkise aus dem Megarahthal auf der Halbinsel Sinai vorgelegt, wo die reinsten Massen bis zur Haselnußgröße in Spalten der Porphyre ausbrechen, Fraas Württ. Jahresh. 1867 pag. 153. Die grüne Farbe herrscht vor, aber nur die blauen werden geschätt, unter Erbsengröße haben sie geringen Werth, allein darüber steigen sie schnell im Preise, doch kommt es dabei wie beim edeln Opal wesentlich auf die Schönheit der Farbe an. Muggelich geschliffen benützt man ihn hauptsächlich zumzeinfassen werthvoller Ebelsteine. Die Mexicaner gruben ihn in den Regelbergen von Santa Fé. Glocker fand spangrune traubige bunne Ueberzüge auf Kluften bes Rieselschiefers von Steine bei Jordansmühle (Mineral. Taschenb. 1827. b. 400, Pogg. Ann. 64. 683) und an andern Punkten Schlesiens. Breithaupt's

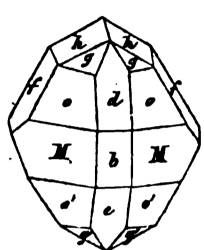
Variscit (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 10. 506) aus dem Kieselsschiefer von Meßbach bei Plauen im Boigtlande wird apfelgrün und zuletzt ganz mattfarbig. Äl P H4, während der bläulich milchweiße Coestulevactin von Kapenellnbogen in Nassau Äl[§] P² H¹0 ist, Petersen Jahrb. 1871. s.s. In den Celtengräbern von Morbihan fanden sich mit Steinswaffen zusammen durchbohrte apfelgrüne Perlen, die nach Damour (Compt. rend. 59. s.s.) aus Äl P H5 bestanden, also saurer als Türkis sind, aber dennoch muthmaßlich aus Persien eingeführt sein sollen. Was im Grunde genommen wenig Wahrscheinlichkeit hat. Dana nannte es Callainit.

Zahntürkis, Turquoise de nouvelle roche. Darunter begreift man besonders den Schmelz von Mastodon- und Dinotheriumzähnen, welche die Härte des edlen Türkises haben. Im südlichen Frankreich (Simorre) wurde früher ein förmlicher Bergbau darauf getrieben; der Schmelz war zwar nur graublau, etwa wie man ihn hin und wieder in den Bohnerzen der Schwäbischen Alp sindet, allein durch Erhitzen wurde er schwädischen Werden auch Mammuthszähne, welche durch Blaueisenerde gefärbt sein sollen, verwendet.

Blauspath Wern., Lazulith Karsten (nicht mit Lasurstein zu verswechseln, den die Franzosen auch Lazulite nennen), Klaprothin Beudant.

Derselbe wurde zuerst von Widenmann (Bergmänn. Journ. 1791. Bb. 1. 20) im Fressinggraben, welcher sich in das Mürzthal ohnweit Krieglach in Obersteiermark öffnet, bemerkt, wo er derb in einem schneeweißen Quarz mit silbersarbigem Glimmer vorkommt, weshalb ihn Werner ansangs für Feldspath hielt; blaß smalteblau bis berggrün, mit splittrigem Hornstein-artigem Bruch und wenig innerm Glanz, Härte 5—6, Gew. 3. Klap-roth übersah die Phosphorsäure, doch geben sie mit Schweselsäure besseuchtet eine schwachgrüne Flamme, mit Kobaltsolution ein schweselsäure Blau, Brandes wies 43,3 P, 34,5 Al, 13,5 Mg, 6,5 Si und 0,5 H nach. Schon im Ansange des Jahrhunderts sand sich die Lasurblaue Abändes rung im glimmerhaltigen Thonschiefer vom Rädelgraben bei Wersen (Klaproth Beitr. IV. 288), sie kommt dort zwar selten aber schön krystallisirt vor, und soll 2 + läsiedrig sein:

Eine geschobene Säule $M = a : b : \infty c$ 91° 30'; $b = a : \infty b : \infty c$ stumpst die vordere stumpse Säulenkante gerade ab; $P = c : \infty a : \infty b$ macht 88° 2' gegen die Axe c, daher können o = a : b : c vorn in Kante a : c 100° 20' und o' = a' : b : c hinten in Kante a' : c 99° 40' kein Rhombenoktaeder bilden, wie man es früher ansah, obgleich der Typus häusig ein zweigliedriges Ansehen hat. Dann kommen auch $d = a : o : \infty b$, $e = a' : c : \infty b$, f = b : c :



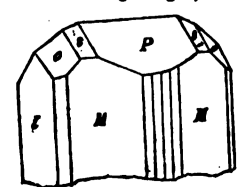
wa, $g = a : b : \frac{1}{2}c$, $g' = a' : b : \frac{1}{2}c$, $h = b : \frac{1}{3}c : \infty a vor$. Einfache Arystalle mit fast quadratischer Säule M/M und Augitpaare liegen im Sandstein (Jtacolumit) der Vereinigten Staaten (Georgia im Gravessebeirge) in Gesellschaft mit Diamanten und riesigen Rutilen. Zwillinge. Meist derb mit Glasglanz. Nach Rammelsberg Al P Mg H.

5. Wavelit

wurde von Dr. Wavel im Uebergangsgebirge von Barnstaple in Devonsshire entdeckt, und von Babington nach ihm benannt. Davy (Philosoph. Transact. 1805. pag. 155) und Klaproth (Beitr. V. 106) übersahen darin die Phosphorsäure, daher hieß er ansangs Hydrargillite. Erst 1816 fand Fuchs im Lasionit von Amberg Phosphorsäure, und vermuthete, daß sie auch im Wavelit sein möchte, was er 1818 bestätigte, wodurch sich beide als gleich erwiesen. Kapnicit.

Zweigliedriges System. Krystalle bilden gewöhnlich nur sehr kleine Nadeln, nach Phillips und Dufrénoy sollen die von Huelgayec in

Südamerika meßbar sein: eine blättrige Säule $M = a : b : \infty c$ macht 122° 15', deren scharfe Kante durch $l = b : \infty a : \infty c$ gerade abgesstumpst wird. Ein Paar $P = a : c : \infty b$ soll nach Phillips in der Aze c sich unter 107° 26', nach Dufrénoy unter 94° 10' schneiden. Wehrere



forallen nicht unähnlich. Wo die Masse Plat hatte zum Arhstallisiren, endigen die Fasern nach außen immer breiter werdend auf der fugeligen Oberfläche gewöhnlich mit dem Paare P, das herausragt, und dann an Schwerspathtaseln erinnert, oder sich tugelsförmig rundet.

Barte 3-4, Gew. 2,3-2,5! Weiße Farbe berticht

bor, geht aber nicht felten auch in's Grun und Blau. Glasglang.

Bor dem Löthrohr selbst in feinen Splittern unschmelzbar, farbt aber für sich schon die Flamme deutlich grün, dazu mag ein kleiner Fluß- saregehalt mit bettragen, der nach Berzelius 2 p. C. beträgt:

 $3(\bar{A}l^4P^3 + 18H) + Al Fl^3$.

Bu den schönsten Borkommen gehören die zuerst gekannten aus dem Thonschiefer von Barnstaple, aus dem Rieselschieser von Langenstriegis bei Freiberg, und aus einer sehr sandigen Granwacke des ältern Uebersgangsgebirges von Zbirow bei Beraun, und hier nur in den der Obersstäche nahen Rlüsten. Auch zu Diensberg bei Giessen kommt er auf Rlüsten des Thonschiesers vor. Dieses Auftreten im Thonschiesergebirge hat große Berwaudtschaft mit dem des Türkses. Zu Amberg sindet er sich in weißen Augeln mitten im Eiseuerz des braunen Jura (Lasionit, Láous behaart). Am Besur kommt er sogar auf ausgeworsenen Warmorblöden vor, doch sind die Ausläge hier sehr zart. Breithaupt's Striegisan, grauliche haldzersetze Augeln in Klüsten des Rieselschiesers von Langenstriegis, soll chemisch nicht verschieden sein.

Peganit Breithaupt (Schweiger Journ. 60. 200) mit Wavelit auf der Höhe zwischen Langenstriegis und Frankenberg bei Freiberg, geht die ins Smaragdgrüne. Soll nach Hermann (Erdmann Journ. prakt. Chem. 33. 200) Al* PH sein, doch weicht die Krystallisation nicht ab, M/M == 127°, nur ist er minder saserige. Ihm gleicht der Fisch erit Al* PH H Hermann 1. c. 33. 255 von Grasgrüner Farbe, rindenartige Ueberzüge auf Klüsten von Sand- und Thoneisenstein zu Nischnei Tagilst bildend, zuweilen auch seine sechsseitige Nadeln, die Kotscharow (Mm. Rus. I. 21) als 2gl. Sänsen M/M 118° 32' beschreibt. Die optischen Aren liegen im makrobiagonalen Hauptschnitt.

Childrenit Levy (Bogg. Ann. V. 100) ift auf einem Spatheisenftein-

gange zu Tavistock in Devonshire vorgesommen, worauf die kleinen Krystalle Drusen machen. Zweigliedrige Oktaeder e = a:b:c, Kante a:c 130° 20', b:c 102° 30' und a:b 97° 50', daraus solgt a:b = V1,103: $\sqrt{2,448}$. Ein

stumpferes Ottaeber b = a:b: to schärft die Endede zu; P = b:
coa: coc etwas blättrig, a = b: 3c: coa. H = 5, Gew. = 3,26.
Durchsichtige glasglänzende gelblichbraune bis schwarze Krystalle, die zusweilen nur trystallinische Häutchen auf Spatheisenstein bilden. Nach Rammelsberg (Bogg. Ann. 85. 416) 2 (ke, Mn) P + Al P + 15 H mit 29 P, 14 Al, 30 ke, 9 Mn, 17 A. Auch auf Thonschiefer von Crinnis in Cornwall. Ebenfalls unschmelzbar, färbt aber die Flamme grünlich.

6. Bibianit Bern.

Werner bekam die erste krystallisirte Blaueisenerde durch Bivian aus Cornwall, wo sie auf der Gruhe Hueltind zu St. Agnes mit Ragnetsties vorkommt. Die Franzosen (Laugier Ann. du Museum 1804. III. 160) kannten das Phosphate de ser schon stüher von Isle de France und Brasilien. Uttinger erkannte bereits 1807, daß das von Bodenmais kein Spanit sei (Denkschrift. Rünchener Atad. Wissensch. 1817. 200). Das erdige Eisenblau kannte man längst vorher, denn schon Wallerius nannte es Coeruleum Berolivense nativum, aber erst Klaproth wies 1784 in Crell's chem. Annalen darin die Phosphorsäure nach. Isomorph mit Kobaltblüthe und Pharmakolith.

2 + 1gliedrig, und so genau Gypsartig, daß Breithaupt schon 1818 den Namen Eisengyps in Vorschlag brachte: f = a:b:coc 111° 6' (108.2); P = b:coa:coc so beutlich blättrig als Gyps; M = a:cob:coc stumpst die stumpse Säulenkante f/f ab, und würde dem mu-

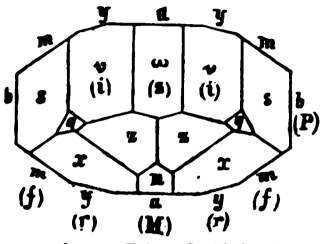
ift als der rechte. Entspräche er der Fläche T = ia': c: oob, welche Dufrenon 109° 5' gegen M'angibt, so ware das eine auffallende Ana-logie. Sein Borhandensein merkt man besonders an der verschiedenen Harte auf P, denn mit einer feinen Nadel spürt man, daß bas Mineral

senkrecht gegen die Faser entschieden risbarer ist, als parallel berselben. Angerdem ein Paar aus der Diagonalsone von z, wahrscheinlich i = c: is: ib 119° 4' (120.26) in der Wediankante, ein Baar b aus der Diagonalzone von T gibt schon Phillips an. In der Sausenzone zwischen f und M die r = a: 3b: ∞ c, und eine seltene Fläche a scheint nach Phillips die Kanten i/M abzustumpsen. Krystalle von 1½ Zoll Länge und Zoll Dicke mit den ausgedehnten Flächen MzP bildet

Hrich (Contributions Miner. Victoria. 1870. 11) vom Buckland Miver ab. Leiber find gute Krystalle nicht gewöhnlich. Doch konnte sie Hr. Des-

M

cloizeaux (Mém. Inst. France 1867 XVIII. 164) optisch genau untersuchen, fand aber auffallender Weise, daß die Seene der optischen Axen, nicht wie beim Gyps mit der Medianebene, sondern mit einer Schiesendssäche zussammenfällt, die gegen die Hauptaxe c 61½ Grad geneigt ist. Abgesehen von den vielen neuen Flächen bestimmte er den Säulenwinkel sie 108° 10', Hr. v. Rath (Pogg. Ann. 136. 466) sogar nur 108.2, während die andern Hauptwinkel gerade nicht wesentlich abweichen, wie die eingeklammerten Zahlen zeigen. Ich copire hier die Rath'sche Hauptsigur, um zu zeigen,



daß die frühere Darstellung im Wesentslichen blieb, nur ist die Flächenzahl versmehrt und die Stellung verkehrt, wie die eingeklammerten Buchstaben sofort zeigen. Da w (z) 54° 40' und Kante z/z 53° 29' gegen Are c macht, so schließen a/c 90.54\frac{1}{2}ein, wenn man von den Aren

a:b:c=0,726:1:5262=1,377:1,9:1

Die Schiefenbsläche w = a': c: ob ist häufig die größte ausgeht. und glänzendste, wie unter andern auch die einfachen Krystalle aus dem Goldsande von Alexandra in Südaustralien beweisen. Legt man sie auf einen Sppsfrystall aus dem englischen Oxfordthon, so kommt man immer wieder zu der alten Idee des Gypses. Die andern Flächen werden m 110, y 310, n 503, v 3'43, s 1'41, z 323, q 163, x 543 tc. ichiefe Azen vereinfachen sich die Flächensymbole, weil man gewöhnlich einfachere Grundformen wählen fann: darnach haben wir ein zweispaltiges Oftaid x 111 und v 1'11; das dreispaltige Hexaid a 100, b 010, c 001; und das vierspaltige Dodetaid m 110, e' 011, n 101, w 1'01; Pyramidenwürfel in Unzahl g 012, 0° 102, a 2'01, y 310, a 1'03, o[‡] 401, a[‡] 4'01, o⁹ 109, a[‡] 7'04, e[‡] 023; Leucitoide z 112, r 1'12, 81'31, 8'33; Polyeber q 1'32, 836, 3.5.14. Da gute Arystalle selten sind, so sind Verwechselungen einzelner Flächen kaum zu vermeiden. Nur die Schiefendfläche leitet, daher stellte sie Weiß nach vorn. Winkel von 109° für T scheint mit der Kante q/q zu stimmen, welche dieselbe Reigung gegen Are chat, freilich nach Rath auf der entgegengesetten Seite.

H = 2, Gew. 2,6. An sich farblos und durchsichtig, durch Verswitterung aber smaltes bis indigblau, und dann sehr an Durchsichtigkeit verlierend. Milde und etwas biegsam.

Vor dem Löthrohr schmilzt er leicht zu einer magnetischen Kugel, und färbt die Flamme grün. Das ursprüngliche farblose Salz soll Fe³ P ü³ sein, so fand es Fischer im Sande von Delaware; allein nach Rammelsberg tauschen von je 8 Atomen des Salzes 2 Atome die Hälfte ihres Wassers gegen 3 Sauerstoff aus, wodurch die blaue Farbe und die complicirtere Formel

$$6 (\dot{F}e^{3} \ddot{P} + 8 \dot{H}) + (\dot{F}e^{3} \ddot{P}^{2} + 8 \dot{H})$$

entstehen soll. Vivianit ist im Wasser unlöslicher als phosphorsaurer Kalt, wenn daher kohlensaures Eisenoxydul zu Lösungen des letztern kommt, so bildet sich Vivianit. Daraus läßt sich das Eisenblau in Torfsmooren, in Markröhren lange gelegener Leichname auf Gottesäckern und in Bergwerken z. B. auf der Scharley-Galmei-Grube in Oberschlesien (Jahrb. 1848. 427) erklären.

Der krystallisirte kommt auf Gängen des Thonschiefers von Cornwallis und des Granites von Bodenmais vor, insonders auf Thraulit mit Magnetkies. Höchst eigenthümlich sind die prachtvollen Nadeln und Blätter in Höhlen der Steinkohlenschlacken eines unterirdischen Brandes von la Bouiche (Allier), Commentry und Cransac (Aveyron). Zu Schunguled bei Kertsch in der Krimm lagern in einem tertiären Thoneisensteinsstöp weißschalige Muscheln des Mytilus Brardii, die im Innern gänzlich mit Blaueisenerde erfüllt sind, in welcher krystallisirte Strahlen von Visvianit liegen. Aehnlich der Mullicit in den Mullica-Hills von Newsersey, wo die Blaueisenerde in singersgroßen Köhren sich ablagert. Auf der Lava von Isle de France kommt er fasrig wie Fasergyps vor, und der Faser geht auch der blättrige Bruch P parallel (Dufrénoy, Trait. Minér. II. 504). Der Anglarit von Anglar Dep. Haut Vienne ist strahlig.

Er diger Bivianit, Blaueisenerde, fer azuré Hauy IV. 187. Finden wir am häufigsten in Torsmooren und Tertiären Thonen. Frisch gegraben verräth er sich gewöhnlich noch nicht durch blaue Farbe, diese tritt erst an der Luft ein. Nesterweis eingesprengt, aber auf mannigsache Weise verunreinigt. Macht die Sumpferze kaltbrüchig. Die Schwedischen Moore mit 7 p. C. Phosphorsäure werden gebrannt als Düngmittel verswerthet.

Kakoren Ke² P H12, aus den Brauneisenerzen von St. Benigna im Beraunerfreise, wo es fasrige Ueberzüge von strohgelber Farbe bildet, und die Erze kaltbrüchig macht (xaxos schlecht, kevos Gast), scheint mit Bavelit und Vivianit verschwistert, vorzugsweise aber durch Verwitterung des lettern entstanden zu sein. Daselbst findet sich Breithaupt's Be= raunit, mit gelbem Strich, ber nur durch Verwitterung von Vivianit hervorging. Dabei liegen ferner kleine grünliche Rugeln von Barrandit (fe, Al) P H4, die schon 12,7 Thonerde enthalten, sich aber mit gelben Faserchen von Rakoren überziehen, ber offenbar auch durch Berwitterung hervorgeht. Der fleischrothe blättrige Sarkopsid (Zeitschr. d. geol. Ges. XX. 245) im Gneise der Hohen Eule in Schlesien scheint ebenfalls mit der Bildung bes dortigen blauen Bivianits in Verbindung zu stehen, enthält aber etwas Fluor. Etwas eigenthümlich ist ber Calcoferrit (Blum, Jahrb. 1858. 2017) von Battenberg bei Leiningen in der Rheinpfalz, der ebenfalls blättrig ist, aber schwefelgelbe Nieren bildet, Gew. 2,5, Härte 2-3, 34 P, 24 Fe, 15 Ca, 20 H 2c.

Es gibt noch eine ganze Reihe meist seltener phosphorsaurer Eisenerze theils wasserhaltig, theils wasserfrei. Zu den wichtigern zählt:

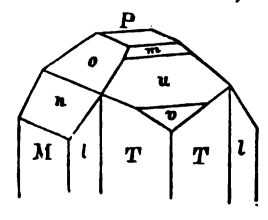
a) Grüne isenstein (Kraurit, Dufrenit), zuweilen in kleinen Obstongoktaedern, gewöhnlich aber von ausgezeichneter Glaskopsstructur (grüner Glaskops), die Faser scheint blättrig, dunkel lauchgrün, aber mit zeisigsgrünem Strich, H = 3-4, Gew. 3,3. Schmilzt leicht zu einer schwarzen Schlacke. Karsten fand in dem vom Hollerter Juge bei Siegen 63,4 ke, 27,7 k, 8,5 k, das gäbe 2 ke² k + 5 k. Andere sanden aber auch ke, daher könnte er schon orydirt sein. Ausgezeichnet zu Göritz bei Hirschlerg an der Saale im Fürstenthum Reuß.

b) Hureaulit Alluaud, phosphorsaures Eisenmangan, kleine Gänge im Granit von Hureault bei Limoges in Centralfrankreich bildend. Haup

IV. **** "theilbar nach Ebenen, welche auf ein rechtwinkliches Parallelepiped zu führen scheinen". Dufrénoy beschrieb die Arystalle 2 + Igliedrig, eine Säule M/M macht vorn einen scharsen Winkel 62° 30', die scharse Kante gerade abgestumpst durch h, ein Augitpaar e macht 88° untereinander, ihre Mesdiankante 68° gegen Axe o geneigt. Glasartiger Bruch, hell hyacinthroth und sehr durchsichtig, daher Hyacinthen gleichend, aber nur Apatithärte und Gew. 2,3. Leicht zu einer schwarzen Kugel schmelzend. (Mn, Fe)* P* + 5 H. Mit ihm kommt der derbe Heterosit vor, zwei Blätterbrüche schneiden sich unter 100°. Ihre bläulichgrüne Farbe erinnert sehr an Triphylin, allein diese verschießt an der Luft ins Violett. Er ist sichtlich ein Verwitterungsproduct, schmilzt sehr leicht, und färbt die Flamme grün.

c) Triphylin (Fuchs Erdmann's Journ. prakt. Chem. 1834. III. 181), gulis Stamm, also dreistämmig, weil er aus drei Phosphaten besteht. Zu Rabenstein bei Zwiesel auf Nestern des Granits mit Albit und gemeinem Beryll in derben Feldspathartigen Stücken vorkommend, die man nicht für das halten sollte, was sie sind. Zwar steckt dazwischen ein sehr ähnlich aussehender weißer Albit, allein derselbe hat Zwillingsstreisen auf P und schmilzt sehr schwer zu weißem Glase, während der bläuliche Triphylin außerordentlich leicht zu schwarzem schmilzt, und in günsstig verwitterten Proben die Flamme roth (Lithion) und grün (Phosphorsaure) färbt.

Zwei ungleiche Blätterbrüche, wenn auch nicht so deutlich als beim Feldspath, lassen sich mit ziemlicher Sicherheit erkennen, sie schneiden sich unter rechten Winkeln. Fuchs gibt sogar noch zwei andere an, die sich ungefähr unter 132° in einer rhombischen Säule schneiden sollen, allein man kann sich an derben Stücken kaum von ihrer Existenz überzeugen, der 2te Blätterbruch wird dann die scharfe Säulenkante dieser Säule



abstumpsen, und der erste ungefähr gegen sämmtliche senkrecht stehen. Frische Krystalle sind zwar selten, dagegen kommen verwitterte von ansehnlicher Größe vor, die Hr. Tschermak (Sith. Wien. Akab. 47. 282) zweigliedrig fand: eine blättrige Säule $T = a : b : \infty c$ von 133° wird in der scharfen Kante durch den 2ten Blätterbruch $M=b:\infty a:\infty c$ gerade abgestumpst, der erste $P=c:\infty a:\infty b$ bildet die Geradendsläche. Setzt man $u=a:c:\infty b$ mit 40^o gegen Axe c geneigt, so ist $o=b:2c:\infty a$, $n=b:3c:\infty a$; v 302, w 102, l 120. Grünlichgrau, aber vielsach von schmalen dunkelblauen Trümmern durchzogen, die ihrer Farbe nach an Vivianit erinnern und einzelnen Stellen auch ihr Blau mittheilen. Härte 4-5, Gew. 3.6. Schwacher Fettglanz. Durch Verwitterung wird es eine schwarze bröckliche Masse.

- (Fe, Mn, Li)³ P mit 41,5 P, 48,6 Fe, 4,7 Mn, 3,4 Lithion, Rubidium, Spuren von Caesium, Magnesia 2c. Rammelsberg nimmt R⁵ P² an. Desten (Pogg. Ann. 107. 400) sand 7,7 Lithion. In Salzsäure leicht löslich; wird diese abgedampst und dann mit Weingeist digerirt, so brennt er mit purpurrother Flamme. Die Lithionssamme mit dem Grün der Phosphorsäure gemischt zeigt sich schon unmittelbar namentlich bei halbverwitterten Proben in der Platinzange. Das Lithion geht durch Berwitterung leicht verloren, es oxydirt sich Fe und Mn zu Fe und Mn, die Masse nimmt dabei Wasser auf, wird schwarz und es entsteht (Fe, Mn)³ P² + 3 H. Die schwarzgrünen Verwitterungsrinden nannte Fuchs Meslanchlor. Berzelius (Pogg. Ann. 36. 474) erwähnt von Rietzö bei Tammela in Finnland eines gelben Tetraphylin, der auch leicht schwarzen Krystalle der »Phosphate of Iron, Manganese and Lithia« von Norwich in Massachusets hierhin.
- d) Triplit Hausmann mit gemeinem Beryll aus einem Quarzgange des Granites von Limoges. Bräunlich schwarze Masse mit Fetts
 glanz, die Splitter scheinen lichtbraun durch. Es werden öster auch
 dreierlei auf einander rechtwinklige Blätterbrüche angegeben. Doch konnte Descloizeaux von la Vilate bei Chanteloube nur zwei ungleiche sinden,
 in dem schwächern lag senkrecht gegen den deutlichen die Ebene der optischen Axen. Härte 5, Gew. 3,7. Schmilzt leicht zu einer magnetischen
 Perle, und besteht aus Fe⁴ P + Mn⁴ P. Bergleiche auch den Eisenapatit pag. 566. Delvauxit Ca Pe² P H⁸ sand Delvaux auf den
 Halben von Berneau bei Visé, eine kastanienbraune Masse von schwachem
 Bachsglanz, Gew. 1,8, Härte 2, zerspringt wie Bol im Wasser mit Geräusch; offenbar Verwitterungsprodukt, Jahrb. 1875. \$17.

Phosphorsaure Eisenerze, so weit sie in derben unkrystallisirten Wassen vorkommen, lassen sich äußerlich nicht scharf trennen. Ihre Neisgung zur Verwitterung macht sie auch chemisch unsicher. An Handstücken von Triphylin sieht man deutlich, wie sie schwarz werden, und in eine Wasse wie Sisenapatit und Triplit übergehen. Schmelzbarkeit und Färsbung der Löthrohrstamme scheint dis zu einem gewissen Verwitterungszgrade zuzunehmen. Davon muß der Phosphoreisen sinter (Diasdochit) aus dem Alaunschieser von Arnsbach im Saalseld'schen unterschieden werden, welcher gleich dem Arsenikeisensinter durch Auslaugung der Gebirge entsteht. Die Bestimmungen werden hier sehr unerquicklich.

7. Kobaltblüthe Co3 Äs + 8 A.

Ein alter Bergmännischer Name. Unter Blüthe versteht der Bergmann Minerale, die strahlig und haarförmig aus den Felsen (nicht selten unter seinen Augen) hervorbrechen. Erythrin.

2 + 1 gliedrig, isomorph mit Vivianit. Säule f = a:b:∞c 111° 8', dieser Winkel wie beim Vivianit wahrscheinlich kleiner; P =

b: ∞a : ∞c sehr blättrig und der Länge nach weicher als quer; M = a: ∞b : ∞c macht mit $z = \frac{1}{4}a$: c: ∞b vorn 124° 51'; i = c: $\frac{1}{4}a$: $\frac{1}{4}b$ in der Mediankante 118° 23' stumpst die Kante P/z ab. Meist starke Streifung parallel dem blättrigen Bruch auf allen Flächen. Dünne Platten geben im polarisirten Licht schöne Farben. Härte 2, Gew. 3, pfirsichblüthroth mit Durchscheinenheit und Milde.

Vor dem Löthrohr entfärben sie sich bei der geringsten Annäherung augenblicklich, und schmelzen gerade nicht sonderlich leicht. Geben auf Kohle einen deutlichen Arsenikgeruch, und die seinsten Splitter schon sehr deutlich blaue Gläser. Erzeugt sich hauptsächlich auf Kobaltgängen durch Bersetzung arsenikhaltiger Kobalterze, die durch ihren rothen Beschlag oft verrathen werden.

Krystalle nadelförmig und excentrisch strahlig, besonders schön zu Schneeberg auf Quarz; zu Wittichen im Schwarzwalde auf Schwerspath; zu Riechelsdorf in Hessen Schnüre im grauen Sandstein des Todtliesgenden; zu Gaier in Tyrol auf Kalkstein mit Kupferschaum. Die Fasern werden endlich so fein, daß sie ein sammtartiges Aussehen erhalten, wie zu Wittichen, doch pflegen dann Nadeln von Pharmakolith sich beizumischen, die man nicht leicht mineralogisch trennen kann.

Robaltbeschlag nennen die Bergleute den rothen Erdfobalt, welcher in staubartigen Ueberzügen sich meist da einfindet, wo schwarzer Erdfobalt verwittert. In einzelnen Fällen, besonders wenn Pharmato-lith zugegen ist, bilden sich auch seintraubige Ueberzüge mit einer brennenden blaurothen Farbe, innen aber sind die Kügelchen excentrisch strahlig
und weißlich, auch wird der Strich, welchen man durch die schönrothe
Farbe der Obersläche macht, auffallend weiß. Man möchte sie demnach
für Pharmatolith halten, welcher blos von einer dünnen Haut Kobaltbeschlag übertüncht wurde, allein mit Borax geben sie sehr intensiv blaue
Gläser, und erhist man sie nur schwach, z. B. auf einem Blech, so nehmen sie eine prachtvoll blaue Farbe an. Kersten (Pogg. Ann. 60. 226)
wies in den Schneebergern 29,2 Co, 8 Ca nach, so daß sie die Formel
(Co³, Ca³) Äs + 8 H zu haben scheinen, und machte darauf ausmerksam,
wie wenig constant die Mischung sei, glaubt auch Lévy's

Roselit (Pogg. Ann. 5. 171) hier hinstellen zu sollen, der in kleinen rosenfarbigen Arnstallen zu Schneeberg früher äußerst selten war, neuersdings jedoch häufiger vorkam, Weisbach Jahrb. 1874. 46. Seine Formel ist (Co, Ca, Mg)³ Äs + 2 H. Im Kolben erhitzt werden sie prachtvoll

lasurblau, viel schöner blau, als Kobaltblüthe. Schrauf (Miner. Mitth. 1874. 188) lieferte eine sehr aussührliche Monographie davon, wornach sie eine unangenehme eingliedrige Form haben. Gew. 3,5, Härte 3—4. Auf der Grube Sophie zu Wittichen im Schwarzwalde sind die traubigen in großer Schönheit vorgekommen, sie sitzen meist auf einer braunen rissigen Borke von braunem Erdkobalt, doch scheint bei vielen die Borke auf den rothen Schwerspath und verwitterten Granit künstlich bereitet und aufgeschmiert. Denn früher ließ ein dortiger Bergmann das Misneral in einem seuchten Keller wachsen. Der rothe erdige Beschlag ist auf Kobaltgruben viel verbreiteter, aber nur Zersetzungsprodukt des Spieskobalts, wo nicht des Glanzkobalts. Sie bestehen aber nach Kersten oft aus mehr als der Hälfte arseniger Säure, die man mit Wasser aussziehen kann.

Nickelocker Wr. Ni⁸ Äs + 8 H (Annabergit) kommt als apfelsgrüner Beschlag auf Weißnickelerz und Kupfernickel vor, namentlich wenn man sie an seuchte Orte stellt. Beim Schmelzen des Smalteglases erzeugen sich sogar krystallinische Nadeln von Nickelblüthe (Hausmann Hb.) Mineral. II. 1013), die isomorph mit Kobaltblüthe sein könnten, wie der blättrige apfelgrüne Craberit aus der Sierra Crabrera, worin Nidurch 7 p. C. Mg ersetzt ist, Jahrb. 1874. 688.

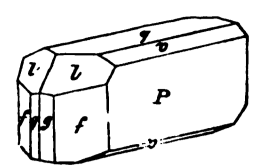
Köttigit Żn⁸ Äs + 8 Å von der Grube Daniel Spat bei Schneeberg bildet weiße bis pfirsichblüthrothe Nadeln; letztere Farbe kommt von einem kleinen Gehalt Co, das Zn ersett. Bildet sich noch durch tröspselnde Grubenwasser.

Rhagit Bi⁵ As² H⁸ kommt in weinbeergrünen (δάξ) Kügeschen mit den Uranerzen in Neustädtel vor, Jahrb. 1874. 802.

8. Pharmatolith Rarsten.

Oáquaxor Gift, wegen seines Gehaltes an Arseniksäure; Werner's Arselnikblüthe. Bergrath Selb erkannte sie zuerst auf der Grube Sophie zu Wittichen (Scheerer Journ. Chem. 1800, IV. pag. 537). Es kommen daselbst auf ein und derselben Stufe zweierlei vor: das eine ist schnee= weiß, kugelig. Die kaum erbsengroßen Rugeln sind innen excentrisch faserig, und blühen oft in mehrere Linien langen höchst zarten Fasern aus. Das ist das bekannteste Vorkommen, aber secundären Ursprungs, da es sich nach Selb meist erst auf "bem alten Manne" in den Gruben erzeugt; bas andere ist bas primäre aber leichter übersehbare Erzeugniß, welches in kleinen Gypsartigen Strahlen zwischen den Haaren zerstreut liegt, und zu diesen wahrscheinlich erst Beranlassung gegeben hat. Diese Krystalle sind halb durchsichtig, Gypshart und milde, Gew. 2,7. Einen deutlich blättrigen Bruch nimmt man wohl daran wahr. dinger hatte sogar Gelegenheit, in der Sammlung des H. Ferguson zu Raith & Zoll lange und 1 Linie bicke Krystalle unbekannten Fundortes (Joachimsthal?) zu messen und zu zeichnen (Hemiprismatisches Ghpshaloib

Pogg. Ann. 5. 181). Darnach sind es 2 + 1 gliedrige Säulen f =



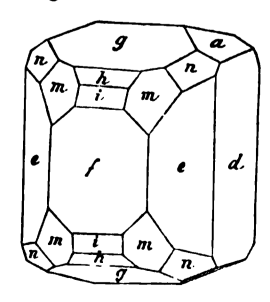
a: b: ∞ c 117° 24', die sehr blättrige P = b: ∞ a: ∞ c stumpst ihre scharfe Kante ab; $g = \frac{1}{3}$ a: b: ∞ c schärft die stumpse Säulenkante zu, und macht 157° 5'. Das vordere Augitpaar $l = c: \frac{1}{3}$ a: $\frac{1}{4}$ b macht in der Mediankante 139° 17'. Die Schiesendssäche $q = a: c: \infty$ b dehnt

sich sehr aus, und ist gegen Are c 65° 4' geneigt, in ihrer Diagonalzone liegt v = a: \pm b: c mit 141° 8' in der Mediankante. Wenn auch die Winkel etwas abweichen, so ist doch eine Sppsartige Entwickelung uns verkennbar. Bergleiche Schrauf, Jahrb. 1873. 646.

Vor dem Löthrohr schmilzt er nicht sonderlich schwer auf Kohle unter Arsenikgeruch, die zurückleibende Glasperle leuchtet stark. In Säure leicht löslich. Nach Rammelsberg

Ca² Ās + 6 H mit 50 Arseniss., 25 Kalk, 24 Wasser. Doch könnte bei der Gypsähnlichkeit die Frage entstehen, ob nicht 8 H vorhanden seien. Denn die schueeweißen Nadeln, wovon die Analysen meist ausgehen, haben ganz den Anschein, als hätten sie durch Verwitterung Wasser verloren, oder stimmten sie gar nicht im Wassergehalt mit den durchschiennden Arystallen. Kommt mit Kodaltbeschlag besonders auf Rodaltgängen vor: Wittichen, Markirch, Richelsdorf, Joachimsthal, Andreasderg 2c. Der etwas Wagnesiahaltige Pikroph armakolith von Richelsdorf erhielt die Formel Ca⁵ Ās² H¹² (Jahrb. 1873. 2017). Der eigenthümlich gekrümmte Rößlerit von Biber (Jahrb. 1861. 2006) enthält nur Wagnesia Mg² Ās H¹³, und soll zum Theil verwitterter Wapp=lerit sein. Dieses farblose Wineral bildet zu Joachimsthal, Wittichen 2c. glasglänzende Krusten, woraus der Pharmakolith hervorschießt, und ist wesentlich Wagnesiahaltig, (Ca, Mg)² Ās + H³, Jahrbuch 1875. 316. Dazu kommt dann noch Turner's

Haidingerit (Diatomes Sppshaloid, Haidinger Pogg. Ann. 5. 102), der auch im Aenßern dem frystallinischen Pharmakolith sehr gleicht, aber weniger Wasser enthält Ca² Äs + 3 H und zweigliedrig krystallisirt:



Säule e = a:b: ∞c 100°, d = b: ∞a: ∞c stumpst ihre scharse Kante ab und war sehr blättrig, ein Paar a = b:c: ∞a auf diese scharse Säulenkante ausgesetzt macht in c den Winkel 126° 58′, g = 2a:c: ∞b, h = a:2c: ∞b, i = a:4c: ∞b, f = a: ∞b: ∞c, m = ½a:½b:c und n = ½a:½b:c. Ram mit Pharmafolith auf obiger Ferguson'schen Stuse vor. Sandberger (Jahrb. 1875. 183) erzwähnt auch einsache Krystalle 110, 011, 010 von Wittichen mit Wapplerit zusammen. Wähs

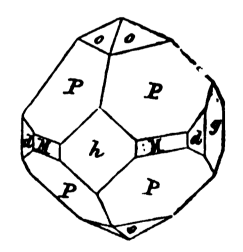
rend die kalkigen in ihrer chemischen Constitution sich nicht recht an Ko-baltblüthe und Vivianit anschließen wollen, machte uns Haidinger mit einem Hörnesit Mg³ Äs H³ (Situngsb. Wiener Akab. Wiss. 1860. 40. 18) be-kannt, ganz von Form einsacher Gypskrystalle Pfl, f/f 107°, l/l 143° 42′, nur der Rhombus auf dem blättrigen P beträgt 144°, ist also beträchtelich größer als beim Gyps (127.44). Talkhärte, Gewicht 2,47. Das Stück in der von der Null'schen Samml. stammt wahrscheinlich von Czikelowa im Banate, und wurde von Mohs sür Talk gehalten. Auch der Symplesit mit Spatheisen und Nickelglanz von Kl. Friesa bei Los benstein im Voigtlande blaß blau bis grün soll gypsartig blättrig sein, und wird von Kenngott Fe³ Äs H³ geschrieben, wodurch die Vivianits Formel immer mehr Bedeutung bekommen würde.

9. Storodit ife Äs H4.

Proedew Anoblauch, auf den Arsenikgeruch vor dem Löthrohr anspielend. Breithaupt bestimmte ihn (Hoffmann Handb. Miner. 1814. Band IV. b. pag. 182) nach einem Vorkommen auf Stamm Asser am Graul bei Schwarzenberg im Schneeberger Revier. Doch hat ihn Graf Bournon schon viel früher als Cupreous Arseniate of Iron aus den Zinnsteinsgängen von St. Austle beschrieben (Philos. Transact. 1801. 102), wo er mit Arseniksaurem Aupser vorkommt. Die schönen Arnstalle von San-Anstonio-Pereira in Brasilien nannte Beudant Néoctèse, sie liegen, wie zu Montabaur in Nassau, in Drusenlöchern von Brauneisen. Bei Beresowskim Fahlerz. Auf den Goldseldern von Victoria in Menge.

2gliedrig, Oftaeder P = a:b:c hat in Kante a:c 115°, in

Kante b: c 103°, die zugehörige Säule M = a: b: ∞c 99° 30' kommt nur untergeordnet vor, dagegen herrscht bei Brasilianischen die etwas blätztrige d = a: ½b: ∞c, die ihren scharfen Winkel von 59° 50' vorn hat. Diese scharfe Kante wird durch die ziemlich blättrige h = a: ∞b: ∞c gezade abgestumpst; g = b: ∞a: ∞c, selten o = c: 2a: 2b, und a = c: ½a: ∞b. Am Graul kommen öfter einsache Dodekaide Phg vor. Zuz

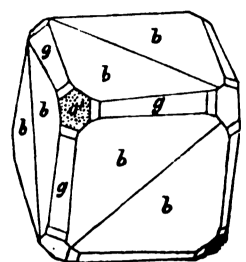


weilen geht die Masse ins saserige und dichte, wird dann aber unrein. Härte 3—4, Gew. 3,2, Glasglanz mit der gras- bis lauchgrünen Farbe der Eisenorydulsalze, durch Verwitterung aber leicht ockerig werdend. Vor dem Löthrohr leicht schmelzbar, auf der Kohle nach Koblauch rieschend und sich zu einer magnetischen Kugel reducirend. Ohne alles Eisenspydul, da die Lösung mit Kaliumgoldchlorid keinen Niederschlag gibt. Scheint hauptsächlich durch Zersezung des Arseniktieses zu entstehen, und bildet sich auf alten Halden noch fortwährend. Hermann's Arsenike, sint er (Erdmann's Journ. pr. Chem. 33. 10), der zu Nertschinsk Berylle, Topase und Bergkrystalle überzieht, scheint nicht wesentlich verschieden zu

sein. Arseneisensinter auf den Freiberger Gruben ist weich und buttersartig und enthält Arsens und Schwefelsäure (Jahrb. 1873. 787).

Würfelerz (ke ke) Äs + 6 H, wurde auf den Kupfererzgängen von Cornwallis entdeckt, von Graf Bournon als Arseniate of Iron beschrieben (Philos. Transact. 1801. 1808), und nach seinen schönen Würfeln von Werner benannt, Hausmann's Pharmakosiderit.

Regulär mit vorherrschenden wenig blättrigen Würfeln, das Grana-



toeder g stumpft die Kanten schwach ab, die Otstaederslächen treten aber nur zur Hälfte auf, wie beim Boracit die abwechselnden Schen abstumpfend, nach Lévy soll es daher auch Pyroelectrisch sein. Das Gegentetraeder kommt auch vor, aber physistalisch verschieden. Phillips zeichnet ein Pyramidenstetraeder b, welches in seinen Tetraederkanten 176° 30', in seinen Pyramidenkanten 93° 40' hat, also sich dem Würfel sehr nähert: es ist ein Würfel

mit hälftigen Diagonalen, der aber gerade für das Durchgreifen der te-

traedrischen Hemiedrie spricht.

Härte 2—3, Gew. 3, lauchgrün, auf Brauneisenstein von Görit sogar honiggelb. Die kleinen Würfel haben ein Flußspathartiges Anssehen. Schmilzt leichter als Storodit und zu einer stärker magnetischen Schlacke, Kali zieht etwas Arseniksäure heraus unter Ausscheidung von schwarzem Eisenorydorydul. Sie entstanden auch durch Verwitterung des Arseniksieses, am schönsten und in Menge auf den Kupfergruben von Huel Gorland und Huel Unity in Cornwall, auch am Graul mit Storodit, selten auf den Halden von Neu-Bulach und Freudenstadt auf dem Schwarzwalde. St. Leonard Dep. Ht. Vienne, Nordamerika, Neuholsland. Durch Verwitterung gehen sie leicht in braunen Eisenocker über, wie schon Bournon weiß. Lévy's

Beudantit von Horrhausen bei Altenkirchen, Montabaur in Nassau und Cork in Irland, 4 Gew., kam neuerlich in schönen olivengrünen Krystallen vor, die würfelähnliche Rhomboeder von 91° 18' bilden, mit blättriger Geradendsläche (Pogg. Ann. 100. 570). Wurde lange für Würfelerz gehalten, scheint aber mehr phosphorsauer und stark mit Blei versetzt. Gleich krystallisirt ist der rosenrothe Svanbergit von Horrsjöberg in Wermeland mit 17,8 Phosphors., 17,3 Schweselsäure, 37,8 Thonerde, 12,8 Natron, 6 Kalk, 6,8 Wasser.

Durangit (Jahrb. 1870. 104) aus den Zinnseisen von Mexico mit saffrangelbem Strich und Apatithärte, Gew. 4; bildet kleine monokline Krystalle mit einer blättrigen Säule von 110° 10', und einem Augitspaar mit der Mediankante von 112° 10', welche kleine schiefe Oktaeder von rhombischem Ansehen machen. Die Ebene der optischen Axen Liegt in einer Schiefendsläche, Descl. Ann. Chim. Phys. 1875 IV. Statt des Eisenoryds kommt im Wesenklichen 20,7 Thonerde und 5,7 Fl von der Formel Äl Äs + Na Fl.

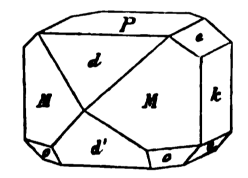
Eisensinter Wr., Arseneisensinter, Pittizit Hausm., Eisenpecherz Karsten. Schon Freiesleben, Ferber und Andere beobachteten auf Grubensbauen eine braune sprupartige Flüssigkeit, die durch Zersetung von Eisenerzen entsteht, und allmählig zu einer braunen, halbdurchsichtigen Masse erstarrt mit volltommen opalartigem Bruch. Von einer bestimmten Zussammensetzung kann man bei so zufällig zusammensließenden Sachen wohlkaum noch reden. In den Freiberger Gruben enthält er 26 Arseniksfäure, 10 Si, 33 Fe, 29 Å. Am Graul bei Schwarzenberg sieht er ganz Kolophoniumartig aus. Erinnert an Diadochit und Pissophan der Braunstohlengebirge.

Arseniosiderit 2 Ca³ Äs + 3 ke² Äs + 12 H + ke H ober nach neuern Ca³ Äs + ke Äs + 2 ke H³ auf Manganerzen von Rosmanêche bei Mâcon, ockerfarbig, wie dichter Asbest sich schuppig saserig theisend, weich, Gew. 3,8.

Cer und Pttererde kommen wenn auch als Seltenheiten an Phosphorfäure gebunden vor. Meßbare Krystalle lieferte

Monazit (µovás Einzelwesen) Breithaupt (Schweigger's Journ. 55. 201), Mengit Brooke (Pogg. Ann. 23. 262) aus dem Granit des Ilmengebirges. Die Flächen lassen sich wegen ihrer Mattigkeit nur annäherungsweise

messen, sind aber 2+1gliedrig. $M=a:b:\infty c$ 95° 30', die blättrige $P=c:\infty a:\infty b$ macht 100° mit $|M; k=b:\infty a:\infty c$ stumpst die scharse Kante gerade ab; die vordere Schiesendssläche $d=a:c:\infty b$ macht mit P 140° 30', die hintere $d'=a':c:\infty b$ mit P $129^{\circ}; e=b:c:\infty a$, o=a':b:c tritt nur hinten auf,



i = a: ½b:∞c. Kokscharow (Mater. IV. 2) erwähnt an den glänzenden Kryftallen aus den Goldsaifen an der Sanarka nebst vielen Flächen auch Zwillinge. Meist röthlichbraune bis hyacinthrothe Tafeln, etwas Fettglanz, H = 5, Gew. 5,1. Unschmelzbar, nach Kersten R³ P, 28,5 P, 26 Ceroxyd, 23,4 Lanthanoxyd, Didym, 17,9 Thorerde, 2,1 Zinnoxyd 2c. Den Gehalt der so seltenen Thorerde hat Wöhler bestätigt, Hermann (Journ. pratt. Chem. 33. 00) nicht. Nach G. Rose (Pogg. 49. 223) ist She= pard's Edwarsit aus dem Gneis von Norwich in Connecticut das Gleiche. Ebenso der Eremit. Hermann's Monazitoid von 5,28 Gew. scheint wenig verschieden, die schwankende Zusammensetzung rührt davon her, daß alle "in schwarzen Columbit und Samarstit eingewachsen Lévy erwähnte schon 1823 (Ann. of phil. V. 241) aus den Daus phinéer Alpen einen Turnerit, den G. vom Rath (Pogg. Ann. 119. 247) am Oberrhein im Tavetsch wieder fand. Sie gleichen im Glanz kleinen Titaniten, aber mit Winkeln des Monazit. Axen a: b: c = 0,46912: 0.52162:1, Arenwinkel a/c = 90° 42' vorn. Flächen 110, 120, 210, 010, 101, 4'01, 601, 353, 252, 151, 1.10.1, 4'51, 4'.10.1, 2'53, 3'52, Auf der Alp Lercheltini im Binnenthal kommen auch Zwillinge

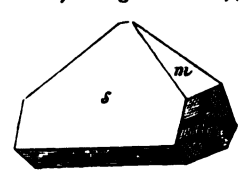
vor, welche a: ∞ b: ∞ c gemein haben und sich kreuzen (Jahrb. 1876. s98 und s98).

Kryptolith (**2016) verborgen) fand Wöhler 1846 in seinen grünen und röthlichen Nadeln im Apatit der Magneteisengruben von Arendal. Die Nadeln traten erst zum Vorschein, wenn man Stücke von Apatit in verdünnter Salpetersäure löste, 27,4 P und 73,7 Ceroxydul, also Phosphocerit Ce⁸ P.

Phosphorsaure Pttererbe (Xenotim) wurde 1824 von Berzelius untersucht (Pogg. Ann. 3. 200 und 60. 201) und findet sich mit Orthit in einem Gange grobförnigen Granits von Hiteröe (Jahrb. 1855. 212). Wan kennt nur viergliedrige Oktaeder mit 82° in den Seitenkanten, etwa Linienlang. Deutlich blättrig nach der ersten Quadratischen Säule a: a: ∞c. Chocoladenbraun, dünne Splitter bräunlichroth, durchscheisnend, Fettglanz, reichlich Flußspathhärte, Gew. 4,5. Unschmelzbar. 62,6 Y, 33,5 P, also Y³ P. Die kleinen Körner von Castelnaudit aus dem Diamantsande von Bahia scheinen nach Rammelsberg dasselbe Mineral zu sein. Wiserin nannte Kenngott (Minerale der Schweiz 1866. 200) gelbe Zirkonähnliche Krystalle vom Berge Fibia südwestlich vom Hospiz des St. Gotthard. Axe a: c = 1,589: 1. Ausgezeichnete Compbination 111, 110, 313 Hessenderg (Send. Rat. Ges. 1875 X. 2). Nach Wartha (Pogg. Ann. 128. 100) Xenotim.

Monazit und Xenotim wurden von Radominski (Compt. rend. 80. 204) künstlich dargestellt: Phosphate lösen sich in den geschmolzenen Chlorüren, schmilzt man also k³ P mit dem entsprechenden R El, und läßt erkalten, so kommen beim Auflösen in kochendem Wasser Arystallnadeln zum Vorsichein.

Strubit Ulex. Nach dem großen Brande in Hamburg fanden sich 1845 beim Grundbau der dortigen Nicolaikirche in einer aus Viehmist gebildeten 10'—12' mächtigen Moorerde, die bei 26' Tiefe auf Sand ruht, schöne gelbe bis farblose oft sehr durchsichtige Krystalle, die bis 1 Boll Größe erreichten. Die Analyse gab die bekannte Phosphorsaure Ammoniak-Talkerde (N H + Mg²) P + 12 H, Magnesiumammonium-phosphat Am Mg PO4 + 6 aq., welche die Chemiker zwar als seines Pulver, das nur in 1000 Theilen Wasser löslich, schon längst dargestellt hatten, man kannte die Berbindung auch aus Kloaken 2c.: aber solche prachtvollen Krystalle kamen unerwartet. Der Mist konnte wohl höchstens 1000 Jahre alt sein, in dieser Zeit mußten sie sich gebildet haben. Es entspann sich darüber ein Streit, ob es ein Mineral sei (C. Marx, zur Charakteristik des Struvits) oder nicht. Wir nehmen dasselbe als eine Bereicherung der Krystalle mit Freuden aus.



Zweigliedrig mit einer an die des Kieselzinkerzes erinnernden Hemiedrie. Das Obersende wird durch ein glattflächiges meßbares Obslongoktaeder gebildet, worin $s = a : c : \infty b$ in Axe $c 63^{\circ}$ 30' und $m = b : c : \infty a$ daselbst

95° machen, daraus folgt a: b = 0,6188: 1,0913. Ein kleiner Gehalt an ke und Un vergrößert den Winkel.

Den Flächen s fehlen unten zwar die Parallelen s' nicht, allein sie sind gewölbt und unmeßbar, oft meint man sogar, daß sie einem stumpfern Paare a: je oder a: je angehören. Ihre Kante ist immer stark durch die ebenfalls unebene Fläche r = c': oa: ob abgestumpft, die oben gewöhnlich fehlt, und wenn sie vorkommt, glatter ist als unten. Endlich noch eine bauchige etwas blättrige Fläche o = b: oa: oc, die einzig unter allen immer links und rechts gleich auftritt, und senkrecht gegen sie steht die optische Mittellinie; daher hat Mary b als aufrechte Hauptare genommen. Allein beim starken Erhitzen im Licht werden die Kryftalle pyroelektrisch, wobei die elektrische Aze mit Aze c zusammenfällt und die drusige Fläche r unten sich analog zeigt. Die Krystalle sind also oben anders als unten, dagegen vorn wie hinten und links wie rechts ansgebildet. Auch Zwillinge werden angeführt, sie haben $r = c' : \infty a : \infty b$ gemein und liegen umgekehrt. In der Stiptonhöhle bei Ballarat haben die Fledermäuse den Boden mit 20 Jug Guano bedeckt, worin flächenreiche Krystalle von Struvit liegen, welche diese Hemiedrie nicht zeigen (Ulrich, Contr. Miner. of Victoria 1870. 18).

Leider verwittern diese schönen gelben Kryftalle, sie überziehen sich mit einer weißen Hülle, die zulett die ganze Masse durchdringt. Härte = 2, Gewicht 1,7.

Vor dem Löthrohr schmilzt es unter stark ammoniakalischem Geruch. In Ammoniakhaltigem Wasser vollkommen unlöslich. Bräunlich olivensgrün kamen sie später in der Schauenburger Straße in einer verschütteten Schlächter-Schrange (Zeitschr. deutsch. geol. Bes. 1854. VI. 1641) vor, auf Leder aufgewachsen in altrömischen Niederlassungen bei Mainz, in den Kloaken von Dresden, Kopenhagen 2c., besonders im Guano der Insel Ichaboe an der Westafricanischen Küste (Guanit), zusammen mit Stercorit von der Zusammensehung des Phosphorsalzes pag. 189. Da phosphorssaure Magnesia sich im Samen der Getreidearten sindet, so ist ihre Vilzbung um so leichter erklärt, als Ammoniak, Phosphorsäure und Talkerde bekanntlich eine große chemische Verwandtschaft zu einander haben.

Rupfersalze.

Rupfer läßt sich meist leicht durch Behandlung auf Kohle reduciren, gewöhnlich leitet schon die Flamme und die grüne Farbe der Minerale zum Erkennen. C, P, Äs sind die wichtigsten Säuren, davon gibt sich die Kohlensäure durch Brausen kund.

1. Aupferlasur.

Die blaue Farbe konnte den Alten nicht entgehen, Theophrast § 97 und Plinius 37. ss begreifen sie unter Kvarós. Coeruleum montanum

bei Cronstedt. Wallerius nannte es schon Lazur. Azurit, Cuivre carbonaté bleu, Blue carbonate of Copper, Chessylit. Schrauf Sitt. Wien. Afad. 1871 Bd. 64. 1 pag. 123.

2 + 1 gliedriges Rryftallipftem. Am fconften die Arpftalle von Cheffy, welche Bippe (Bogg. Ann. 22. 000) untersuchte: eine geschobene



Säule M = a: b: coc bilbet in der vordern Kante 99° 32'; Endfläche h = c: coa: cob neigt sich 87° 39' gegen Are c, also schließen die Aren ac vorn einen Winkel von 92° 21' = h/s ein. Da eine große Zahl von Flächen in ihrer Diagonalzone a zu liegen pflegen, so ist sie nach dieser ge-

streift, und gewöhnlich am stärtsten durch Malachit grün gefärdt. Die vordere stumpse Kante M'h dieses Hendyveders ist häusig durch ein augitartiges Baar k = a : b : c abgestumpst, 106° 14' in der Mediansante k/k bilbend. Doch ist es für die Rechnung bequemer, von dem blättrigen Bruche $P = b : c : \infty a$ mit 59° 14' in der Mediansante auszugehen, denn wir haben dann

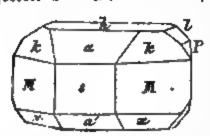
tg 49° 46′ =
$$\frac{b}{a}$$
, tg 2° 21′ = $\frac{k}{a}$ unb tg 29° 37′ = $\frac{b}{a}\sqrt{k^2 + a^2}$,

worans $a^2 = \frac{tg^2 29° 37′}{tg^2 49° 46′ (1 + tg^2 2° 21′)}$ folgt, folglich

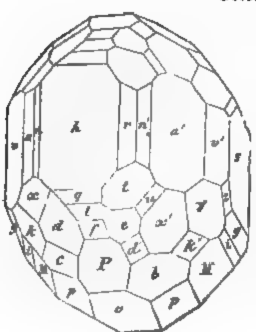
a: b: k = $\sqrt{0.2309}$: $\sqrt{0.3226}$: $\sqrt{0.00039}$

lga = 9.68174, lgb = 9.75434, lgk = 8.29493.

Der einfache Körper Mak tommt ausgezeichnet vor, man muß sich aber hüten, k nicht für Saule zu nehmen. Aber in der Saule sehlt seiten 8 = 8: 00b: 00c, mahrend die glanzende Schiefendfläche a = 8:



4c: oob in der Mediankante k/k nach oben divergirende Kanten macht. Auf der Hinterseite ist a' = a': 4c: ood trefflich erkennbar durch ihre Mattigkeit, und auch x = a': b: 4c aus ihrer Diagonalzone noch bauchig. Besonders leitend für das Erkennen sind die Flächen aus der Diagonalzone



von h. Da die Abstumpfung der scharfen Säulenkante o = b: con: coe selten vorfommt, so bildet die blättrige P = b: e: coa gewöhnlich ein kleines Dreieck zwischen M und k, darüber l = b: ze: coa 119° 18′.

Bippe hat an beistehendem von der Seite gezeichnetem Arnstall sämmtliche bestannte Flächen vereinigt: in der Säulens zone M/s liegen o = b : $\infty a : \infty c$, $p = 2a : b : \infty c$, $i = \frac{1}{2}a : b : \infty c$, $g = \frac{1}{4}a : b : \infty c$, in der Jone der Schiesendsläche sh: $v = a : c : \infty b$ vorn und v' hinten; $a = a : \frac{1}{2}c : \infty b$, und a' hinten; $n = a : \frac{1}{2}c : \infty b$

vorn, und n' hinten; $\mathbf{r} = \mathbf{a}' : \frac{1}{20}\mathbf{c} : \infty \mathbf{b}$. G. Rose (Reise Ural I. sat) gibt in der prachtvollen Aupferlasur vom Altai noch $\mathbf{a}' : \frac{1}{10}\mathbf{c} : \infty \mathbf{b}$, $\mathbf{a}' : \frac{3}{4}\mathbf{c} : \infty \mathbf{b}$ und $\mathbf{a}' : \frac{3}{4}\mathbf{c} : \infty \mathbf{b}$ an. In der Diagonalzone oh liegen außer dem Blätterbruch P noch $\mathbf{f} = \mathbf{b} : \frac{1}{2}\mathbf{c} : \infty \mathbf{a}$, $\mathbf{l} = \mathbf{b} : \frac{1}{2}\mathbf{c} : \infty \mathbf{a}$ und $\mathbf{q} = \mathbf{b} : \frac{1}{6}\mathbf{c} : \infty \mathbf{a}$. Augitpaare in der Kantenzone M/h sind vorn $\mathbf{k} = \mathbf{a} : \mathbf{b} : \mathbf{c}$ und $\mathbf{x} = \mathbf{a} : \mathbf{b} : \frac{1}{2}\mathbf{c}$; hinten außer \mathbf{k}' und \mathbf{x}' noch $\mathbf{u} = \mathbf{a}' : \mathbf{b} : \frac{1}{6}\mathbf{c}$ und $\mathbf{t} = \mathbf{a}' : \mathbf{b} : \frac{1}{6}\mathbf{c}$. Zwischen ph vorn: $\mathbf{c} = 2\mathbf{a} : \mathbf{b} : \mathbf{c}$ und $\mathbf{d} = 2\mathbf{a} : \mathbf{b} : \frac{2}{6}\mathbf{c}$; hinten dagegen $\mathbf{d}' = 2\mathbf{a}' : \mathbf{b} : \frac{2}{6}\mathbf{c}$, $\mathbf{d} = 2\mathbf{a}' : \mathbf{d} : \mathbf$

Lasurblaue Farbe (mit einem Stich ins Roth), Strich smalteblau, H. = 4, Gew. 3,6. Undurchsichtig und dann zuweilen ins schwärzlich blau gehend, manche werden an den Kanten durchscheinend, und dann wird Farbe und Glanz höher.

Vor dem Löthrohr reducirt sie sich leicht zu einem Kupferregulus, in Salzsäure braust sie, indem Kohlensäure entweicht.

 $\dot{\mathbf{C}}\mathbf{u}^{\mathbf{3}} \, \dot{\mathbf{C}}^{\mathbf{2}} \, \dot{\mathbf{H}} = 2 \, \dot{\mathbf{C}}\mathbf{u} \, \ddot{\mathbf{C}} + \dot{\mathbf{C}}\mathbf{u} \, \dot{\mathbf{H}}.$

Rlaproth (Beiträge 4. 11) fand 56 Cu, 14 Sauerstoff, 24 C, 6 H. Entspricht dem Bleiweiß 2 (CO³ Pb) + Pb (OH)².

Kommt nicht sonderlich häusig vor. Romé Delisle (Essai 1772. ses) kannte nur die Krystalle von Bulach und Saalseld. Die schönste wurde 1812 zu Chessy bei Lyon im rothen Sandsteine bekannt, nur die vom Altai kann mit ihr wetteisern, einzelne Krystalle erreichen 1 Zoll Größe. Dieselben sind öfter in Malachit verwandelt. Am reinsten sind daselbst die kugeligen Congregationen von Wallnußgröße, aus einem Hauswert von Krystallen mit den vorherrschenden Flächen Mh, an ihnen kann man den Blätterbruch P durch Wegsprengen der scharfen Schen leicht darstellen. Miedzana Gora in Polen, Cornwall, Banat, Tyrol, Zinnwald. Vordem war Bulach auf dem Württembergischen Schwarzwalde berühmt, wo sie schon seit 1326 (Select. phys. oecon. 1752. I. 510) auf den Schichtslächen des obersten Buntensandstein in strahlig blättrigen zum kugeligen geneigten Wassen zurück, und durch Vorherrschen mehrerer Schiesenbslächen (h, a) werden sie länglich taselartig.

Erdige Kupferlasur (Bergblau) mit ihrer viel lichtern Farbe darf man nicht mit Vivianit pag. 577 verwechseln. Früher war die Bereitung des Bergblau's aus Krystallen wichtig, weil man keine andere seine blaue Farbe hatte. Plinius 33. 57 nennt sie schon Caeruleum. Man war an das Vorkommen in der Natur gebunden, da die künstliche Bereitung noch heute Schwierigkeiten hat. Durch Ueberheizung des Marmors mit Kupfervitriol bildet sich grüner Malachit, der nach einiger Zeit in eine blaue Masse umsteht, Wibel Jahrb. 1873. 247.

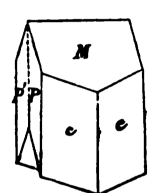
2. Maladit.

Molochites Plinius 37. so. Soll nach seiner grünen Farbe (µaláxη Malve) benannt sein. Agricola erwähnt ihn beim Jaspis. Χουσοχόλλα Theophrast 70, Goldloth, weil er ein sehr reines Kupfer zum Löthen des Goldes gab. Die alten Bergleute hießen es Berggrün. Cuivre carbonaté vert. Schreckenstein Selecta Physico-oeconomica 1750 III. 180, "weil sie kleinen Kindern wider den Schrecken angehängt werden".

Krystalle sehr selten, doch soll man an den feinen Nadeln zuweilen



Flächen beobachten. Phillips beschreibt sie zweigliedrig: eine sehr blättrige Säule $M=a:b:\infty c$ bildet $123^{\circ}35'$, das gegen steht der zweite Blätterbruch $P=c:\infty a:\infty b$ rechtwinklig. Auch $T=b:\infty a:\infty c$ soll etwas blättrig sein,



und das auf die scharfe Säulenkante aufgesetzte Paar $c = b : c : \infty a$ 107° 16' in der Axe b haben. Nach Hessenberg (Abh. Senck. Ges. 1864. V. 246) betrug jedoch an den schönen Kryskallen von Rheinbreitenbach dieser Winkel $c/c = 104^{\circ}$ 20'. Nun kommen aber bei Terruel in Arasgonien Zwillinge mit einspringenden Winkeln vor, die T gemein haben und umgekehrt liegen. Darnach ist das

System 2+1gl., c/c die Säule von 104° 20', M Schiefendsläche, und die Gegensläche M durch den Zwilling zu erklären. Lang (Philos. Mag. 4 ser. 25. 11 und 28. 15) und Zepharovich (Sist. Wien. Atal. Bb. 51) haben das an den Krystallen von Rezbanya, Kärnthen, Nischneitagilst, Australien 2c. bestätigt. Wenn die Zwillinge durchwachsen, haben sie scheindar eine Geradendsläche gemein. Dispersion inclinée. Gewöhnlich bekommt man im günstigsten Falle nur grobe excentrische Strahlen zu Gesicht mit dem prachtvollsten Seidenglanz, wie z. B. auf den Kupferkiesgängen vom Herrensegen in der wilden Schappach oder von Nanzenbach bei Dillensburg. Hebt man solche smaragdgrünen Strahlenbüschel ab, so zeigen sie auf dem Querbruch einen schappach Schimmer, in welchem das Grün sast ganz verschwindet. Das ist ein sehr auffallender unerwarteter Dischroismus! Querbruch deutlich blättrig, aber concav nach der Seite der convergirenden Strahlen, was auf Glaskopstructur hinweist, welche bei derben Wassen so gewöhnlich gefunden wird.

Im Dichrostop zeigen feine Strahlen im extraordinären Bilde einen äußern gelben und innern blauen Rand, die grüne Farbe wird also in ihre Elemente zerlegt, der blättrige Querbruch ist dagegen im ordentlichen Bilde schwarz, im außerordentlichen indigblau.

H. = 3—4, Gew. 4. Smaragd- bis Spangrün. Die Glasköpfe concentrisch schaalig, fein fastig und in den grünen Farben vom licht Spangrün bis zum Lauchgrün wechselnd.

Vor dem Löthrohr reduciren sie sich wie Kupferlasur, in Säure brausen sie stärker.

 $\dot{C}u^2 \ddot{C} \dot{H} = \dot{C}u \ddot{C} + \dot{C}u \dot{H}.$

Rlaproth (Beiträge II. 287) fand im Sibirischen 5.8 Cu, 12,5 Sauerstoff, 18 Kohlensäure, 11,5 Wasser.

Malachit ist bei weitem das gewöhnlichste unter den salinischen Rupfererzen. Als erdiger Beschlag (Kupfergrün) kommt er gar häufig im Flözgebirge vor: die Reupermergel, der Muschelkalt, Buntesandstein zeigen ihn. Im Gouv. Perm ist die Bechsteinformation stellenweis grun davon gefärbt. In Bergwerken, auf alten Waffen (aerugo nobilis) erzeugt er sich unter unsern Augen. Auf Erzgängen kommt er besonders in den obern Teufen vor, wo er durch Zersetzung der geschwefelten Kupfererze (Kupferkies, Buntkupfer= und Fahlerz) entstanden ist: an verwitterten Rupferkiesstufen (Herrenseegen, Nanzenbach) fann man den Zersetzungsprozeß mit großer Bestimmtheit verfolgen: der Kupferkies wird zu Ziegelerz, zwischen welchem die smaragdgrünen Buschel liegen. schönes Vorkommen findet sich im Kalkstein von Ringenwechsel bei Schwaz in Tyrol, dasselbe zeigt keine Spur von Faser und hat einen jaspisartigen Bruch wie Rieselkupfer pag. 451, löst sich aber in Säuren vollkommen. Unübertroffen sind dagegen die glaskopfartigen Malachitmassen vom Ural, die auf geschliffenen Flächen im reflectirten Licht eine eigenthümliche Far-Sie kommen dort klumpenweis in Klüften des benwandlung zeigen. trystallinischen Uebergangstaltes auf der Grenze von Grünstein vor, und scheinen aus gediegenem Rupfer, das sich mit Rothkupfererz überzog, ent-Die Sammlung des Bergcorps in Petersburg bewahrt aus der Gumeschemstischen Grube ein Stud von 34' Länge und Breite, 90 Bud schwer, vom schönsten Smaragdgrün, dessen Werth auf 525,000 Rubel geschätt wird. Auf den Demidov'schen Gruben von Nischne-Tagilst hat man sogar einen Block von 16' Länge, 7½' Breite, 8½' Höhe bloßgelegt. Wegen bes prachtvollen Grün und der Politurfähigkeit ist das Mineral außerordentlich geschätzt zu Fournierarbeiten, indem man Vasen, Toiletten, Tischplatten, Zimmer zc. damit täfelt, selbst die Säulen der Fsackstirche zu Petersburg prangen in diesen Farben. In den letten 50 Jahren wurden über 4 Millionen Pud (à 16 Kilogr.) gewonnen, doch nimmt heute die Ausbeute sehr ab. Die Malachitsäulen des Dianentempels von Ephesus wurden nach der Sophienkirche in Constantinopel geführt. Aus der Peak Downs Copper Mine von Queensland waren dicke Mannshohe Stufen auf der Wiener Ausstellung. Gestoßen dient es auch als grüne Farbe (Berggrün), die haltbarer ist als Bergblau, denn der blaue Himmel auf alten Gemälden soll grün werden, indem sich die Kupferlasur in Malachit verwandelt. Darauf beruht auch die Bildung von

Afterkrystallen. Die Kupferlasurkrystalle von Chessy bestehen häufig im Innern aus strahligem Malachit, nicht selten hat der Angriff stellenweis stattgefunden, als hätte sich nicht alle Substanz zur Verändezung gleich geeignet. Zu Bogoslowk haben sich große Krystalle von Atakamit in Malachit verwandelt (Jahrb. 1873. 606). Es besteht aber

Rupferlasur aus $Cu^8 \ddot{C}^2 \dot{H} = 6 \dot{C}u + 4 \ddot{C} + 2 \dot{H};$ Masachit aus $\dot{C}u^2 \ddot{C} \dot{H} = 6 \dot{C}u + 3 \ddot{C} + 3 \dot{H}:$

es darf daher die Kupferlasur gegen C nur H austauschen, so muß sie in Malachit übergehen. Vergleiche auch die Umwandlung des Rothkupfererzes Gu in Malachit. Becquerel machte künstlichen Malachit (Pogg. Ann. 37. 220). Kupfervitriol mit Soda gefällt gibt Bremer Blau Cu³ C H², das sich durch Glühen in Braunschweiger Grün verwandelt.

Malachit und Kupferlasur gehören zu den geschätztesten Kupfererzen, namentlich weil sie von Schwefel und Eisen frei sind, welche den Schwelzund Reinigungsprozeß sehr erschweren. Zu Chessy wurde früher Kupfer-

lasur zu gute gemacht.

Aurich alcit nannte Böttcher (Pogg. Ann. 78. 495) die spangrünen nadelsörmigen Krystalle von Lotewsk am Altai, sie geben auf Kohle einen Zinkbeschlag, 2 (Zn, Cu) C + 3 (Zn, Cu) H mit 45,6 Zn, 28,3 Cu, 16 C, 9,9 H. Buratit hat sogar Zink und Kalk. Mysorin (Phil. Trans. 1814. 46) von Mysore in Ostindien soll Cu² C mit 60 Cu, 19 ke, 16,7 C sein.

Phosphor- und arseniksaure Kupfererze

Malachit, womit sie wegen ihrer grünen Farbe allein verwechselt werden können, aber schon dadurch unterscheiden kann, daß sie sich in Säuren zwar lösen, aber nicht brausen. Die Phosphorsäure lehrte Berzelius durch Zusammenschmelzen mit Blei erkennen, es bildet sich dann phosphorsaures Blei, was den Kupferregulus einschließt, und sich an den Facetten beim Erkalten erkennen läßt. In Cornwall jetzt schwerer zu bestommen, als in früherer Zeit, weil sie hauptsächlich in den obern Teufen lagen.

3. Phosphortupfererz Br.

Von Virneberg bei Rheinbreitenbach oberhalb Bonn. Wurde von Nose für Malachit gehalten, baher nennt es Hausmann Pseudomas lachit. Klaproth entdeckte darin die Phosphorsäure. Phosphorochalcit Kobell's. Cuivre hydro-phosphaté, Hydrous Phosphate of copper. Lunnit. Dihydrit.

Krystalle sollen 2+1gl. sein: eine geschobene Säule $M = a:b:\infty c$ bildet vorn den scharfen Winkel von 39°, der durch $a = a:\infty b:\infty c$

gerade abgestumpft wird. Geradendsläche $c = c : \infty a : \infty b$ steht rechtwinklig gegen M. Augitpaar P = a : 2b : c macht in der Mediankante $a : c 117^{\circ} 49'$, und Schiefendsläche $t = 2a : c : \infty b$ liegt mit PM in einer Zone. Natürlich könnte bei der Seltenheit guter Krystalle ein solches System

auch 2gliedrig werden, wenn die hintere Gegenfläche sich einmal zeigen sollte. Krystalle lagen auch auf alten Halden am Silberbrunnen süd=

X

westlich Oppenau, im obern Haigerachthal (Beiträge Statist. Bern. Baben 1863 XVI. 38) wahrscheinlich in der Fortsetzung des mächtigen Gangzuges, worauf in der Wilden Schappach der Herrenseegen und Friedrich Christian bauten.

In der Regel findet man nur malachitartige Ueberzüge, deren sma= ragdgrüne Farbe aber eigenthümlich schwarzgrün gesprenkelt ist. H. = 4, Gew. 4,2.

Vor dem Löthrohr kugelt es sich leicht, darin schwimmt ein kleiner Regulus von unreinem Kupfer. Die Kugel zeigt beim Erkalten eine eigenthümliche Rinde, während die innere Masse noch längere Zeit flüssig bleibt.

Cu⁶ P H³ mit 68 Cu, 21,5 P, 8,6 H.

Die Kupfererzlagerstätte des Virneberges, wo es Nose zuerst fand,

ist noch heute der Hauptfundort. Nischne-Tagilst, Libethen.

Breithaupt's Ehlit von Ehl bei Linz am Rhein sieht wegen eines deutlichen Blätterbruchs dem Kupferschaum ähnlich, hat sonst aber eine höchst nahe Zusammensetzung Cu³ P + 2 Cu A. Nur sand Bergemann neuerlich 7 p. C. Vanadinsäure. Schrauf (Jahrb. 1873. 646) beschreibt von dort eingliedrige Krystalle. Der amorphe Thrombolith auf Kalfsstein von Rezbanya soll Cu³ P + 6 H sein. Hermann's Tagilit wird als Cu⁴ P + 3 H gedeutet. Nirgends sollen sich nach Nordenstsöld (Journ. pratt. Chem. 73. 216) die Kupferphosphate zahlreicher sinden, als zu Nischne-Tagilst. Aber sie sind chemisch kaum zu erkennen.

4. Olivenerz Wr.

Olivenit nach seiner Farbe. Werner begriff darunter zwar verschiedene Dinge, hatte aber doch hauptsächlich dieses im Auge, Hoffmann (Mineral. III. b. 170). Von allen das gewöhnlichste.

1) Phosphorsaures (Libethkupfer, Libethenit, blättriges Olisvenerz) Cu⁴ PH mit wenig Arseniksäure, 66,5 Kupferoxyd, 30 Phosphorsaure, 4 Wasser. Dunkel olivengrün bis schwärzlich grün von Lisbethen bei Neusohl in Oberungarn auf quarzigem Glimmerschiefer. Wurde 1810 bei der Schürfung einer alten Zeche entdeckt (Mineral. Taschenbuch 1813. 274).

2gliedrige Oblongoktaeder, die man beim ersten Anblick für regulär

hält. Eine geschobene Säule $M = a : b : \infty c$ macht vorn 109° 52', sie ist häusig etwas gekrümmter als das auf die scharse Säulenkante ausgesetzte Paar $c = b : c : \infty a$ mit 92° 20' in der Kante über Axe c, hin und wieder gewahrt man in den 4 gleichen Ecken die ganz kleine Oktaedersläche o = a : b : c. Härtc = 4, Gew. 3,7.

Vor dem Löthrohr kugeln sie sich, sollen in der Pincette geschmolzen Facetten bekommen, doch sind die jedenfalls undeutlich.

Hauptfundort Libethen, meist krystallisirt, doch kommen auch nieren= Quenstebt, Mineralogie. 3. Aust. 38

förmige (Prasin Breith.) daselbst vor, die von dem dortigen dunkelgrünen Malachit äußerlich nicht unterschieden werden könneu.

2. Arseniksaures (Olivenit, Pharmakochalcit, fasriges Olivenerz, britte Species des Arseniate of Copper bei Bournon Phil. Transact. 1801. 177)

Cu 1 As H mit 57 Cu, 40 As, 3,5 H.

Aber nie ohne Phosphorsäure, welche die Arfenissäure in allen Verhältnissen vertritt. Pistaziengrüne Nabeln von Cornwallis. Phillips be=

schreibt sie als blättrige Säulen $M = a : b : \infty c$ 110° 50' mit dem Paare $c = b : c : \infty a 92° 30'$, $P = c : \infty a : \infty b$, I = $b : \infty a : \infty c$. Sehr selten die Fläche $a = \frac{1}{2}a : b : \infty c$. M unter 132° 7' schneibenb.

H. = 3, Gew. 4,4. Strich lichter, spröbe.

Die Analyse von Robell (Pogg. Ann. 18. 240) gab 36,7 As, 3,3 P, 56,4 Cu, 3,5 H. In der Pincette schmilzt es leicht, und "krystallisirt beim Abkühlen eben so schön, wie das phosphorsaure Bleioryd. erhält aber keine Perle mit größern Facetten, sondern eine strahlige Masse, deren Oberfläche mit prismatischen Krystallen netsförmig bedeckt ist". Auf Kohle reducirt es sich mit Detonation zu einem unreinen Rupferkorn. Bilbet meistens feine Nadeln, die man für Pistazit halten könnte, manche werden fasrig wie der feinste Amianth mit nierenförmiger Oberfläche 2c., im Quarz der Gruben von Cornwall. Schwaz, Zinn= wald, Nischne-Tagilst. Der dunkelgrüne amorphe Cornwallit Cus As A's fommt mit ihm vor.

3. Abamite (Compt. rend. 1867. Bb. 62. 692) von Chanarcillo in Chili, honiggelb zusammen mit Embolit. Härte 3 -4, Gew. 4,34. Zwei Blätterbrüche schneiden sich unter 107°, c/c = 91° 33', also isomorph mit Libethenit, aber Zn4 As H2. Gine rothe Abanderung kommt auf der Mine de la Garonne (Var) vor, die optische Mittellinie fällt mit Are c zusammen, beim Libethenit bagegen mit b.

5. Aupferglimmer Br.

Chalcophyllit, Cuivre arseniaté lamellifaire, 2te Species von Bournon's Arseniate of Copper (Phil. Trans. 1801. 176), ausgezeichnet in Coru-Tamarit. wallis.

Rhomboeder P 69° 12' im Endfantenwinkel, aber die Endkante ift durch einen deutlichen glimmerartigen Blätterbruch c = c: ∞a: ∞a: ∞a so stark abgestumpft, daß dünne sechs= seitige Tafeln entstehen, woran die P abwechselnd convergirende Kanten bilden. Auch stumpfere Rhomboeder kommen vor. Regativ optisch einagig, brechen das Licht viel stärker als Uranglimmer, daran sofort zu unterscheiden.

Bläulich smaragdgrün ins Spangrüne sich neigend, Uranglimmer

hat nicht so viel Blau. Starker Perlmutterglanz auf dem Blätterbruch, Härte = 2,3, Gew. 2,6.

Vor dem Löthrohr Arsenikgeruch, allein er verknistert stark zu kleinen Flimmerchen, doch gelingt es durch langsames Erhitzen aus Stücken ein Kupferkorn zu bekommen.

Cu⁶ As + 12 A mit 52,9 Cu, 19,3 As, 23,9 Å, nach Damour kommt zuweilen auch etwas Phosphorsäure vor. Corn-wallis. Nischnetagilst.

Rupferschaum Wern. ist durch seinen Blätterbruch dem Kupfersglimmer sehr ähnlich, geht aber mehr ins Spangrün, und soll 2gliedrig sein. Die aus der Gegend von Schwaz in Throl (Throlit) bilden strahsligblättrige Halbugeln; in Ungarn, zu Bulach auf dem Schwarzwalde 2c. einen blättrigen Anflug. Chemisch sind nach Kobell (Pogg. Ann. 18. 200) die von Falkenstein bei Schwaz durch 13,6 Ca C verunreinigt, auf Kohle geben sie daher eine strengslüssige Schlacke. Mit Aezammoniak und kohslensaurem Ammoniak digerirt löst sich das Kupfersalz, und der kohlensaure Kalk bleibt zurück. Sie scheinen darnach ein Gemeng zu sein von

Cu⁵ Ås + 10 Å + Ca C mit 43,9 Cu, 25 Äs, 17,5 Wasser. Vergleiche auch den Kupferschaumartigen Trichalcit Cu³ Äs Å⁵ auf sibirischen Fahlerzen. Konichalcit (Cu, Ca)⁸ (Äs, P)² Å³ von Andas lusien ist dagegen mehr malachitartig (Pogg. Ann. 77. 180).

6. Linjenerz Wr.

Erste Species von Graf Bournon's Arseniate of Copper (Phil. Trans. 1801. 174) in Begleitung des Kupferglimmer von Cornwallis. Lirokonit.

Rleine himmelblaue niedrige Oblongoktaeder $s = a:b:\infty c$ 119° 45', mit einem auf die stumpse Säulenkante aufgesetzen Paar $o = a:c:\infty b$ 71° 50'. Nach Descloizeaux macht Kante s/s mit o/o 91° 27', dann ist es 2+1gliedrig. Auch die opetischen Axen siegen in einer Schiefendsläche. Härte 2-3, Gew. 2,9. Hermann sand 36,4 Cu, 23 Äs, 3,7 P, 10,8 Äl, 25 H, was keine schöne Formel gibt:

 $Cu^8 \ddot{A}s + \ddot{A}l \ddot{A}s + 24 \dot{H}.$

Redruth, Herrengrund; Ullersreuth im Boigtlande mit andern verwandten Aupfersalzen zusammen. Haidinger's (Pogg. Ann. 14. 228)

Grinit von Limerick in Irland (Erin), smaragdgrün, H. = 4—5 Gew. 4, nicht krystallisirt in Gesellschaft von Linsenerz Cu⁵ Äs + 2 H.

. 7. Strahlerz Wr.

Vierte Species des Arseniate of Copper Bournon (Phil. Trans. 1801. 181), Klinoflas, Abichit, Aphanèse. Kleine schwärzliche Krystalle zusammen mit Linsenerz in Cornwall vorkommend. Mit der Nadel 38*

AI M

gerist werden sie fast so schön himmelblau, als das Linssenerz, woran man sie leicht erkennt. 2 + 1gliedrige Säule $M = a : b : \infty c$ vorn 56° , die auf die scharse Säulenkante aufgesetzte Schiefendsläche $P = a : c : \infty b$ soll sehr blättrig sein, P/M 95°, eine hintere Gegensläche x 2c. Optische Axen in der Medianebene, Mittellinie senkrecht zum Blätterbruch P. Härte=3,

Gew. 4,3, schwärzlich grün an der Oberfläche, im durchscheinenden Licht

heller.

Cu⁶ Äs H³ mit 62,6 Cu, 30,3 Äs, 7 H,

also von der Zusammensetzung des Phosphorkupfererzes, auffallender Weise erinnert auch das 2+1gliedrige System mit dem scharfen Säulen-winkel daran.

8. Engroit Breith.

Passend nach seiner schönen dioptasartigen Farbe genannt. Gehört zu den ausgezeichneten, schon wegen seiner mehrere Linien großen

2gliedrigen Krystalle. Eine Säule M = a:b:∞c bildet



117° 20', die Geradendsläche $P = c : \infty a : \infty b$, beide nicht blättrig; dagegen schimmert $n = b : c : \infty a \cdot 87° 52'$ beutlich und noch deutlicher $b = b : \infty a : \infty c$ vom inneren Lichte des Blätterbruchs. In der Säule M/M kommen noch mehrere Zuschärfungen der scharfen Kante vor. Smaragdgrün, H. = 3—4, Gew. = 3,4. Vor dem Löthrohr reducirt er sich mit

Detonation zu röthlich weißem Arsenikkupfer, das bei längerm Behandeln in der Oxydationsflamme ein Kupferkorn wird:

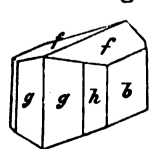
 Cu^4 As + 7 H mit 48 Cu, 33 As, 19 H.

Einzig zu Libethen mit feintraubigem Erdkobalt auf Glimmerschiefer.

Chlorotil (Jahrb. 1875. so7) kommt in blaßgrünen Härchen bei Schneeberg und Zinnwalde auf Quarz mit Tungstein vor, Cu^s Äs H.

9. Brochantit Heuland.

Von Lévy (Ann. of Phil. 1824. 241) aus dem Ural 2gl. beschrieben worden: $g = a : b : \infty c \ 104^{\circ} \ 10'$ hat nur Spuren von Blättrigkeit,



dagegen ist $b = b : \infty a : \infty c$ die Abstumpfungsfläche der scharfen Säulenkante deutlich blättrig und glänzend, $f = b : c : \infty a$ macht die stumpfe Kante von 151° 52', $h = a : \frac{1}{2}b : \infty c$. Kokscharow (Min. Rußl. III. 204) fand 104.31 und 152.37. Nach Schrauf (Jahrb. 1873. 969) 2 + 1 gliedrig, sogar mit Hinneigung zum Igliedrigen, und wie Malachit

zur Zwillingsbildung geneigt.

Smaragdgrün, zuweilen ins Schwärzliche gehend, Gew. 3,9, H. = 3—4. Vor dem Löthrohr schmilzt er und gibt ein Kupferkorn.

 $Cu^4 \ S \ H^3 = Cu \ S + 3 \ H \ Cu \ mit \ 70 \ Cu, \ 18 \ S, \ 12 \ H.$

Er löst sich in Säuren, aber nicht im Wasser, wie der Rupfervitriol.

Bildet sich künstlich aus Rupfervitriollösungen, wenn man Rupferorydhydrat hinzusett.

Ein seltenes Fossil. Zu Rezbanya in Siebenbürgen bricht es mit Rupferlasur und Malachit (Pogg. Ann. 14. 141) und gleicht dem Malachite, ist nur etwas dunkeler und glänzender. G. Rose (Reise Ural I. 207) beschreibt kleine Krystalle von den Gumeschewskischen Rupfergruben, wo sie mit Malachit und Rothkupfererz brechen. Forchhammer's Krisuvigit bildet zu Krisuvig auf Island ein kleines Lager. Königin in Sibirien, Warringtonit von Cornwall schließen sich eng an. Dagegen soll ber schön grünlich blaue Langit aus dem Killas von Cornwall (Compt. rend. 1864 Bb. 59. 688) Zwillinge des Aragonits bilden, und ein Wasseratom mehr haben Cu4 SH4. Devillin (Jahrb. 1865. 621), welcher damit zusammen vorkommt, scheint nur mit Gyps gemischter Langit zu sein.

Rupfersammterz (Lettsomit) nannte schon Werner die pracht= vollen himmelblauen sammtartigfasrigen Halbkugeln, welche mit Malachit in Drusen von Brauneisenstein zu Moldawa im Banat vorkommen. Percy zeigte, daß so sehr ihr Aussehen auch an Kupferlasur erinnert, sie boch nur Spuren von Kohlensäure haben, dagegen vielmehr 15,4 Schwefelfäure, 48,2 Cu, 11,7 Eisenoryd und Thonerde, 23 H, also etwa

 $Ca^6\ddot{S} + \ddot{A}l\ddot{S} + 12\dot{H}.$

10. Uranglimmer Wr.

Grünglimmer von Johann-Georgenstadt Klaproth (Beitr. II. 110). Uran oxydé. Werner wollte ihn anfangs nach Bergman Torberit (Emmerling, Lehrb. Min. 1796. II. 584) nennen, was großen Wiberspruch erfuhr. wäre damals nach Obsidian pag. 468 der erste Personenname gewesen (Bergm. Journ. 1789. 276).

Kleine viergliedrige Tafeln, deren Geradendfläche $P=c:\infty a:\infty a$ sehr blättrig ist, während das Oktaeder o = a:a:c die Seiten der rechtwinkeligen Tafeln unter 1430 zu= schärft, 0/P = 108.29 bis 108.54. Diese einfache Form Po ist am häufigsten, es kommt aber auch die erste M = a:a:∞a und 2te quadratische Säule h =

a: ∞ a: ∞ c, das nächste stumpfe Oktaeder $g = a:c:\infty$ a vor. Schon

Phillips bildete noch viele andere Flächen ab.

Die prachtvoll smaragdgrünen Krystalle sind fast so deutlich blättrig, jedoch spröder, als Glimmer, so daß sie quer gar keinen muscheligen Bruch zeigen. Werner (Cronstedt 217) stellte sie daher geradezu zum Glimmer. H. = 2, Gew. 3,2—3,6. Nach der Zusammensetzung unterscheidet Berzelius (Pogg. Ann. 1. 274) zweierlei:

a) Rupferuranglimmer (Chalcolith)

Cu Ü B H 8 mit 60 Uranoryd, 9 Cu, 16 P, 14,5 H, mit Salzsäure befeuchtet färbt er die Flamme blau, und gibt mit Soda auf Kohle ein Kupferkorn. Smaragdgrün. Das gewöhnliche. Johann=

Georgenstadt, Schneeberg, Joachimsthal, Grube St. Anton auf dem Schwarzwalde, Redruth, Nordamerika, Wolfsinsel im Onegasee mit Amesthyst. Häufig in Gesellschaft mit Uranpecherz. Negativ optisch einaxig.

b) Kalfuranglimmer (Uranit, Autunit).

Ca G P A statt Rupfer 6,2 Ca,

zeisiggrün bis citronengelb. Das seltenere. Besonders bei Autun und St. Prieux ohnweit Limoges. Zu Chestersield in Massachusets von Tursmalin eingeschlossen. Optisch 2axig, und Messungen kleiner Krystalle von Cormvall geben die Säule M/M 90° 43' (Ann. min. 1858. XIV.), o/P == 109.6 und 109.17. Der Isomorphismus findet daher nur annähernd statt. Etwa ähnlich, wie bei der fünstlichen viergl. Be S II4 und der zweigl. Be Se II4 (Topsöc Sixb. Wien. Atab. 1872. Bb. 66. 2 pag. 5). Zweierlei Systeme mit so nahe liegenden Winkeln gehen gleichsam in einander über.

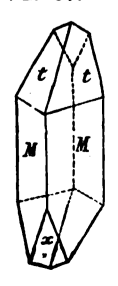
Auf der Grube Weißer Hirsch zu Neustadtel bei Schneeberg fand Prof. Weißbach in Gesellschaft von Uranpecherz eine Reihe secundärer Produkte, worunter ein viergliedriger Zennerit Cu F Äs H dem Kupseruranglimmer, ein zweigliedriger Uranospinit Ca F Äs H dem Kalkuranglimmer entspricht, nur daß Arsenik die Stelle des Phosephors vertritt (Jahrb. 1873. 114). Dazu kam noch citronengelber blättriger Trögerit Ü Äs H und wachsgelber diamantglänzender Walpurgin Ü Bi Äs H mit 60,7 Wismuthoryd (Jahrb. 1873. 114).

Bleisalze.

Das Bleioxyd verbindet sich außer mit P und Äs noch mit einer Reihe anderer Säuren, Er V M W, zu schönfarbigen Salzen, die wir hier folgen lassen, indem wir an jede Säure die wichtigsten isomorphen Basen auschließen.

1. Rothbleierz Wr.

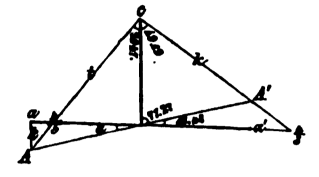
Chromsaures Blei, wegen seiner schönen Farbe von Hausmann Kallochrom genannt. Aus den Goldgängen von Beresowst 1766 von Lehmann in einem Briese an Buffon (Delisle Essai 1772. ss3) de nova minerae plumbi specie crystallina rubra crwähnt, daher Lehmannit. Chromate of lead. Krotoit (xpoxós Siffran). Kotscharow Material. VI. s7.



2+1 gliedrig, Säule $M=A:b:\infty$ e bildet vorn 93° 30' (93.40), ist erkennbar blättrig und fein längsgestreift. Gewöhnlich auf der Vorderseite nur ein Augitpaar t=A:b:c in der Mediankante 119° . Interessant ist hinten die matte Schiefendsläche $\mathbf{x}=\frac{1}{3}A':c:\infty b$. Eine Zuschärfung der scharfen und stumpsen Säulenkante sieht man öster, auch wohl die Fläche $c=c:\infty A:\infty b$. Hessenberg (Abh. Sendenb. Ges. 1860. III. 281) und Dauber (Situngsb. Wien. Akab. 1860.

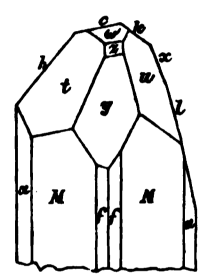
42. 10) haben sich mit den kleinen Krystallen aussührlich beschäftigt. Dauber's sorgfältige Wessungen ergaben die Axen A:b:c=1,047:1,09:1, A/c 77° 27'. Die Zahl der Flächen ist außerordentlich; ich will nur einen Theil aussühren: P001, b010, a100; M110, z011, h101, k1'01; t111, v=1'11; Säulenzone f120, d210, α 310, g320, z350, 230. Diagonalzonen ω 012, y021; Schiefendslächen x3'01, 14'01, e201, n401, χ 801, ϱ 502; Augitpaare u2'11, γ 3'11,

 β 3'12, r 6'12, s 441, μ 154, π 221, σ 352, g '841, H 435 2c. Wollte man möglichst rechtwinklige Axen haben, so würden wir wie beim Gyps $t = \frac{1}{3}a : \frac{1}{4}b : c$ seţen. Dann ist in nebenstehendem Aufriß $k = \frac{1}{4} = A \cdot \sin \alpha$, $\alpha = 13^{\circ}$ 48'; es weicht also die rechtwinklige Axe a nur 12° 33'—13° 48' = — 1° 15'



ab, d. h. a'/c bildet 91° 15' und Fläche t hat nach unserm Bilde c: a: b,

k = c: $\frac{1}{8}a'$: ∞ b. Nehmen wir nun einen complicirten Krhstall zur Hand mit den Zonen c wzy, ty M, yul, ku M 2c., so können wir die Flächen hinschreiben $\omega = 4a'$: 2b: c, z = 4a': b: c, $u = \frac{1}{4}a$: b: c. Wan sieht da bald, daß wenn wir die Axen a und b viermal länger nehmen, die Ausdrücke an Einsachheit gewinnen: für a: b: c: k = 4,088:4,362:1:0,089 wird dann $t = \frac{1}{4}a:\frac{1}{4}b$, $k = \frac{1}{8}a'$: ∞ b, $c = a:\infty$ b, $x = \frac{1}{44}a'$: ∞ b, $d = \frac{1}{4}a'$: d =



a: ½b, u = ½a': ½b. Die Säulen Mfa behalten ihre Ausbrücke.

Hauptage chalbirt den Winkel der optischen Axen (Pogg. Ann. 37. 114). Wirkt ziemlich stark auf das Dichrostop. Das extraordinäre Bild färbt sich mit einem gelben und blauen Saume. Demantglanz insonders auf dem Querbruch der Säule. Schöne morgenrothe Farbe mit oraniensgelbem Strich. Härte 2—3, Gew. 6.

Auf Kohle decrepitirt es zu stark, man muß es daher erst pulverissiren, dann schmilzt es leicht und reducirt sich mit Detonation zu einer Schlacke, unter welcher die Bleireguli verborgen liegen. Die Schlacke gibt wie das Erz selbst die prachtvollsten grünen Gläser.

Pb Cr mit 31,7 Chromsäure und 68,3 Pb.

Blei mit chromsaurem Kali übergießt. Geschmolzen und langsam abgetühlt gibt es eine braune frystallinische, rasch im Wasser abgefühlt eine rothe amorphe Masse. "Dyydirt in der Hitz alle organischen Körper vollständig." Macht daher in der Kattundruckerei die organischen Farben haltbar. Gibt das prachtvolle Chromgelb, wozu man auch das natürliche im Ural benützt. Die Chemie kennt keinen zweiten so färbenden Stoff. Vauquelin entdeckte 1797 darin das Chrom (χρώμα Farbe), er behandelte das Mineral mit Salzsäure und Alkohol, welcher desse

orydirend wirkt, unlösliches Pb Gl gibt und Er, welches die Flüssigkeit grün färbt. Es kommt daselbst bei Beresowsk ohnweit Katharinenburg in den dortigen Goldgängen auf Quarz im verwitterten Granit (Beresit) vor, und ist durch Verwitterung von Bleiglanz entstanden, mit dem es einbricht. Ein zweiter wichtiger Fundort ist Minas Geraes in Brassilien auf Quarz im Talkschiefer. Neuerlich ist ein dritter von der Grube Labo bei Luçon in den Philippinen durch die Oestreichische Nosvara bekannter geworden. Zu Rezbanya scheinen 1833 einmal einige kleine Krystalle im Letten gefunden zu sein.

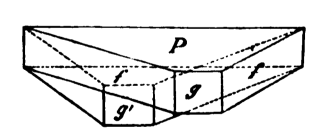
Melanochroit Hermann (Pogg. Ann. 28. 162), Phvenicit (powizeos

purpurroth), von Beresowst ist basischer:

Pb³ Cr² mit 23,3 Cr und 76,7 Pb,

fächerförmig gruppirte fast rechtwinklige Taseln, metallischer Diamantsglanz, dunkelsarbig dis kirschroth, und ziegelrother Strich, Gew. 5,75, H. = 3—4. Er becrepitirt nicht so stark. Findet sich mit dem vorigen bei Beresowsk in kleinen derben Parthieen sonderlich auf Bleisglanz. Rothbleierz bedeckt oder umhüllt ihn gewöhnlich. Die derben Parthieen sonderlich auf Bleiglanz. Rothbleierz bedeckt oder umhüllt ihn gewöhnlich. Die derben Parthieen sind nach einer Richtung spaltbar. Noch basischer als dieses ist Chromroth Pb² Cr, jene prachtvolle Zinsnoberähnliche Farbe, welche man durch Zusammenschmelzen des Chromzgelbs mit Salpeter erhält (Pogg. Ann. 21. 550). Chromroth und Chromzgelb gemischt gibt Chromorange; mit Kreide, Thon, Gyps vermischt, erzeugt man blasser Farben.

Vauquelinit Berzelius (Afhandl. i Fys. Vl. 258) stetiger Begleiter des Rothbleierzes von Beresowsk (2 Pb + Cu) $Cr^2 = (Pb, Cu)^8 Cr^2 O^9$ also ein durch 10,8 Cu verunreinigter Melanochroit. Haidinger (Pogg. Ann. 5. 178) beschreibt die kleinen Krystalle 2 + 1gliedrig: eine geschobene



Säule $f = a : b : \infty c$, beren vordere Kante durch $g = a : \infty b : \infty c$ gerade abgestumpst wird. Die Schiefendssäche $P = a : c : \infty b$ macht nach Lévy mit g einen Winkel von 120° . Gewöhnlich

unregelmäßig durcheinander gewachsen oder Zwillinge g gemein und umsgekehrt liegend. Schwarzgrün, aber zeisiggrüner Strich, daran leicht erkennbar. H. = 2-3, Gew. 6. Dreierlei Vorkommen: a) kleine schwarzgrüne Krystalle haufenweiß durcheinander gewachsen; b) kleine Kugelu von Hirsetorngröße auß Krystallnadeln bestehend; c) dichte erdige zeisiggrüne Massen. Nordenstjöld (Pogg. Ann. 1869 Bb. 137. 200) untersschiedet darunter noch einen Laxmannit mit 8 Phosphorsäure und der Formel 2 K³ Cr² + (K, H)³ P. Aber die Krystalle scheinen den gleichen Habituß zu behalten, nur mit andern Winkelangaben: $f/f = 110\frac{1}{4}$, P/f = 134.25, worauf P/g = 148.25 betragen würde, also 28° mehr, als Lévy angibt.

2. Banadinbleierz.

Vanadinit. 1801 von Del Rio zu Zimapan in Mexico entbeckt, schon er glaubte darin ein neues Metall, Erythronium zu erkennen, was aber in Frankreich fälschlich für Chrom ausgegeben wurde. Als nun Sesström 1830 im Stabeisen von Taberg Vanadium entdeckt hatte (Pogg. Ann. 21. 48), zeigte Wöhler, daß es die Säure in unserm Bleierze sei. Aber erst durch die Entdeckung im unreinen Uranpecherz kann man es in größern Mengen bekommen (Sitzungsb. Wien. Akad. 1858. 33. 8).

Bildet wie Buntbleierz reguläre sechsseitige Säulen mit Geradendssche. Die Säule gern bauchig. Kosscharow am russischen Dihexaeder 80° 1' Seitenkanten, Schabus an kärntenschen (Berg Obir bei Windischstappel) 78° 46'. Gelblich braune Krystalle mit Fettglanz, sogar morgensrothe Nädelchen kamen am Obir vor. H. = 3, Gew. 7. Berzelius fand in dem von Zimapan 10 Pb Cl., 70 Pb., 22 V, ohne Phosphorsäure, welche die andern so gerne enthalten. Das sührt wahrscheinlich zu der Formel

 $3 \dot{P}b^3 \ddot{V} + Pb \dot{G}l = 3 (Pbs Os Vs Os) + Pb \dot{G}l$

der Constitution des Buntbleierzes, wie namentlich auch die künstlich dargestellten Krystalle (Compt. rend. 77. 200) beweisen. Natürlich muß für V2 O5 das Atomgewicht auf 52,5 = V2 erniedrigt werden, denn für V = 68,5 ist $V + O^3 = 68.5 + 24 = x + O^5 = x + 40$, $x = V^2 = 52.5$, was nach neuern Untersuchungen auch wohl 51,3 angenommen wird. Schmilzt leicht und reducirt sich unter einem Rückstande zu Blei, der Rückstand gibt smaragdgrüne Gläser, kann daher leicht mit Chrom verwechselt werden, allein mit 3 bis 4 Theilen doppelt schwefelsaurem Kali im Platinlöffel geschmolzen befommt man eine pommeranzengelbe Masse, während Buntbleierz weiß, Rothbleierz grünlichweiß wird. Außer Zimapan fand es G. Rose bei Beresowst (Pogg. Ann. 29. 466) mit Buntbleierz zusammen in bräunlicher Farbe, die größern Arnstalle enthalten daselbst öfter einen Kern von grünem Buntbleierz, was auf Jomorphismus deuten könnte, Kokscharow Mater. III. 44. Zu Wanlockhead in Dumfriesshire bildet es kleintraubige Massen auf Galmei, die man lange für arsenitsaures Blei gehalten hat, bis Thomson darin 23,4 V nachwies.

Dechenit Bergemann (Pogg. Ann. 80. 200) aus dem Buntensanhstein von Nieder-Schlettenbach bei Weißenburg (Psalz) in Brauneisensteinlagern: Pb V mit 52,9 Pb, 47 V, gewöhnlich zinkhaltig. Die krystallinische Masse hat Aehnlichkeit mit dem Sibirischen Rothbleierz, gelber Strich, Fettglanz, H. = 3, Gew. 5,8. Euspnch it von Hofsgrund bei Freiburg in unansehnlich kleintraubigen Ueberzügen von rothgelber Farbe, nicht selten von schmuzigem Buntbleierz bedeckt, sollte neben Vanadinsäure noch vanadinige Säure (V) enthalten, was sich nicht bestätigt hat. (Pb, Zn) V mit 16,8 Zn (Pogg. Ann. 120. 20). Robell's Aräozen von Dahn in Rheinsbaiern ist ebenfalls Vanadinzinkblei aber mit etwas Arseniksäure. Ein Vanadinkupferblei erwähnt Domeyko von Chili.

Descloizit (Damour Ann. Chim. Phys. 3 ser. 41. 71) aus den Gruben von La Plata Pb² V, 2gliedrige Säulen von 116° 25' mit einem Paar auf die scharfen Kanten ausgesetzt, und kleine Oktaederslächen. Glänzende schwarze Krystallchen mit einem Stich ins Olivengrün. Zippe's Vanadit vom Berge Obir soll krystallisirter Dechenit sein, und auch Eusynchit chemisch damit stimmen, sie würden dann beide zum Descloizit gehören (Jahrb. 1862. 728 und 1000).

Bolborthit (Bulletin Acad. Imp. St. Petersburg IV. 2) (Cu, Ca)4 V A auf den Rupfergruben am Ural, höchst seltene olivengrüne sechssei= tige Tafeln, die sich kugelig häufen, gelber Strich, H. = 3, Gew. 3,5, Kokscharow Mater. IV. 145. Zu Friedrichroda am Nordrande des Thüringer Waldes fand Credner im Manganerz ein zeisiggrünes Salz von (Cu, Ca, Mg, Mn)4 V + H mit 39 V, wie es scheint einen Ralkvolborthit. In der Zechsteinformation von Perm sollen Sandsteine und Holzstämme von Volborthit gelbgrün gefärbt sein. Die kleinen starkglänzenden röth= lichbraunen 2gl. Krystalle des Pucherit von Schneeberg haben einen gelben Strich, 6,2 Gew., und bestehen aus Bi Vo O8 = Bi VO4 mit 73 Wismuthoryd, 22,2 Banadinsäure, Spuren von Arsenit- und Phosphor-Es sind rhombische Säulen t = a : b : ∞ c von 124° mit einer blättrigen Geradendfläche, und mehreren fleinen Abstumpfungen der Ecen. Hr. Prof. Websty (Mineral. Mitth. 1872. 246) konnte sie messen, stellte aber die Säule $t = c : \frac{1}{2}b : \infty a$, um gewisse Aehulichkeiten mit Brookit und Niobit nachzuweisen. Die Grubenverwaltung verkaufte davon 1871—73 für 1500 Mark. Kann auch fünstlich dargestellt werden, Jahrb. 1875. Banadiolith vom Baikalsee (Jahrb. 1870. 760) mit 44,8 Untervanabsäure soll durch grüne Augitmasse verunreinigt sein. Der neuerlich viel besprochene Arbennit von Ottrez in Belgien (Jahrb. 1872. •••) von Kolophoniumfarbe, ziemlich Quarzhärte und 3,6 Gew., wird in der Form mit Ilvait verglichen, Jahrb. 1873. 126. Einige haben über 9 p. C. Banadinsäure, andere eben so viel Arseniksäure, Jahrb. 1876. 866. 🥏 v= nichalcit enthält 1,8 V, die Bohnerze von Frankreich (Ann. Chim. Phys. 1861. 61. 200), Nordbeutschland und der Alp (Bronn's Jahrb. 1853. 64 und 468), die Hochofenschlacken von Steiermark, der Rupferschiefer von Mansfeld, das unreine Uranpecherz zc. geben Reactionen auf Banadin. Am Obern See soll Banadinfäure einen gelben pulverigen Ueberzug auf gediegenem Kupfer bilden. Eine chocoladenbraune Erde auf Isle royale, die Rutile von St. Prieux, und die dortigen Thone (Beauvallet, Ann. Chim. Phys. 1861. 61. 886) halten ansehnlich Vanadium. Spuren kommen sogar in Laven und Basalten vor (Jahrb. 1870. 271). Vanadin liefert die beste schwarze Dinte, welche durch Säuren nicht ausgelöscht, sondern nur blau gefärbt wird. Für Porzellanmalerei gabe es eine Reihe schöner Farben. Bu wissenschaftlichen Zwecken wird es als Nebenprodukt bei Verarbeitung der Joachinisthaler Uranerze mittelst Galläpfelaufguß gewonnen.

3. Gelbbleier; Br.

Bleigelb, Wulfenit, denn Wulfen machte 1781 auf das Kärnthische Vorkommen ausmerksam, das man bis auf Klaproth (Beitr. II. 2016) fälsche lich für Wolframkalk hielt. Molybdänblei. Molybdate of lead, Plomb molybdaté

4gliedrig, ein etwas blättriges Oftaeder P = a : a : c, Endt. $99^{\circ}40'$ und Seitenk. $131^{\circ}55'$ gibt c : a = 1 : 0,636. Danber (Pogg. Ann. 107. 270) fand $131^{\circ}49'$. Gewöhnlich herrscht die Geradendfläche $c = c : \infty a : \infty b$ so vor, daß die Krystalle tafelartig erscheinen, selbst zu den dünnsten Blättchen werden, auf welchen sich auch wohl ein ganz flaches Oftaeder mit unendlich kurzer Aze erhebt. Kommt zur Geradendfläche













die 1ste quabratische Säule m = a: a: ∞c, so entstehen einfache qua= dratische Tafeln, wie man sie bei den wachsgelben häufig findet. Doch wird m gern bauchig, es gesellt sich eine Sseitige Säule r = a: ½a:∞c dazu, und statt P tritt gar häufig b = a : a : 4c, 73° 7' in den Seitenkanten mit glänzenden Flächen auf. Die 2te quadratische Säule n = a: oa: oc ist übermäßig rauh, aber inneres Licht deutet auf Blättrig-Matt ist auch $o = \frac{1}{2}c : a : \infty a$, welche oftmals mit b die Taseln zuschärft. Defter gewahrt man auf der Geradendfläche ein kleines glän= zendes Viereck, es wird durch ein mattes ganz flaches Oktaeder 3a: oa:c erzeugt. Am flächenreichsten sind die kleinen citronengelben Krystalle, welche scheinbar als eine jungere Bildung zwischen den wachsgelben zerstreut liegen, daran kommt namentlich das nächste stumpfere von P vor, e = a: c: ∞a, und das nächste schärfere von b, d = a: ∞a: ‡c. Nach Schrauf (Jahrbuch 1871. 607) kommt bei "Chromwulfenit" auch die 4+4kantige Säule 2a: 3a: oc hälftflächig vor. Die wachsgelben Tafeln wachsen sogar durch die neue Masse fort, indem sich lauter Spiken vom Oftaeder P regelrecht barauf setzen.

Wachs-, Honig- bis Citrongelb; von Rezbanya, Pennsylvanien und der Kirgisensteppe (Bogg. Ann. 46. 600) auch morgenroth durch einen kleinen Chromgehalt. Diamantglanz besonders im Junern. H. = 3, Gew. 6,9.

Bor dem Löthrohr verknistert es außerordentlich stark, schmilzt aber leicht, ein Theil zieht sich schnell in die Kohle, und kleine Bleireguli bleiben zurück. Die äußere Flamme mit Borax gibt gelbliche Gläser, welche beim Erkalten schnell farblos werden; die innere macht das Glas sogleich schwarz, hält man es einen Augenblick wieder in die äußere, so gewahrt man darin schwarze Flocken von Molybdänsäure, die aber bei weiterem Blasen schnell verschwinden. Phosphorsalz gibt ein grünes Glas, was kalt stark bleicht.

Pb Mo mit 60 Pb und 40 Mo.

Das Pulver in concentrirter Schwefelsäure gelöst und ein wenig Alkohol hinzugesett, gibt eine prachtvolle lasurblaue Farbe von Mo Mo4. schon beim Zutritt der Luft die blaue Farbe eintritt, so erklärt das den Ilsemannit (Jahrb. 1871. 506), der schwarzblaue Anflüge auf Schwerspath von Kärnthen darbietet. Molybdänsaures Ammoniak gibt bei Gegenwart von Phosphorsäure oder Rieselsäure einen gelben Niederschlag, daher wird jett essigsaures Uranoryd als Reagenz auf Phosphorsäure vorge= zogen. Gelbbleierz von Garmisch bei Partenkirch in den Bairischen Alpen kam eine Zeit lang in Handel, wovon das Pfund 48 kr. kostete (Pogg. Ann. 1852. 85. 460). Es lagert im Wettersteinkalke (Unterer Reuper) bes Höllenthales in blattförmigen Gängen. Die schönsten Banadiumhaltigen Varietäten kommen im Kalkstein von Bleiberg und Rappel in Kärnthen, Rezbanya, Przibram, Mexiko, Massachusets. Seltenheit bei Badenweiler am südlichen Schwarzwalde. Der morgenrothe Eosit von Leadhills (Jahrb. 1871. 168) hat ebensalls viergliedrige Oktaeder, soll aber seines bedeutenden Vanadingehaltes wegen zwischen Molybdan- und Vanadinblei stehen.

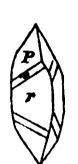
4. Sheelbleierz Breith.

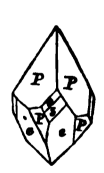
Wolframbleierz, Bleischeelat, Scheelitin. Tungstate of lead, Stolzit, nach Dr. Stolz, der zuerst die Zusammensetzung erkannte. Isomorph mit Gelbbleierz (Pogg. Ann. 8. 510), aber mit einer eigenthümlichen He-miedrie.

4gliedrig, auf Quarz von Zinnwalde liegen kleine graue langgezogene









Oftaeder $P = a : a : c mit 99° 43' Endfante und 131° 30' Seistenfante, Saule <math>m = a : a : \infty c$, Oftaeder $e = a : c : \infty a$ und unter P = a : a : 2c kommen daran vor. Auch eine Hemiedrie wie beim Tungstein hat Naus

mann (Pogg. Ann. 34. 1-10) an glänzenden Krystallen beobachtet, die 1832 auf dem Zwieseler Stollen bei Berggießhübel vorkamen. Schon die einssachen Oktaeder zeigten eine eigenthümliche seine einseitige Streifung parallel der Oktaederkante. Hauptsächlich war aber die 4+4kantige Säule $r=a:\frac{1}{2}a:\infty$ c nur hälftig da, das wäre also eine quadratische Säule von Zwischenstellung. Dem entsprechend stumpste dann der wahrscheinsliche Vierkantner $v=c:\frac{1}{2}a:\frac{2}{3}a$ blos einseitig die stumpse Kante P/r ab, bildete daher ein Quadratoktaeder von Zwischenstellung. Die drei Flächen r, r und r dehnen sich öfter start aus. Es kommen sogar Krystalle vor am einen Ende mit dem glänzenden Hauptoktaeder r, am andern mit dem nächsten stumpsern matten r0; dazwischen liegen dann r1, r2 und r3 aus der Endkantenzone des Hauptoktaeder.

Gewöhnlich garbenförmig und kugelig. Etwas Fettglanz, und vorsherrschend grau oder bräunlich. H. = 3, Gew. 8,1.

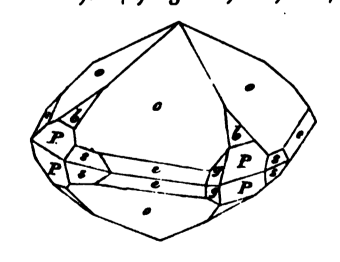
Ph W mit 51,7 Wolframsäure, 48,3 Bleioxyd, schmilzt leicht und erstarrt bei der Abkühlung zu einem krystallinischen Korn, dabei beschlägt sich die Kohle mit Bleioxyd; zeigt Reaction der Wolframsäure. Die Zinnsteingänge von Zinnwalde der Hauptsundort, auch zu Coquimbo in Chili. Derb rothbraun im Goldsührenden Quarze von Domo d'Ossala in Viemont.

5. Tungftein.

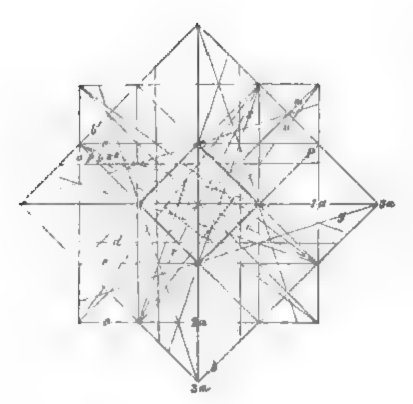
Im perlfarbigen Tungsteen (Schwerstein, lapis ponderosus) der schwedischen Magneteisenlager von Riddarhyttan und Bisperg entdeckte Scheele schon als junger schüchterner Apotheker 1781 die Wolframsäure, daher hieß es Karsten Scheelerz, Leonhard Scheelit, eine Benennung, die vielen "ein Stein des Anstoßes" war, Wiedenmann Handb. oryktogn. Theils der Mineralogie 1794 pag. 980. Die Bergleute kannten ihn schon längst als "weiße Zinngraupen", die Cronstedt 1758 § 208 noch zu dem Eisenkalk stellte. Chaux tungstatée. Dr. Max Bauer, Württnaturw. Jahresheft 1871. 129.

4gliedrig und isomorph mit Scheelbleierz. Ein blättriges Ottaeder P = a : a : c mit 100° 40° in den Endfanten und 129° 2° in den Seitenkanten ist in den großen Stücken von Schlackenswalde in Böhmen zwar gut erkennbar, aber nicht mehr recht darstellbar. Dauber (\mathfrak{Pogg} . Ann. 107. 272) maß 130° 33° Scistenkante, was $c : a = 1 : 0,651 = \sqrt{0,424}$ gibt. Das nächste stumpfere ebenfalls blättrige Oftaeder $e = a : c : \infty a$ mit 108° 12° in den Endfanten und 112° 2° in den Seitenkanten herrscht gewöhnlich vor,

und sieht bei den kleinen Krystallen von Zinnwalde dem regulären Oktaeder sehr ähnlich. Es hat öfter seine Streisen nach der Diagonale d. h. nach einer Linie P/e; gröbere aber sehr charakteristische Streisfung kommt bei Zwillingen nach s/e vor. Die Geradendsläche c = c: ∞ a: ∞ b scheint am blättrigsten zu sein, sie macht mit P $115\frac{1}{2}$ °. Schon Lévy (Pogg. Ann.



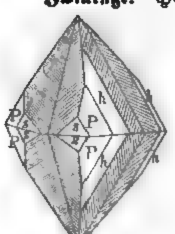
8. 516) erwähnt der Flächen $b = a : a : {}_{1}c$, $o = a : \infty a : {}_{2}c$ und des Vierkantners $s = a : c : {}_{4}a$, welcher aber nur, gerade wie beim Scheels bleierz, auf der einen Seite des Quadranten vorkommt, auf der andern nicht; ebenso die seltenere g = a : c : 2a, welche gewöhnlich durch h = a : c : 3a vertreten sein soll. Beide stumpfen die Kante zwischen P/e ab, und sind Quadratoktaeder von Zwischenstellung, wie die punctirten Linien beistehender Projection deutlich zeigen. Die andere Hälfte



bes 4 faniners g würbe Rante Pis abstumpfen, Die Bemiedrie ber beiden Biertantner ist folglich entgegengefester Ordnung. Die trustallographische Uebereinftimmung biefer brei viergliebrigen Minerale ift folge lich unverfennbar. Auffallender Beife merben Gaulenflächen felten gefunden. bad gibt Bauer m = a : $a : \infty c, n = a : \infty a : \infty c.$ q = a : 2a : occ. r = 3a :48:00e an. Bagu tommen bann noch bie feltenen flächen v = 2a : 2a, f = 4a : 4a,

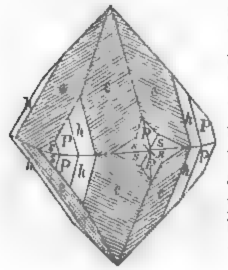
 $d = 5a : \infty a$, i = a : 4a, k = a : 5a, l = a : 12a, $t = 2a : \frac{1}{4}a$, $w = 3a : \frac{1}{4}a$, $x = \frac{1}{4}a : 6a$, $y = .5a : \frac{1}{4}a$.

Bwillinge. Bochft eigenthumlich ift bie Art, wie fich bie Bemiebrie



der kleinen Dioktaeder wieder ausgleicht; man hat das auch Zwillinge genannt, obwohl es Zwillinge ganz besonderer Art sind. Es kommen davon geswöhnlich blos die Oktaeder e, P und die Hästen der Dioktaeder s, h vor. Leider sind gute Krystalte selten, und meist mit der Hinterseite augewachsen, so daß man nur das Vorderende sieht. Nach nebenstehender Darstellung von Mahs bilden die Flächen s und h je ein Rhombenoktaeder. Es sind also nicht zwei Individuen, die sich durchdrangen, sous dern ein und dasselbe Individuum hat seine je vier

hemiedrischen Flächen s und h in zweigliedrige Ordnung gelegt. Ottaeber e ist gleichsam ein Oblongoftaeber geworden, wie aus der verschiedenen Winkelrichtung der Streifung es folgt. Durch einfache Juztaposition ber

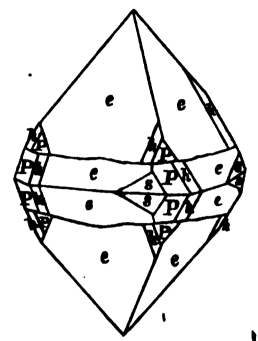


Oftaederhälften kann das nicht erreicht werden, sondern man muß den Krystall parallel der zweisten Säule n = a: ooa: ooc in vier Viertel schneiden, und diese dann gemäß der Figur ordnen. Dagegen gibt Bauer ein Bild von zweisundeingliedriger Ordnung, was durch Hemistropie nach einer ersten Säulenfläche m = a: a: ooc entstanden sein würde: der Krystall ist jeht vorn, wo die 8/8, anders als hinten, wo die h/h neben P auftreten, während sinks und rechts Phs in ihrer gewöhnlichen Ordnung

bleiben. Der Krystall ist unwahrscheinlich, denn hier ist einer Flächem widerfahren, was der andern gleichwerthigen m auch hätte widerfahren sollen. Dächten wir uns das Exemplar nach m geviertelt, so könnten wir die vier Stücke wieder so in einander bringen, daß das Rhombensoktaeder s/s vorn und hinten, und das Rhombenoktaeder h/h links und rechts in den Ecken aufträte.

Die Ueberschiebungen zeigen in interessanter Weise, wie selbstständig

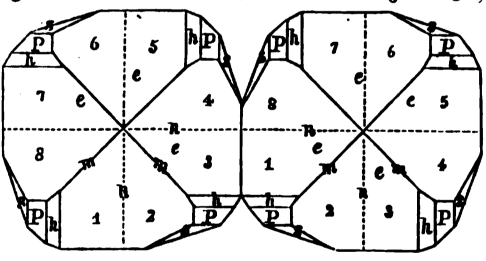
die Hemiedrieen sind: das abgestumpste Mittelsstück zeigt seine Flächen e Psh in gewöhnlicher Ordnung, woran die Flächen s und h nur einsseitig auftreten; die Spitzen oben und unten das gegen gehören einem zweiten Individuum an, das seine h in denjenigen Oftanten legt, wo das Mittelsstück seine h nicht hat. Es sollen nun sogar, wie bei den sogenannten Viellingen, Beispiele vorkommen, woran sich die wechselseitige Lagerung mit n Insbividuen wiederholt, wobei dann die Oftaedersslächen von PP1 P2...Pn und e ei e2...eu einsspiegeln, von den Dioftaedern dagegen nur h he



h4...h. und h1 hs h5...h_{n+1} 2c. Hier hätten wir also dann zwei Individuen, die sich in zahllose Platten zerschlügen, wovon die geraden und die ungeraden mit allen ihren Gliedern absolut parallel lägen.

Einen wirklichen Zwilling bekommt man nur, wenn man zwei In=

dividuen je in acht Theile nach den Säulen m und n theilt, und sie zurecht schiebt, wie es nebenstehendes Schema zeigt: setzen wir z. B. 1 an 1, 3 an 3, 5 an 5, 7 an 7 mit m aneinander, so geben h/h an den vier Ecken aus= springende, und wenn s/s auf=



treten einspringende Winkel. Die Zahlen 2, 4, 6, 8 liefern dagegen umgekehrt für s/s ausspringende und für h/h einspringende Winkel. Für den Kenner sind keine Schwierigkeiten, durch parallele Verrückung dieser Stücke können alle möglichen Bilder erzeugt werden.

Fettglanz, meist weiß oder braun, durchscheinend. Härte 4—5, Gew. 6,02. Afterkrystalle nach Wolfram, Jahrb. 1868. 809.

Ca W nach Klaproth (Beiträge III. 47) mit 77,7 W und 17,6 Ca; die Schlesischen haben 80,1 W. Die Formel verlangt 80,6 W. Vor dem Löthrohr schmilzt er nur an den Kanten, und gibt keinen Bleibesschlag, wodurch er sich leicht vom Scheelbleierz unterscheibet. Die in Alkalien lösliche Wolframsäure erkennt man auf nassem Wege: Salzsäure zieht aus dem gepulverten Mineral Kalk aus und gibt einen citronensgelben Riederschlag von W, der durch Lichteinwirkung grün wird. Wirft

man einen Eisendraht hinein, so erzeugt sich blaues W W = W² O⁵. Nach Bernoulli Metawolframsäure, die sich auf nassem Wege gebildet habe (Bogg. Ann. 111. 602).

Auf dem Quarz von Zinnwalde finden sich mehrere Linien lange diamantglänzende braune Krystalle. Schön weiß sind die derben bis faustgroßen späthigen und frystallisirten Stücke von Schlackenwalde, die sich zuweilen wie Kappquarz schaalig absondern; bei Neudorf auf dem Unterharz kommen kleine oraniengelbe Oktaeder oP mit Wolfram in den Spatheisenstein eingesprengt vor; auf den Zinngruben von Cornwallis, Monroe-Grube in Connecticut, hier in solcher Menge, daß man die Wolframsäure als schöne gelbe Farbe in den Handel zu bringen versucht Schöne Zwillinge zu Framont in den Vogesen (Jahrb. 1861. 104); im Sulzbachthal am Fundorte der Epidote; 4" große scharfe Oktaeder zu Traversella, die wohl 1 % wiegen könnten (Jahrb. 1861. 490); gelbe Krystalle im Riesengebirge am Kiesberge bei Groß-Aupa (3tschr. d. geol. Ges. 19. 400). Schriesheim am Odenwalde (Jahrb. 1864. 010). Mit Wolframsaurem Natron, Rochsalz und Chloriden der Basen bekommt man im Feuer eine Schmelze, die mit Wasser ausgelaugt Ba W, Mg W, Zn W, Cd W, Scheelblei und Tungstein in Kryftallen zurückläßt (Götting. Gelehrt. Ang. Nachr. 1861. 227).

Rome'it (Pogg. Ann. 56. 184) von St. Marcel in Piemont in Gesellsschaft des Manganepidot, nach Romé de l'Isle genannt. Kleine hyaz cinthrothe viergliedrige Oktaeder mit 110° 50' in den Seitenkanten; scheint isomorpher Ca Sb zu sein. Nador it (Jahrb. 1871. 838) in einem braunen Galmeilager des Nummulithenkalkes vom Gebel Nador in Constantine bildet blättrige Massen von röthlich brauner Farbe, die durch Verwitzterung schwefelgelb wird, und dann leicht für Gelbbleierz gehalten werden kann. Härte 3, Gew. 7,02. Enthält viel Blei, 37,4 Antimonopyd, 9 Gl nach der Formel Pb Sb + Pb Gl.

Borsaure Salze.

Borsäure ß haben wir schon oben beim Datolith pag. 424, Turmalin 394 und Axinit pag. 400 kennen gelernt, wo sie neben Kieselssäure auftrat, mit der sie in merkwürdiger chemischer Verwandtschaft steht. Die grüne Farbe, welche sie der Löthrohrslamme ertheilt, läßt sie im Allgemeinen leicht erkennen. Nach Simmler (Pogg. Ann. 115. 250) zeigt das Spectrum 4 gleich breite Linien in gleichen Abständen, wovon 3 grün und 1 blau. Damit sand sich die Borsäure im Chanit und namentlich auch in den Muttergesteinen von Axinit, Turmalin, Chanit 2c. am St. Gotthardt.

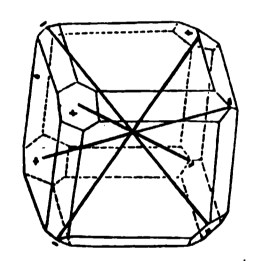
1. Boracit Wr.

Zu Lüneburg waren sie längst unter dem Namen Würfelsteine bekannt, und Lasius beschrieb sie 1787 als cubischen Quarz, worauf dann Westrumb die Borsäure darin nachwies. Magnésie boratée, Borate of Magnesia. Volger Monographie über den Boracit.

Reguläres Krystallsystem mit tetraedrischer Hemiedrie. Im Allgemeinen herrscht der Würfel vor, doch finden sich auch vollständige Granatoeder, so schön als irgend wo; dagegen das Oftaeder nur untergeordnet und zwar hälftstächig (tetraedrisch), die eine Hälfte der Würfelgecken abstumpfend, die andere nicht, oder wenn die andere auch abgesstumpft, so sind dieselben physitalisch verschieden (matt) von den erstern. Weist verbinden sich alle drei Körper mit einander. Andere Flächen selten und klein. Doch sindet man eine seine Abstumpfung der abwechselnden Granatoederkanten, welche dem hälftslächigen Leucitoeder a:a: \frac{1}{2}a angehört. Pyramidenwürfel 130. Haidinger (Pogg. Ann. 8. s11) gibt auch die tetraedrische Hälfte des 48stächner a: \frac{1}{2}a an. Zwillinge. Fläschenindrücke rühren von Anhydrit her.

Für Physiker sind die "Lüneburger Würfel" seit Hauy besonders

interessant, weil sie vier thermoelektrische Axen haben, welche den 4 Dimensionen von Würfelecke zu Würfelecke entsprechen: die Ecken mit großen glänzenden Flächen antilog (+), die ohne oder mit kleinen matten Flächen analog (—). Beim Erwärmen werden alle Ecken zugleich erregt. Nach Hankel sollen während ununterbrochen steigender wie sinkender Temperatur die Pole wechseln (Pogg. Ann. 74. 281).



Farblos, graulich, grünlich 2c., aber nie intensiv gefärbt, Härte = 7, Gew. 2,955. Glasglanz. Die verwitterten werden innen excentrisch strahlig, besonders bei matten Granatoedern. Diese Strahlen sollen was serhaltig sein, und sind von Volger (Pogg. Ann. 92. 86) Parasit genannt. Sie sind zugleich der Grund, daß die Arhstalle das Licht polarisiren. 2 Mg³ B⁴ + Mg El mit 62,5 Borsäure, 26,9 Magnesia, 8 Chlor, 2,7 Magnesium. In der Pincette färbt er die Flamme deutlich grün. Auf Kohle kugelt er sich unter Schäumen zu einer krystallinisch strahligen Masse. Das Chlor wurde lange übersehen, dis der Staßsurtit darauf führte (Jahrb. 1866. 834). Es gibt auch gelbe und grüne Eisenstaßsurtite mit ke³ B⁴, Jahrb. 1865. 829.

Um und um krystallisirt im Gypse von Lüneburg (am Kalkberge und Schildsteine) und des Seegeberges in Holstein, für Krystalle lange die einzigen Fundorte, dis sich neulich auch sehr klare Würsel im Salze von Staßfurt fanden, die aber das Licht polarisiren. Strahlig fasrige Wassen, seidenglänzend und rundlich gruppirt im Keupergyps von Lune-ville. Bei Staßfurt (Provinz Sachsen) hat sich in einem Bohrloche des

Salzgebirges ein fast schneeweißes Lager von berbem Borazit gefunden (Pogg. Ann. 70. 102). Die dichte Masse schmilzt leichter, wiegt 2,91, entshält 1 Atom Wasser, und erscheint gepulvert unter dem Mikrostop säulensförmig. G. Rose (Zeitschr. deutsch. geol. Ges. 1856. VIII. 100) nannte sie daher Staßfurtit. Doch soll das Wasser von anhängendem Chlorsmagnesium herrühren, und da die Blättchen das Licht nicht doppelt breschen, so werden die kreideweißen Knollen wieder für Boracit gehalten. 1872 gewann man davon 500 Etr. Der Lüneburg (Jahrb. 1871. 1713) hält ansehnliche Phosphorsäure. Der schwarzgrüne Ludswigit von Morawiha im Banat (Tschemal, Mineral. Mitth. 1874. 101) ist mit Magneteisen verseht, 3 Mg B + Fe ke. Der Szajbelyit von Cyclowa (Beters, Sihb. Wien. Acad. 47. 101) ist im Wesentlichen Hydrat 3 Mg B + 4 H, und kommt sporadisch im Marmor eingesprengt vor. Warwickit von Neuhork im körnigen Kalk ist Mg B + (Mg, Fe) Ti, Jahrb. 1875. 80.

Ahodizit, hodizer röthen, Pogg. Ann. 33. 268, fleine weiße Granatoeder mit Tetraeder auf rothem Lithionturmalin von Schaitanst und
Sarapulst am Ural, färben die Löthrohrstamme grün (B) und später
roth (Li), in Salzsäure gelöst und mit Ammoniat und Dralsäure versett, erfolgt ein Niederschlag von Kalkerde. Härte 8, Gew. 3,4. Sie
sind auch thermoelectrisch (Pogg. Ann. 59. 202), daher ein Kaltboracit.
Heint (Monatsb. Berl. Atab. 1860. 466) stellte Boracit auf trocknem Wege dar.

2. Borag.

Agricola 587, soll aus dem arabischen Wort Baurach (Encelius de ro motallica 1551. 111) entstanden sein. Die Inder nennen es Tincal (Tincar Agricola 587), unter welchem Namen es Wallerius aufführt. Soude boratée. Nach Agricola Chrysocolla der Griechen. Uralter Handels=artifel, gebrauchten schon die Babylonier zum Brodbacken.

2 + 1gliedriges Krystallsystem von augitischem Habitus: eine geschobene Säule T = a:b:∞c, die vorn einen scharfen Winkel

Bruch an. Durch die Abstumpsung der scharsen $k = a:\infty b:\infty c$ und der stumpsen Kante $M = b:\infty a:\infty c$, ebenfalls blättrig, wird die Säule achtseitig; die blättrige und leicht darstellbare k herrscht in der achtseitigen Säule steigen Säule steis vor, was für optische Untersuchungen von großer Bequemlichkeit ist. Am Ende auf der Hin-

terseite herrscht das Augitpaar $o = a' : c : \frac{1}{2}b$ mit 122° 34' in der Mestiantante. Die vordere Schiefendsläche $P = a : c : \infty b$ macht mit den Säulenslächen T 101° 20' = P/T, mit o 139° 30' = P/o und ist daher 73° 25' gegen Hauptage c geneigt. Darnach finden sich die Agen

a: b: $k = \sqrt{14,014}$: $\sqrt{12,619}$: $\sqrt{0,0132}$ lga = 0,57328, lgb = 0,55053, lgk = 9,06009.

Wir setzen nämlich tg $43.30 = \frac{b}{a}$, tg1 $73.25 = \frac{a}{1+k}$, tg0 61.17 =

 $\frac{b}{2a}\sqrt{(1-k)^2+a^2}$. Darans folgt, wenn wir $a=tg_1$ (1+k) sețen,

$$k = -\frac{tg_1^2 - 1}{tg_1^2 + 1} + \sqrt{\left(\frac{tg_1^2 - 1}{tg_1^2 + 1}\right)^2 + \frac{4 tg_0^2 - (tg_1^2 + 1) tg^2}{(tg_1^2 + 1) tg^2}}.$$

Daß die Are A sich nach vorn neige, folgt aus der Bergleichung mit Augit sogleich, A/c macht 91° 45'. Defter wird die Kante o/T durch ein unteres Augitpaar u = \frac{1}{3}a': \frac{1}{4}b: c abgestumpst, und in der Diago-nalzone von P liegt die steile Fläche r = a: c: \frac{1}{3}b, die Kante u/T ab-

stumpfend. Diese Flächen, welche man bei vieler tübetas nischer Handelswaare findet, kommen ebenfalls bei den rafs finirten in Apotheken käuslichen vor, allein ihnen sehlt häusig die Säule T, statt dessen dehnen sich k und M zur Oblongs

säule aus, worauf o/o und P das Ende bilden. Da wird man dann leicht versucht, o/o als Säule zu nehmen, gegen welche k eine vordere Schiefendsläche und P eine hintere schärfer laufende Gegensläche bilden, analog den Flächen TPx beim Feldspath, und das würde ganz wohl

gehen, wenn die Aehnlichkeit mit Augit nicht auch durch die Zwillinge unterstützt würde, welche die Säulenstächen k TM gemein haben und umgekehrt liegen. Sie kommen in großer Schönheit vor:

Optisch hat Borax ein hohes Interesse: die Ebene der optischen Axen (Pogg. Ann. 82. so) entspricht nicht der Medianebene M, sondern einer vordern unter P

gelegenen Schiefendsläche, welche mit der Hauptaxe c 55° macht, folglich wird Axe b, welche die stumpfen Säulenkantenwinkel T/T verbindet, zur optischen Mittellinie, die den Winkel der optischen Axen von 28° 42' halbirt. Aber merkwürdiger Weise haben die Axenebenen der verschiesdenen Farben eine verschiedene Neigung gegen c (Pogg. Ann. 26. 206).

Graulich weiß, oft etwas ins Grünliche, durchscheinend. H. = 2—3, Gew. 1,7. Na B² H¹⁰, Klaproth (Beiträge IV. 25.6) fand 37 Borsäure, 14,5 Natron und 47 Wasser. An der Oberstäche verwittert er ein wenig. Feine Aetsfiguren Pogg. Ann. 153. 76.

Vor dem Löthrohr mit Schwefelsäure bescuchtet eine deutlich grüne Flamme. Löst sich in 10 Theilen kalten und 6 Theilen warmen Wassers.

Früher kam er in großen Mengen aus Centralasien in den Handel. Er sett sich daselbst besonders am Rande tübetanischer Seen (Teschu Lumbu) mit Steinsalz ab. Nach Oldham (Momoirs gool. Surv. India V. 101) brechen im Pugathal um die Quellen des Indus Wasser von 65°R hervor, denen er seine Existenz dankt. Die rohe Waare besteht aus Arystallen und Arystallgeschieben, welche in einer mit Fett gemischten Erde liegen, und in Venedig und Amsterdam raffinirt wurden. Seit jedoch die Borstäure in den Lagunen von Tostana gewonnen wird, bezieht man sie von

dort. Ungewöhnlich große Krystalle liefert neuerlich Californien, Jahrb. 1874. 716. Der geschmolzene Borax löst viele Metalloryde, darauf beruht seine Anwendung beim Löthrohr und Löthen: zwei Metallstücke lassen sich nämlich durch Löthen nicht vereinigen, wenn die Löthslächen mit Oxyd bedeckt sind, Borax nimmt dieses weg. Auch in der Arzneistunde, Färberei, in der Gegend von Potosi (Duemason) sogar als Flußmittel von Kupsererzen angewendet. 1 Ctr. 60—65 Thlr.

Zwischen 79°—56° C erhält man oktaebrischen Borax Na BH⁵ (Pogg. Ann. 12. 402) in dreigliedrigen Oktaedern, die daher optisch

laxig sich verhalten. Im Handel Juwelierborax genannt.

Borocalcit Ca B2 H6 (Hydroborocalcit, Tiza, Hayesin) mit Natronsalpeter von Jquiqe, schneeweiße seibenglänzende 2 + 1gliebrige Rrystallnadeln mit 46 Borsäure. In den Lagunen von Toscana enthält er 4 Atom Wasser. Von demselben Fundorte stammt der höchst ähnliche Boronatrocalcit Na B' H'10 + 2 Ca B' H'4 (Ulexit), zarte knollige Massen, welche oft Glauberitkrystalle einhüllen (Pogg. Ann. 1856. 97. 201). Sehr schwer im Wasser, leicht in Säure löslich. Von der Westküste Afrika's kommt neuerlich ein zur Borarbereitung besonders wichtiger (1 Ctr. 30 fl.) sogenannter Rhodicit (Boraxfalk, Tincalcit) in Handel. Er ist ebenfalls zart blendend weiß und seidenglänzend, 1,9 Gew. und enthält 53 Borax, 41 Borsäure, Kalk, 3 Wasser, 2 Kochsalz, Glaubersalz 2c. Aus unbekannter Stelle im Kaukasus analysirte Heß (Pogg. Ann. 31. 40) ein Stück Hydroboracit Ca Mg B3 H6, strahlig blättrigem Gyps ähnlich und auch so hart, Gew. 1,9. Scheint 2+1gl. zu sein. Boromagnesit 3 Mg⁵ B² + 4 aq. Silicoborocalcit (Jahrb. 1868. 848) im Spps von Brookville in Neuschottland enthält 15 Kieselsäure, Winkworthit von bort ist Schwefelsäurehaltig 2c.

3. Saffolin.

H's B. Höfer in Florenz gab 1778 schon Nachricht davon, daß er sich an den Rändern der heißen Quellen von Sasso und Travale bei Siena in Toscana bilde. Karsten nannte ihn nach dem Fundorte. Klaperoth (Beitr. III. 111) wies darin nach Abzug der erdigen Theile 86 p.C. Borsäurehydrat nach, welches sich vor dem Löthrohr an der schön grünen Flamme leicht kenntlich macht.

Der vulkanische bildet kleine krystallinische Schüppchen von Perlsmutterglanz, schneeweißer Farbe, Talkhärte, und Gew. 1,5. Fühlt sich settig an. Hat einen deutlichen Blätterbruch, aber die Form ist noch nicht sichergestellt. Die künstlichen Krystalle von Sasso, welche in den Handel kommen, bestehen aus kleinen körnigen Krystallen, die wegen ihres deutlichen Blätterbruchs ein auffallend gypsartiges Ansehen haben. Es schimmert noch ein zweiter Blätterbruch heraus, aber die Krystallslächen sind durchaus undeutlich. Vergleiche übrigens Miller (Pogg. Ann. 23. 557), der künstliche Krystalle in sechsseitigen Säulen mit Geradendsläche und

dihexaedrischen Abstumpfungen bekam, die aber eingliedrig sind (Rammelsberg, Handb. krystall. Chemie 33). Optisch lassen sich die Blättchen besquem untersuchen, sie verhalten sich ungefähr wie einaxiger Glimmer, mit einer entschiedenen Hinneigung zum Laxigen.

Borsäure verflüchtigt sich unter Mitwirkung der Wasserdämpfe ein wenig, daher bedecken im Krater von Bulcano "die seidenartig glänzenden Schüppchen wie frischgefallener Schnee den rothgelben Selen-Schwefel" auf den dortigen Laven. Technisch wichtig sind die 90°—120° C heißen Wasserbämpfe und Gasströme von Sasso (Suffioni), welche auf einem Gebiete von 2 Quadratmeilen aus 159 Boraxseen in weißlichen Wirbeln sich in die Luft erheben (Pogg. Ann. 57. 601), und aus 57 Bohrlöchern im eocenen Gypsgebirge mit der Gewalt eines geöffneten Dampfkesselventils hervorbrechen. Man errichtet darüber fünstliche Wasserbecken (Lagoni), die durch die Dänipfe mit Borsäure angeschwängert werden. Die Wasser dampft man dann wieder mittelft der heißen Gase ab, und erhält so jährlich über 2 Millionen Kilogramm krystallisirter Säure, die Livorno Das wirft ein Licht auf die Bildung von Borax in den hochasiatischen Seen. Dort erzeugt sich auch der gelbe erdige Lagonit We B'3 H3, es efflorescirt der Larderellit Am B4 H4 und andere Dinge mehr. Bis jett hatte Toscana das Monopol. Doch gewinnen die Amerikaner aus dem Clear Lake, einem 4000' langen und 1800' breiten Kratersee, bereits täglich 1500 Kg. rohen Borax, indem sie eiserne Kästen einsenken, und auspumpen, um zum Boragreichen Schlamm zu gelangen. Der Boronatrocalcit von den Hotsprings nahe der Eisenbahn in Nevada bietet ebenfalls ein gutes Boraxfeld. Auch in Chili und Peru fängt man an denselben an Ort und Stelle zu verarbeiten, obschon der

Chsoride.

Kalk darin die Ausbeute beeinträchtigt. Das Meer mit seinem geringen

Borgehalt ist wahrscheinlich die Mutterstätte dieses für Industrie so wich-

tigen Stoffes.

Nebst Bromiden und Jodiden. Das Hauptlager von Chlor bildet Steinsalz; auch spielt es in den Fumarolen der Vulkane eine Rolle. Direkte Versuche haben es zwar in Graniten und Laven nachgewiesen, aber doch nur in geringen Portionen, obwohl das Salz mit dem Wasser alle Klüste und Fugen des Erdkörpers durchdringt. Im Buntbleierz, Apatit, Boracit, Sodalith war es ein wichtiger Veigehalt, der unwichtigen nicht zu gedenken. Auf trockenem Wege sucht man es durch die blaue Flamme des Kupfers kennbar zu machen pag. 186.

1. Horners Ag Gl.

Rerat. Ein reiches Silbererz, das schon Fabricius 1566 nur meinen konnte, wenn er von einem leberfarbenen Silbererze spricht, "was

in Stücken gegen das Licht einen Schein als Horn hat." Matthesius 1585 nennt es Glaserz, "es ist durchsichtig wie ein Horn in einer Laterne" und schmilzt am Lichte. Pabst von Ohain nannte es daher und wegen der Aehnlichkeit mit dem fünstlichen Hornstilber Hornerz. Silsberhornerz. Argent muriaté. Fr. Woesta über das Vorkommen der Chlors, Broms und Jod-Verbindungen des Silbers in der Natur, Jahrb. 1870. 489.

Regulär in kleinen grauen Würfeln zu Johann-Georgenstadt. Schöner sind die künstlichen Oktaeder und Granatoeder aus einer Lösung von Ammoniak. Geschmeidig, durchscheinend, frisch farblos, wird aber am Lichte gelb, violet und zuletzt schwarz. Fettiger Diamantglanz. H. = 1, Gew. 5,5.

Klaproth (Beiträge IV. 10) wieß bei dem muscheligen Hornerz von Beru 76 Ag und 24 Cl nach, was mit dem fünstlichen vollkommen stimmt. Viele neuere Chemiker schreiben Ag Cl, weil sie das Atomgewicht des Silbers halbiren. Verunreinigungen an Thon, Eisenoryd 2c. sehlen bei dem natürlichen nicht. Schmilzt sehr leicht, und reducirt (in der innern Flamme) sich leicht zu Silber. Das Schwärzen am Licht erklärte Gay-Lussac durch Austreten von etwas Chlor, was jedoch H. Rose läugnet. In kochender Soole löslich, was im Mansfeldischen zur Ausscheidung des Silbers benutzt wird. Auch in Wasser leichter löslich als in Salz-und Salpetersäure. Daher gibt Salzsäure mit Silbersalzen einen käsigen Niederschlag.

Mit gediegenem Silber hauptsächlich in den obern Teufen der Gänge, daher kam es dann auch im 16ten Jahrhundert auf dem Erzgebirge in reichen Anbrüchen vor. Im Mineralienkabinet von Dresben bewahrte man einst ein würflich geschnittenes Stück von mehreren Pfunden auf, was aus jener guten Zeit stammen mag. Ebenso liefern Mexiko, Peru, Chili Mengen zum Verhütten. In der Nevada liegen Chloride, Bromide, Jodide und Selenide in den Gängen über der Wasserlinie, Karunter geht Schwefel in alle Verbindungen ein. Zu Schlangenberg im Altai bildet es blechartige Anflüge auf Hornstein. Die große Verwandtschaft von Chlor zum Silber ist davon die Ursache. Silbermünzen im Erdboden, auf dem Meeresgrunde 2c. sollen häufig Chlor anziehen. Salpetersaures Silber bildet daher ein so wichtiges Reagenzmittel für Chlor, Ammoniak löst das Chlorsilber; ebenso unterschwefelsaures Natron, während Jodund Bromsilber davon nicht angegriffen wird, worauf die Photographie beruht. Es schmilzt bei 260° C., und liefert erkaltet eine ganz ähnliche Masse, wie das derbe natürliche Vorkommen.

Das Buttermilchsilber (Klaproth Beitr. I. 128) ist ein mit Thon gemengtes Erz von 33 p. C. Hornerzgehalt, von bläulichgrauer Farbe und glänzendem Strich. Es kam schon 1576 und 1617 auf der Grube St. Georg zu Andreasberg mit Kalkspath und Kreuzstein vor. Auf Jastobsglück mußte es mit Kellen geschöpst werden, und die Stollenwasser incrustirten die Pflanzen. Gänseköthigsilber scheint nur unreines Chlors

silber zu sein. Dagegen kommen im südlichen Peru bei Huantajaya kleine glänzende Würfel vor mit 89 Na El und 11 Ag El, Huantayayit (Jahrb. 1874. 174).

2. Jedfilber Ag J.

Jodargyrit. Jodit. Bauquelin (Pogg. Ann. 4. 265) fand das Jod zuerst im Silbererz der Provinz Zacatecas in Mexiko, nachdem es vorher schon Fuchs (Schweigger's Journ. 37. 445) im Steinsalz von Hall in Tyrol und Angelini in der Soole von Sales in Piemont nachgewiesen hatten. Denn nach Stromeyer zeigt Stärkemehl noch einen Gehalt von *** Job an, ja nach Chatin läßt sich selbst ein Zehnmilliontel Jodkalium im Wasser Jod fand sich seit der Zeit nicht nur in den verschiedensten nachweisen. Quellen, in Gebirgsarten (Posidonienschiefer des Lias in Schwaben, Württemberg. Jahreshefte VI. 140), im Nassauer Phosphorit, im Ruß der Steinkohlen, sondern selbst in der Luft. Auch das Silber ist ein empfindliches Reagenz für den merkmürdigen Stoff, der wegen seiner Veränderung gegen Licht in der Daguerrotypie eine so wichtige Rolle Ohne Zweifel ist das Meer die Quelle, wenn man es auch barin noch nicht direct nachweisen konnte (Bischof chem. Geol. II. 1568). Daher findet es sich auch in der Mutterlauge des Chilisalpeters.

Nach Descloizeaux (Ann. Chim. phys. 3. ser. 40. ss) bei Chanarcillo in Chili dihexaedrische Tafeln, sehr deutlich blättrig nach der Geradendsläche. Ein Dihexaeder mit 118° in den Endkanten stumpft die Endkanten in der regulären sechsseitigen Säule ab. Von der Form des Greenockit.

Die Farbe des Jodsilbers ist gelblich, durchscheinend, mit Geschmeischiet und glänzendem Strich, Härte = 1, Gew. 5,5. Ertheilt der Flamme Purpursarbe, und schmilzt sehr leicht unter Entwickelung von Joddämpsen. Lauquelin sand im Mexikanischen 18,5 Jod, es kommt daselbst im Serpentin vor; Domeyko im Chilenischen 46,9 Jod (Ann. des mines 4. ser. 1844. tom. VI. 100), dasselbe verändert am Licht nicht seine Farbe, wie das künstliche, ist nicht so geschmeidig, und von blättriger Structur. Guadalaxara in Spanien, Coquimbo, Copiapo, Mexico.

Jodquecksilber, von del Rio zu Casas Viejas in Mexiko gestunden, und daselbst als rothe Farbe benütt, wird jett bezweifelt, und für Chlorselenquecksilber gehalten, Jahrb. 1866. 418. Das künstliche Quecksilberjodid Hg Fzeigt nach Mitscherlich (Pogg. Ann. 28. 110) einen interessanten Dimorphismus und Farbenwechsel: sublimirt man nämlich Quecksilberjodid, so bekommt man zweigliedrige rhombische Taseln von 114°, warm sind sie schön gelb, kalt werden sie aber plötlich und ruckweise intensiv roth. Einige Blätter, die gelb zurück bleiben, nehmen auch bei geringer Erschütterung die rothe Farbe an. Die rothen Krysstalle bekommt man, wenn man in einer nicht zu concentrirten Auslösung von Jodfalium Quecksilberjodid beim Kochpunkt desselben auslöst. Es sind viergliedrige Taseln von 141° in den Seitenkanten. Jodblei

Pb F + Pb2 von Chanarcillo bildet gelbe Massen im Bleiglanz, Jahrb. 1867. 159. Job wird hauptsächlich aus Kelp (Fucus) in England und Frankreich dargestellt, eine Industrie, die durch das Sinken der Kalipreise sehr gelitten hat.

3. Bromfilber.

Bromargyrit, Bromit, das unreine wird als Plata verde (grünes Silber) im Distrikt von Plateros bei Zacatecas verhüttet (Pogg. Ann. 54. ses). Isomorph mit Hornerz, und auch in kleinen Würfeln und Oktaebern bekannt. Stark glänzend, olivengrün bis gelb, H. = 1-2, Gew. 6,3. Auch im Hornerz von Huelgoeth in der Bretagne verrathen kleine grünliche Körner den Bromgehalt. Nach Domeyko kommt in den Pacos (eiserner Hut) von Chanarcillo bei Coquimbo in Chili reines Bromsilber Ag Br mit 57,5 Brom vor, gewöhnlich sind es aber Chlorobromure, und eines davon nannte Breithaupt

Embolit (Ἐμβόλιον Ginschiebsel, Pogg. Ann. 77. 184), das nach-Plattner aus 2 Ag Br + 3 Ag El mit 20 Br und 13 Cl besteht. Berhältnisse scheinen nicht Statt zu finden, daher unterschied Breithaupt auch einen Megabromit und Mikrobromit mit viel und wenig Brom. Ru Troitst im Orenburgischen 3 Ag Br + 2 Ag El, Jahrb. 1876. 167.

Die Verbreitung des Broms knüpft sich eng an die des Jod's und Chlor's, namentlich kommt es auch in dem Meere und Steinsalzbildungen Bruel fand in alten griechischen, römischen und sächsischen Münzen des 13ten Jahrhunderts neben Chlor auch einen Bromgehalt. Bekanntlich nennen die megikanischen Bergleute die obern Teufen der Silbergange Colorados (Pacos der Pernaner), wo die Erze in Folge von Zersetzung gefärbt sind, im Gegensat von den tiefern Negros, wo die geschwefelten Erze (Bleiglanz, Blende, Glaserz 2c.) noch unzersett liegen. Aber gerade in den veränderten Colorados spielen neben gediegenem Silber die Chlor-, Brom- und Jodverbindungen ihre Rolle. Es ist daher mehr als mahrscheinlich, daß diese im heutigen Meere noch vorhandenen Substanzen den Bängen von außen zugeführt wurden. Hier kommt auch das Grausilber Åg C pag. 529 bor.

Das Brom, in der Natur viel verbreiteter als Jod, wurde früher auch aus Kelp dargestellt, und namentlich aus den französischen Salinen Doch seit man es als Nebenprodukt bei der Staßfurter Kali= industrie gewinnt, sind die Preise schnell auf 3 M. das Pfund gesunken, da es in der Großindustrie noch keine Anwendung findet. Freilich ist auch schon jetzt Amerika ein gefährlicher Concurrent geworden. Brom= und Chlorfilber mit Schwefelwismuth auf Kohle oder in Glasröhren behandelt gibt rothen, gelben und weißen Beschlag, respective von Jod, Brom- und Chlorwismuth, die sehr flüchtig sind, Berg- und Hüttenz. 1876. 106.

4. Bornquedfilber.

Quecksilber-Hornerz Werner's, Mercure muriaté. Quecksilberchlorür Hg^2 Gl = Hg Cl von der Zusammensetzung des fünstlichen Kalomel.

4gliedrig. Die künstlichen bilden lange blättrige 2te quadratische Säulen a: ∞ a: ∞ c mit einem Oktaeder a: a: c von 136° in den Seitenkanten, also ähnlich dem Zirkon. Am Landsberge bei Moschel (Heffenberg Abh. Senck. Nat. Ges. 1854. I. pag. 24) in der Rheinpfalz kommen sie mit gediegenem Quecksilber in kleinen Drusenhöhlen von Brauneisenssteinhaltigem Kalkstein vor, welche Schrauf (Jahrb. 1874. 1874. 1874. 1874) sehr flächensreich sand, und worunter auch die gewöhnlichen Zwillinge sich sinden. Die kurzen kleinen perlgrauen Krystalle gleichen dem Hornerz, lassen sich aber zu Pulver zerbrechen, obgleich sie mild sind. H. = 1—2, Gew. 6,5.

85,1 Quecksilber, 14,9 Chlor. Vor dem Löthrohr verflüchtigen sie sich, ohne nur vorher zu schmelzen, und bedecken die Kohle mit Sublimat stark weiß. Die complicirten Krystalle, welche Brooke maß, stammten

von Almaden. Ein wichtiges pharmaceutisches Präparat.

Das giftige künstliche Quecksilberchlorid Hg Gl ist dimorph (Pogg. Ann. 28. 110): das aus einer Alkohollösung krystallisirte hat 2gliedrige Taseln $M=a:b:\infty c 108^{\circ}$ 5', Oktaeder a:b:c, Zuschärfung auf die scharse Säulenkante aufgesetzt, $A=b:c:\infty a$ mit 93° 48' im Arenpunkte c, Geradendsläche $P=c:\infty a:\infty b$. Das aus Hg S+Na Gl durch Erhitzen dargestellte Sublimat ist zwar auch zweigliedrig, aber in andern Winkeln. In Wasser und Weingeist leicht löslich.

5. Hornblei Rarsten.

Bleihornerz, Phosgenit. Es wurde zu Matlock in Derbyshire gestunden, und schon von Klaproth Beitr. III. 141 analysirt, Murio-carbonate of lead.

Viergliedrig. Die quadratische Säule $M=a:\infty a:\infty c$ ist blättrig, auch die Geradendsläche $P=c:\infty a:\infty a$, und diese beiden herrschen vor. Das Oktaeber a=a:a:c mit $113^{\circ}48'$ in den Seitenstanten stumpst die Ecken ab; $d=a:a:\infty c$, $e=a:\frac{1}{2}a:\infty a$, $b=a:c:\frac{1}{4}a$, n=a:a:8c, $r=a:a:\frac{3}{2}c$, $a:a:\frac{5}{2}c$. Nach Kokscharow c:a:a=1,0876:1:1, Jahrb. 1866. 226.

Diamantglanz, grau, gelblich und grünlich, milde, H. = 2—3, G. 6,3. Pb Gl + Pb C mit 51 Chlorblei und 49 kohlensaurem Blei. Im Dachletten der Galmeigrube Elisabeth von Miechowiz bei Beuthen pag. 529 kommen nach Krug v. Nidda (Zeitschr. deutsch. Geol. Ges. II. 126) bis 3 Zoll große, trübe, bauchige Krystalle vor, die sich theilweis oder ganz in kohlensaures Blei verwandelt haben. Monte Poni auf Sardinien, zu Cromford in Derbyshire in den herrlichsten durchsichtigen Krystallen von 2 Zoll Breite und ½ Zoll Höhe. Dufrénoy bildete sie auch von der Grube Haussbaden am südlichen Schwarzwalde ab. In den Laven des Besuvs. In

den Thermen von Bourbonne les Bains haben sie sich seit Römerzeit gebildet.

Das reine künstliche Chlorblei Pb Gl ist von Schabus (Situngsbericht Kais. Akad. Wiss. Wien 1850, April pag. 456) 2gliedrig beschrieben worden. In den Laven des Vesuvs kommen kleine weiße Arystalle vor (Cotunnia Monticelli Miner. Ves. 47, Cotunnit), die vor dem Löthrohr leicht schmelzen, die Kohle weiß beschlagen, aber zugleich einen Bleirauch geben. Wahrscheinlich Sublimation von Chlorblei, das sich bei dem großen Ausbruch 1822 am Vesuv erzeugte, 1855 in der Fossa Vetrana wieder in ansehnlicher Menge gebildet wurde, aber mit dem dortigen Hornblei nicht zu verwechseln ist.

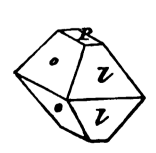
Mendipit (Berzelit Levy II. 446) auß den Mendip-Hügeln bei Churschill in Sommersetshire ist Pb Gl + Pb. Strohgelbe derbe Stücke mit zwei deutlich blättrigen Brüchen, welche eine rhombische Säule von 102° 27' bilden, Demantglanz, Gew. 7, H. = 2—3. Kommt auch neuerlich in weißen derben blättrigen Stücken zu Brilon in Westphalen vor. Scheint im Jodblei pag. 616 ein Seitenstück zu finden.

Matlocit Pb Gl + Pb (Rammelsberg Pogg. Ann. 85. 144) auf alten Halden von Cromford Level bei Matlock sparsam gefunden. 4gliedrig, etwas blättrige quadratische Säule mit Geradendfläche, und Oktaeder 136° in den Seitenkanten. Darf nicht mit Hornblei verwechselt werden.

Chlorblei schmilzt bekanntlich leicht mit Bleioxyd zusammen, und zwar in den verschiedensten Verhältnissen, dahin gehört unter anderen das Casseler Geler Gelb Pb Gl + Pb, eine strahlig blättrig gelbe Masse.

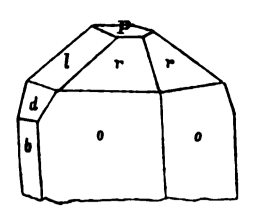
6. Salztupfererz Wr.

Dombey brachte aus den Bergwerken von Copiapo einen grünen Streusand (Arenilla) mit, welchen Blumenbach Atacama it nannte, weil ihn die Indianer in der Wüste Atacama gefunden haben wollten (Mémoir de l'Academ. des Sc. Par. 1786. pag. 153). Schon Vauquelin wies darin Salzsäure nach, daher Cuivre muriaté. Smaragdochalcit Hausmann. Dazwischen findet sich auch Brochantit. Besonders schön und krystallissirt sind die mit Ziegelerz vorkommenden von Los Remolinos: 2gliesdrige Oblongoktaeder ooll mit $112^{\circ}20' = o/o$ und $105^{\circ}40' = l/l$ in



der Basis, die Endecke durch einen etwas blättrigen Bruch P abgestumpst. Farbe der Krystalle öster innen eigensthümlich schwärzlich grün, während die Obersläche eine Kruste von prachtvollstem Smaragdgrün überzieht, das auch stellenweis durch das Schwärzliche in's Innere zieht. H. = 3—4, Gew. 4,4, das grobe Pulver wog nach Breitsche in Schwärzliche
haupt blos 3,7. Bon niegesehener Pracht fanden sie sich auf der Burra-Burra-Grube bei Abelaide, die mit ihren reichen Kupfererzlagerstätten zu "den größten der Welt" gehört (Jahrb. 1876. 2008): es sind lange Säulen $o = a : b : \infty c$ 112.48, mit dem Oktaeder r = a : b : c, dem zuge-

hörigen Paare $l = b : c : \infty a$ 106.13, und dem dreifachschärfern $d = 3c : b : \infty a$, woraus Zephasrovich (Sixb. Wien. Acad. 1871 Bd. 63. 1 pag. 7) die Agen a : b : c = 1 : 1,496 : 1,123 = 0,89 : 1,308 : l berechnete. Descloizeaux und Klein (Jahrd. 1871. 406) kamen wieder zu etwas andern Winkeln. Es kommen zwar noch einige andere Flächen vor, namentlich



z = a : b : 3c, Kante o/r abstumpfend; $n = a : c : \frac{1}{2}b$, $y = \frac{1}{3}a : \frac{1}{2}b : c$, $s = a : \frac{1}{2}b : \infty c$ 2c., aber sonderlich Flächenreich werden sie nicht.

Vor dem Löthrohr färbt es die Flamme prachtvoll blau, Folge vom Chlorgehalt. 3 Cu H + Cu El Klaproth (Beiträge III. 100) mit 73 Cu, 17 H, 10 Salzsäure. Chili, Peru, Bolivia haben viele Fundorte. Hier in der Algodon Bai bricht es in solcher Menge, daß es von dort nach England und Hamburg eingeführt und verhüttet wird. Denn an jener Küste, wo es nie regnet, sehlt es gänzlich an Holz. Die Grube Atatamia steht 200' tief sast ganz in diesem Erz, und der Ganz Atatamita ist 2 Meter nächtig, Jahrb. 1866. 227. Das Meerwasser hat ohne Zweisel zur Bildung beigetragen. Der verugo nobilis auf Aegyptischen Antiken soll öster Chlorsupser enthalten. Auch in den Laven des Besuw und Aetna sindet man smaragdgrüne Radeln und Anslüge. Percylit von Sonora in Mexico bildet blaue Würsel von

 $Pb + Pb Gl + Cu + Cu Gl + \dot{H}$.

Das künstliche Kupferchlorür Cu² Gl ist weiß, Mitscherlich stellte es in bestimmbaren Tetraedern dar, die sich im Sonnenlicht bläulich färben (Pogg. Ann. 49. 401). In der Tiefe sollen die chilenischen Gruben aus derben diamantglänzenden Massen bestehen, die würflich blättrig sind, von Salzhärte und 3,9 Gewicht. Breithaupt (Jahrb. 1872. 114) nannte ihn nach dem Fundorte Nant of it, woraus wahrscheinlich Atacamit entstand.

Eisenchlorid Fe Gl' kommt öfter in den Vulkanen vor, es hat eine braunrothe Farbe, zerfließt aber an der Luft zu Oleum martis, was wir auf Meteoreisen so oft sehen. Erstirbt die Fumarole, so bleibt ein weißes Fleckchen von Kieselmehl zurück (Jahrb. 1870. 202). Gewöhnlich mit Salmiak verbunden verläuft die Farbe dann in's Pommeranzen= bis Schweselgelbe. Wo am Vesuv und Aetna Fumarolen hervorbrechen, sinden sich diese Farben, welche man nicht mit Schwesel verwechseln darf.

Kremersit (K, Am) El + Fe El³ + 3 H bildet am Besuv kleine rubinrothe zersließende Oktaeder.

7. Steinsalz.

Sal Plinius 31. 39, Strabo's äls doverds; Muria (Soole) Plin. 31. 40, Natürliches Kochsalz Wr. Soude muriatée, Sel gemme. Vorzugsweis Salz genannt. Der Mensch hat zu seiner Befriedigung vier Vorräthe: Steinsalz, Steppensalz in Binnenseen (Elton), Quellsalz und Meersalz, das in Salzgärten vorzugsweise noch ausgebeutet wird.

Reguläres Kryftallsystem: drei gleiche Blätterbrüche, leicht darftellbar, schneiden sich unter 90°. Solch späthige Salzblöcke kommen in bedeutender Größe vor. Die Würfelform selbst findet sich ausgezeichnet schön (Hallein) und groß (Wielicka), allein andere Flächen find selten. Schon Hauy erwähnt, daß wenn man es in frischem Urin krystallisiren läßt, Oktaeder entständen, sie bilden sich natürlich erft, nachdem der 2 + 1gliedrige Chlornatrium= Harnstoff sich ausgeschieden hat. Ottaeber im Carnallit bei Staffurt fonnen mit concentrirter Rochsalzlösung ausgewaschen werden. Eigenthümlich find die trichter= oder treppen= förmigen Arystalle, welche in den Salzpfannen bei starkem Erwärmen entstehen: es sind lauter kleine Bürfel, die sich parallel über einander lagern. Die Trichter gleichen zwar einem halben Ottaeber, das aber gegen die Würfelkanten die Lage der Granatoederflächen hat, daher nicht mit dem regulären Oftaeder verglichen werden kann. Gahrliep machte schon 1691 darauf aufmerksam (Grundriß Aryst. pag. 11). An der Soolpumpe von Wilhelmsgluck bei Rottweil fand sie Hr. Dr. Warth von wunderbarer Bartheit: dieselben zeigen bas Beftreben Bürfel zu bilben, woran jeder der sechs Bürfelflächen ein solcher Trichter entspricht. Oder denkt man sich die sechs Reductionsebenen des Granatoeders durch den Mittelpunkt bes Bürfels gelegt, so haben wir ein allgemeines Bild, welches sich bann frei nach allen Richtungen gestaltet. Die Pumpe war ein Vierteljahr im Gange. Fast noch sonderbarer sind die hohlen Stalactiten, welche sich beim Austrocknen warmer Soole in den Siedhäusern Ich kann sie nicht besser, als mit einer quergestreiften Gurgel vergleichen, längs welcher stellenweis vier glatte Bürfelflächen einspielen, und eine quadratische Säule herzustellen suchen, die aber immer durch Rundung wieder gestört wird. In alten Sinkwerken von Berchtesgaden fand H. v. Robell (Jahrb. 1862. soo) hälftflächige Phramidenwürfel 102, welche einen Dreikantner mit drei abgestumpften Endkanten vorstellten. Bei Berchtesgaden, Hall 2c. kommen in den rothen Thonmergeln des Salzgebirges ringsum gebildete verschobene Würfel mit eingedrückten Flächen vor, die satt im Gebirge liegen. Nur das Wasser kann zur Zeit als der Thon noch nachgab die Oberflächen abgenagt haben, denn die Blätterbrüche spiegeln scharf unter 90° ein. Zu Gößling an der Ips südöstlich Waidhofen im obern Wiener Wald liegen in grauem Mergel ganz die gleichen Afterkrystalle von Gpps in großer Menge (Epochen ber Ratur pag. 109), die lebhaft an die Sandsteinwürfel im Reuper (frystal= lisirter Sandstein, Denkschriften Aerzt. Rat. Schwabens I. 202), Buntensandstein, Zechstein 2c. erinnern. Bei Westeregeln kommen Afterkrystalle nach Carnallit, sogar Salz nach Salz vor.

Süß salziger Geschmack, etwas spröde, Normalhärte = 2, Gew. 2,25. An der Luft wird es leicht feucht, wegen eines Gehaltes an Chlormagnessium und Chlorcalcium, die Wasser anziehen. Das reine Salz ist farblos, kommt aber häusig grau durch Thon, oder roth durch Eisenoryd vor, welches in Dünnschliffen in zarten sechsseitigen Tafeln zerstreut liegt. Ja

im Salze von Cardona soll die rothe Farbe von Monaden und Bacillarien herrühren, die auch den unterliegenden Thon erfüllen (Pogg. Ann. Ergänzungsb. 51. 828). Nach Marcel de Serres sind die Salzinfusorien zuerst farblos, werden dann grün (Grünes Salz von Spanien), und im reifen Alter roth. Perty (Mitth. naturf. Ges. Bern 1862. 118) konnte es jedoch nicht bestätigen. Die Lösungsrückstände des rothen Salzes von Berchtesgaben fangen schnell an zu gähren und zu stinken. Selbst das fasrige violette (Hallein) und das prachtvolle blaue, welches in schönen Wolken das farblose und weiße Salz durchzieht (Hallstadt, Hall in Tyrol), mag seine Farbe dem Bitumen danken, da diese beim Erhipen leicht verschwindet, die gesättigte Lösung farblos erscheint, und keine Metallreaction zeigt. Da Bunsen durch Schmelzen des K Gl mit K eine schönblaue Masse befam, Pogg. Ann. 120. 15, so hat man auch daran gedacht, allein durch Lösen im Wasser müßte der Ueberschuß an Kalium Wasserstoff entwickeln, was nach G. Rose (Jahrb. 1862. so.) nicht der Fall ist, obwohl die schön blauen Parthien bei Staffurt und Kalucz in Gallicien von Kalisalzen umhüllt werden.

Diatherman pag. 166, von 100 Wärmestrahlen läßt es 92 durch, und da man es wegen seines Blätterbruchs leicht in großen Platten gewinnen kann, so ist es in dieser Hinsicht von hohem Interesse, namentlich auch wichtig sur Linsen, um schwache Wärmestrahlen zu sammeln.

Für die Körnerprobe pag. 159 liefert das blättrige Steinsalz die besten Belegstücke, es bekommt Risse parallel' dem Granatoeder. Wit diesen "Gleitslächen" scheint seine "außerordentliche Compressibilität und Deformirbarkeit zusammenzuhängen" (Monatsber. Berl. Atab. 1867. 222). Vieleleicht finden darin auch die schiefen Würfel und Afterkrystalle theilweis ihre Erklärung.

Das trystallinisch ziemlich grobkörnige Knistersalz von Wielicka enthält nach Dumas (Pogg. Ann. 18. 601) Wasserstoff eingepreßt, der sich in kleinen Höhlungen befindet. Wirft man nur ganz kleine Stücke davon in eine große Schüssel mit Wasser, so entsteht von Zeit zu Zeit ein ganz unerwartet starkes Knacken: das gepreßte Gas entweicht, und erzeugt Bewegungen im Wasser. Beim Zerschlagen riecht es stark bituminös, weil auch Kohlenwasserstoff sich dabei findet. Auch bei Hallstadt soll porkommen.

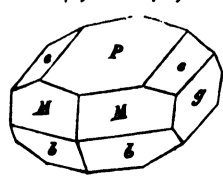
Bor dem Löthrohr in der Pincette schmilzt es sehr leicht und hängt in großen Proben wie Wassertropsen hinab, die beim Ersalten zu vielen kleinen Würseln frystallisiren. Es decrepitirt nicht, während das treppensörmig gebildete Kochsalz stark verkniftert, weil dasselbe viele Bläschen von Mutterlange einschließt. H. Kose (Pogg. Ann. 48. 1014) folgerte darans, daß das Steinsalz nicht auf nassem Wege sich gebildet habe. Krystallinisches Salz zeigt Lamellarpolarisation. Da es im Wasser leicht, in reinem Weingeist und Aether nicht löslich ist, so kann es sich in kleinen Wengen nur halten, wo Wasserzutritt sehlt. An der Amerikanischen Westküste z. B. in der Algodon-Bai, wo es nie regnet, verkittet Salz die

Dolomit- und Porphyrbreccien. Es scheint hier noch vom Meeredrud-

zuge her zu stammen, v. Bibra, Reise in Südamerika II. 185.

Na 61 mit 60,34 61, 39,66 Natrium, wird durch Schweselfäure leicht zersetzt unter Bildung von Glaubersalz Na Gl + AS = HGl + Na S. Das beste "Grünsalz" von Wieliczfa hat kaum Spuren von Mg Gl. Berflüchtigt sich bei Rothglühhige, doch nicht so leicht als Chlorkalium. Daher pflegt das Bulkanische Salz Kaliumreicher zu sein, als Meer- und Steinsalz, zumal da K Gl leichter löslich ist, als Na Gl. Bogel fand zuerst bas Kalium im Steinjalz von Berchtesgaben (Gilbert's Ann. 64. 160). Chlormagnesium und Chlorcalcium häuft sich in unregelmäßigen Höhlungen im Salze von Cheshire (Pogg. Ann. 18. 406) an. Das Job hat Fuchs im Steinsalz von Hall in Tyrol erkannt, außerdem sind die Quellen von Sales, Halle, Rehme, Kreuznach zc. durch ihren Jodgehalt berühmt. Brom findet sich viel häufiger, namentlich auch in den Bürttembergischen Soolen (Fehling, Wurtt. Jahreshefte 1848. 10), bei Staffurt, im Englischen Steinsalz zc. Des Salzthones, Gppses und anderer schwefelsaurer Salze nicht zu gedenken. Alle diese fremdartigen Beimischungen geben dem Steinsalz eine gewisse "Schärfe"; beim Sieden bleiben sie jedoch in der Mutterlauge zurück, darunter auch Brom und Jod. Zu Münster am Stein bei Kreuznach kommen die Gypsfreien Soolquellen aus Porphyr (Laspeyres Ztichr. beutsch. geol. Ges. 1868. 200), ihre Mutterlauge enthält in 1000 Theilen 6,89 K Br, und nur 0,08 K J, dagegen neben Spuren von Cäsium and Rubidium noch 14,5 Chlorlithium. Man rechnet im Durchschnitt nach ben Quellenanalysen auf 2952 Theile Chlor 19 Br und 1 J. Den ähnlichen Dürtheimer Quellen, worin 1860 bas Casium und Rubidium entdeckt wurde, fehlt dagegen Jod.

Salz ist bei Abwesenheit von Kalk und Bittererde im kalten wie warmen Wasser fast gleich löslich: 100 Wasser bei gewöhnlicher Temperatur nehmen 35,9, bei 100° C 39,9 Salz auf, d. h. 2,7 Wasser, 1 Salz; ober 100 Theile Soole können 27 Theile Salz enthalten. So reich sind die Wasser unserer Bohrlöcher auf Salz, die natürlichen Salzquellen pflegen ärmer zu sein, sie haben weniger Grade, wie man zu sagen pflegt: Lüneburg 254 Grad, Halle in Sachsen 210, Schönebeck 11,5°, Kreuznach an der Nahe 1,5°, was man kaum noch schmeckt. Die schwachen Soolen müssen daher der Holzersparniß wegen durch Luftverdunstung gradirt werden: die Schönebecker Gradierwerke, aus Dornen aufgerichtet, waren früher 6000' lang, 50' hoch und 8' breit. wöhnlicher Temperatur krystallisirt das Chlornatrium ohne Wasser, es unterscheidet sich dadurch vom Na Br, welches erst bei + 30°, und vom



Na Gl. welches bei 40° bis 50° sich ohne Wasser in regulären Würfeln ausscheibet. Beide lettere Salze nehmen vielmehr bei gewöhnlicher Temperatur 4 Atom Wasser auf, was das Chlornatrium erst bei — 10° thut (Mitscherlich, Pogg. Ann. 17. 205), es bilden sich bann 2 + Igliedrige Tafeln von Na Gl H4 (Sydrehalit)

mit 45,8 Å: M = a: b: ∞c 118° 32', Schiefenbstäche P = a: c: ∞b macht vorn in P/M 109° 48', ein hinteres Augitpaar b = a': c: ½b in der Mediankante 123° 45', g = b: ∞a: ∞c stumpst die scharse Säulenstante ab, ein vorderes Augitpaar e = a: c: ½b in der Diagonalzone von P bildet in P/e 149° 47'. In strengen Wintern setzen sich solche Krystalle in den großartigen Soolenleitungen ab, welche im Salzburgischen über Berg und Thal setzen, um die Soole in holzreichere Gegenden zu sühren. Soll das Seewasser gefrieren, so muß sich das Salz vorher ausscheiden, darauf beruht die Gewinnung des Seesalzes in kalten Zonen (Ochotskischen Meerbusen), hier muß also das Salz unter Umständen auch 2 + 1gliedrig werden. Wrangel sand Meersalz (Rassol) auf dem Poslareis in der Gegend von Neu-Sibirien ausgeschieden (Reise längs der Nordküste von Sibirien und auf dem Eismeer, herausgegeben von Eugelhardt II. 256), das könnte Hydrohalit sein.

Vorkommen. Das Salz findet sich stets in Gesellschaft von Salzthon und Gyps (Anhydrit) unter Verhältnissen, die es fast außer Zweifel setzen, daß es Niederschläge ausgetrockneter Meere waren. Denn bekanntlich versalzen alle Meere und Seen ohne Abfluß. Ein Beispiel ist das Todte Meer, und der durch viele Reisende bekannt gewordene Eltonsee (Altan Nor goldne See) auf der linken Seite der untern Wolga. Dieser obgleich nur 3 Meilen lang, 24 Meile breit, und so flach, das man überall durchwaten kann, liefert dennoch den Russen alljährlich 4 Mil= lionen Bud des besten Salzes. Die Charisacha Sommers mit 4 p. C. Na 61 bildet den Hauptzufliß, und speist den See hauptsächlich mit Salz: die oberfte 1-2 Boll mächtige Schicht besteht aus schneeweißen Bürfeln, im innern des Sees wird diese Schicht oft 5 Zoll dick, man hebt sie mit langen Stangen auf, wascht sie ab und führt sie auf Kanälen au's Ufer. Aber nur Sommers erzeugen sich diese Niederschläge, im Herbst und Winter tritt dagegen Chlormagnesium an die Stelle. Dieses ist nämlich im warmen Wasser viel löslicher als im falten, während Wärme auf die Rochsalzlösung nur wenig Einfluß übt. Sommers wird also alles Chlormagnesium gelöst, nur Steinsalz schlägt sich nieder, im Herbst und Winter dagegen schlagen sich die Magnesiasalze nieder, und es ist mehr Salz im Wasser, das überhaupt einer förmlichen Salzlake mit 30 p. C. festen Theilen gleicht. So ist es möglich, daß das gewonnene Salz 98,8 p. C. reines Na El und nur 0,13 p. C. Mg El enthalten kann. Und wenn man dann bedenkt, daß in diesem kleinen Sce die über einander geschichteten Salzlager, von einander durch dunne Schlammniederschläge getrennt, sich 14 Fuß tief in den Boden verfolgen lassen (& Rose Ural. Reis. II. 201), so sind das schlagende Analogien für die Bildung unserer Salzgebirge. Der große Bittersee auf der Landenge von Suez 20 Km breit, ist an seinen Ufern von einem 8 m dicken Salzlager begrenzt, das wahrscheinlich im Laufe früherer Jahrhunderte durch Ueberfluthung des Rothenmeeres entstand (Jahrb. 1870. 261). Das Humboldt-Salzwerk zu Aufti in Nevada 20 englische Meilen lang und 12 breit gleicht einem gefrornen See.

An die Tagesoberfläche treten Salzstöcke nur selten. Der berühmteste Punkt in Europa, welchen schon Plinius 31. so erwähnt, liegt bei Cardona in Catalonien: jener Salzselsen ist 550' hoch, hat eine Stunde-Umfang, und gleicht einem Gletscher mit seinen Pyramiden und Hörnern des reinsten Salzes. Obgleich vegetationsleer, so dürften dennoch nach Cordier die Berge in 100 Jahren durch den Regen kaum 43 Fuß erniedrigt werden (Leonhard Taschenb. Min. 1821. so). Die Salzbrüche am Ref bei Orenburg, welche den Russen jährlich 700,000 Pud liefern, liegen schon jenseits des Uralflusses auf Asiatischer Seite. Im Centrum von Siebenbürgen liegt das Salz in den Thalsohlen an mehreren Bunkten zu Tage, wo es schon die alten Römer ausbeuteten (Berg- und huttenztg. 1871. 2003). Zu den großartigsten unterirdischen Strecken gehören die Lager im Tertiär von Wielicka am Rande der Karpathen, eine wahrhaft unterirdische Stadt, zu welcher eine breite Wendeltreppe führt. Wollte man die Baue alle durchschreiten, so müßte man 86 deutsche Meilen machen. Das Salz stellenweis 1200' mächtig. Davon wird jährlich 1 Million Centuer gewonnen, theils so rein, daß es gestoßen als bestes Tafelsalz dient. Leider wurde beim Suchen nach Kalisalzen das Werk durch Wassereinbruch gefährdet (Jahrb. 1869. 240). Der Reichthum setzt über Bochnia nicht blos den Karpathen entlang bis nach Okna in der Wallachei fort, sondern wiederholt sich auch in der Trias der östlichen Alpen, woher Salzburg seinen Namen hat (Hallstadt, Ischl, Hallein), Hall in Tyrol, Berchtesgaden in Oberbayern und endigt bei Beg im Canton Baabt. Ueberall wird es zum Theil durch großartigen Bergbau gewonnen. Der · vielen Salzquellen wie Reichenhall, wo die reichste Soole in Strömen hervorfließt, uicht zu gedenken. Auch in den nördlichen Vorlanden der Alpen gehört das Salz der großen rothen Sandsteinformation zwischen Steinkohlen- und Liasgebirgen an. Lange hat man zu Sulz am Neckar einen ärmlichen Bergbau barauf getrieben, bis die reichen Lager im Frühjahr 1816 am untern Neckar bei Friedrichshall in 475' Tiefe mitten im Muschelkalke erbohrt und 1826 oberhalb Hall am Kocher (Wilhelmsglück) durch Bergbau aufgedeckt wurden, darunier sehr schöne enbisch blättrige Stücke, mit noch nicht & p. C. frembartiger Theile. Im Schachte von Friedrichshall steht das reinste Salz 47' mächtig an (Wurtt. Jahresh. 1860. 61), und man fördert jährlich über 1 Million Centner. An der Seille bei Wic in Lothringen lagert das Salz im Reuper. Reich und alt sind die Salzwerke von Halle an der Saale, die ganze Umgegend über Muscheltalk gelegen hat kanm einen Brunnen, ber nicht salzig schmeckte, ein ein= ziger von Salza bei Schönebeck liefert soviel Soole, daß daraus jährlich 600,000 Ctr. Salz gewonnen wurden, ja bei Frankenhausen dringen aus den Gypsbergen Thüringens "der Salzquellen so viele hervor, daß man glaubt, ganz Deutschland lasse sich aus ihnen mit Salz versehen." Dennoch wurde erst am 25ten November 1837 in 986' Tiefe im Zechstein von Artern das erste Stud Salz im Preußischen Staate erbohrt, dem dann später die reichen Erfunde von Staßfurt, Erfurt zc. folgten. Als

man dann an dem Gypshügel bei Sperenberg 5 Meilen südlich Berlin in 89 m Tiefe Steinsalz erreichte, und nach 4 Jahren in 1271,6 Meter (4051' Rhein.) nicht durchbohrt hatte, versuchte man am Seegeberge in Holstein, zu Inowaclaw im Brombergischen, Wapno bei Eugin 2c. sein Glück, und bekam überall in geringer Tiefe massenhaft Salz, welches wahrscheinlich der Zechsteinformation augehört. England hat seinen großen Salzschat bei Liverpool zu Nortwich, Middlesborough, Cheffy (Quart. Journ. geol. soc. IV. 288) ebenfalls im Newredsandston über ber Steinkohle, die zahlreichen Gruben stehen über 60' im reinen Salzfelsen, und das späthige hält 98,3 Chlornatrium. In Nordamerika haben die Salzquellen am Ohio, die Onondaga Salt Group zwischen Michigan- und Huron See mit Gyps und Soolquellen, die salzführenden Schichten von New-Port mit den hohlen vierseitigen Pyramiden (sogenannte hoppers) 2c., merkwürdiger Weise ihren Sitz unter der Steinkohlenformation im Uebergangsgebirge. Am Huallaga in Südamerika hat Pöppig (Reise in Chili, Beru und auf bem Amazonenstrom II. su) die prachtvollen Salinas de Pilluana beschrieben und abgebildet: indigoblaue, rosenrothe und weißliche wohlgeschichtete Salzfelsen steigen in Phramiden und Kegeln unmittelbar neben dem Spiegel des gewaltigen Stromes empor. In Asien sind die obern Gegenden des Indus (Plinius 31. 10) berühmt, wo bei Karabagh der süße Strom die "Salzkette" durchbricht (Ritter Asien 7. 95): große Stein= brüche im rothen Boden geben hier gewaltige Blöcke von Steinsalz. Das Rhewra Salzbergwerk gewinnt allein jährlich für 6 Millionen Mark. Nördlich der Sahara bauen die Völker mit Salz, Herodot 4. 185, aber südlich im Centrum von Afrika ist es nach Mungo Park einer ber größten Leckerbissen, nach welchem z. B. die Mandingoneger schmerzliche Sehn= sucht tragen.

Barietäten, 1) Blättrig bricht es in großen Cubischen Stücken, worin man öfters Blasen sieht; 2) körnig sind bei weitem die meisten Massen, das Korn häusig grob; 3) fasrig, erinnert an die Faser des Gypses, und durchschwärmt in ganz ähnlicher Weise den Salzthon. Unstrystallinisch dicht und mehlig pflegt es nur in Folge secundärer Niedersichläge zu sein. Dagegen spielt der Salzthon (Hallerde), woraus sich das Salz am leichtesten löst, eine wichtige Rolle. Bei Sulz am Neckar wird er für die Landwirthe ausgebentet, um damit die Felder zu düngen. In den Alpen (Hallein, Hallstadt) drückt man Wasserstrahlen hinein, die ihn leicht durchbohren. Ja die Wiederkäuer, welche wegen ihrer Kalishaltigen Grasnahrung sehr des Natrons bedürfen, haben am Altai sich förmliche Grotten in den weichen Thonschiefer geleckt (Lebebour, Reise Altai 1830 II. 44).

Obwohl das Meer und die Salzquellen noch immer den meisten Bedarf decken, so wird doch das Steinsalz mit jedem Jahre, namentlich auch für die Industrie, wichtiger. Seine Löslichkeit erleichtert den Abbau, indem man durch Gummischläuche Wasser hinzusührt, und damit die Felsen langsam schlitzt. England gewann 1868 bei Liverpool, wo ihm

Kohle, Salz und Schiffahrt zu Gebote stehen, 30 Mill. Etr. meist Siedessalz, und erschwerte badurch den Festlandsstaaten die Concurrenz. Im deutschen Reich gibt man 1874 über 11½ Millionen Etr. an, wornnter 3½ Mill. Steinsalz waren. Auf Württemberg allein kamen 1,600,000 Etr. In Staßfurt wird das reine Krystallsalz in großen Kaffeemühlen gemahlen, und als Tafelsalz in den Handel gebracht, es geht aber schlechter, als das Siedesalz. Das Viehsalz wird wegen der Steuer unnatürlicher Weise vorher mit Wermuth und Eisenoryd "denaturirt".

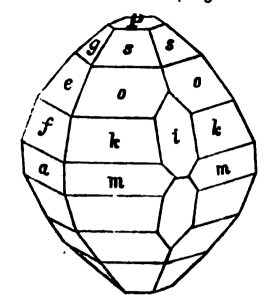
Sylvin (Sal Sylvii) nannte Beudant das Salz, welches sich in Bulkanen sublimirt, es soll am Besuv öfter aus reinem K Gl bestehen, was bekanntlich flüchtiger und isomorph mit Steinsalz ist: 1822 warf derselbe eine solche Menge aus, daß die benachbarten Dörfer damit ihren Hausbedarf befriedigten, bis die Zollbehörde es in Besitz nahm. Laugier fand darin 62,9 Na Gl und 10,5 K Gl, Bischof in einem vom 5. Febr. 1850 53,8 K El und 46,2 Na Gl. Auch in Hochöfen foll es sich bilden. Woraus folgt, daß keine scharfe Trennung zwischen dem Kalium- und Natriumsalze stattfindet, aber daß man auch das Steinsalz wegen seines geringen Gehaltes an Kalium nicht als Feuerprodukt ansehen darf. In unserer Zeit sind in den mächtigen Abkaumsalzen von Staßsurt und Ra= lusz (Sith. Wien. Atad. 63. 200) die prächtigsten Würfel, sogar mit zahlreichen Flächen in den Ecken, vorgekommen. Sie haben alle Farben des Natronsalzes, lassen sich aber bavon sofort durch den icharfen brennenden Ge= immad unterscheiben, Gew. 2. Bei manchen scheinen die blauen Flecke aus eingesprengtem Na El zu bestehen. Selbst aus der Indischen Salztette, die sogar dem Silur angehören soll, war auf der Wiener Weltausstellung Sylvin aufgelegt (Jahrb. 1873. 642). Diese Ablagerungen sind für die so wichtige Kaliindustrie von größter Wichtigkeit geworden. Bei Kalusz kommen im Haselgebirge (Salzthon) 33 m dicke Linsen von fast reinem Chlorkalium vor, und wenn sie durch Chlornatrium verunreinigt sind, darf man das Rohsalz nur mit heißem Wasser auslangen, da Chlor= kalium darin viel löslicher ist als im kalten, während die Lösungsfähig= keit des Chlornatriums bei verschiedenen Temperaturen sich nicht wesent= lich ändert. Dazu kommen nun aber noch zwei wichtige Salze:

Carnallit $KGl + 2MgGl + 12\dot{H} = KCl + MgGl + 6\dot{H}$ mit 26 KCl Kainit $KGl + 2\dot{M}g\ddot{S} + 6\dot{H} = KCl + \dot{M}g\ddot{S} + 3\dot{H}$ mit 27 KCl jenes bei Staßfurt, dieses bei Kalusz vorzugsweise vertreten.

Carnallit (& Rose, Zeitschr. beutsch. geol. Ges. 1856 VIII. 117) bildet wasserklare, krystallinische Aggregate, die aus der Luft viel Feuchtigkeit anziehen, und daher in wohlverschlossenen Gläsern ausbewahrt werden
müssen, aber selbst so noch fließen. Viele sind durch Eisenoryd roth
gefärbt, geben dann unter dem Mikroskop ganz prächtige Bilder von
braunen, gelben und rothen sechsseitigen und rhombischen Eisenglanztaseln
(Bischof, Steinsalzwerke bei Staßsurt 1864 Fig. 4), und bekommen das Ausehen
von Avanturin. Manche sind mischweiß und opalisiren etwas. Sie stimmen
mit Kalium-Magnesiumchlorid überein, welches Liebig aus Meerwasser

und Salzsoole darstellte, die von Rammelsberg (Hbb. Arpstall. Chem. 1855. 2004) als sechsgliedrige Dihexaeder beschrieben werden, aber einen zweisgliedrigen Säulenwinkel von 118° 31' enthalten, und daher optisch zweisaxig sind. Aus den abtröpselnden Laugen in den untern Kalisalzbauen

bilden sich noch sortwährend die klarsten Kry=
stalle dis zu Taubeneigröße, deren 2gl. Säulen Helsenberg (Abh. Senck. Nat. Ges. 1866 VI. 18) im Mittel 115° 37' sand. Trop des so auffallenden dihexaedrischen Ausehens, zersallen die meßbaren Flächen doch in m = a:b:∞c, a = b:∞a:∞c, P = c:∞a:∞b, o = a:b:c, k = a:b:2c, s = a:b:\frac{2}{3}c, e = b:2c:∞a, f = b:4c:∞a, g = b:\frac{4}{3}c:∞b. Zu Westeregeln, wohin die Staßsurter Abraumsalze fortsetzen, kamen vers



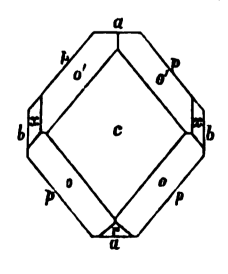
drückte Afterkrystalle vor, welche vom rothen Steinsalz körnig erfüllt sind. Letzteres konnte daher blos die Hohlräume einnehmen. Optische Azen-

ebene in ac, Are a optische Mittellinie. Gewicht 1,618.

Carnallit konnte sich nur aus Lösungen niederschlagen, welche Chlorsmagnesium im Ueberschuß enthielten. Daher läßt er sich auch nicht umstrystallisiren, soudern bei Behandlung mit Wasser bleibt Chlormagnesium gelöst, und Chlorkalium scheidet sich aus. Als solche Ausscheidungen wird auch der beibrechende Sylvin betrachtet, der auf der Anhaltiner Grube Leopoldshall in derben Massen (Leopoldit) von mehreren Pfunden vorkommt. Man will organische Substanzen, sogar Zellgewebe darin gessunden haben, Jahrb. 1866. 126. Bei Kalusz sehlt Carnallit, dagegen ward er im Persischen Salz von Maman und in den Saltsworks des Südparks von Colorado gesunden.

Rainit (xaevos neu, Jahrb. 1865. 10) kam auf Leopoldshall zuerst vor. Von Salzhärte und 2,13 Gew. bildet er derbe körnig durchscheis nende gelbliche Lager, die bei Kalusz 60'—70' mächtig werden. Kleine Krystalle in Drusenräumen beschrieb P. Groth (Pogg. Ann. 1869 Bb. 137. 442)

2 + Igliedrig: die scharfe Säule $p = a : b : \infty c$ 78° 57' wird durch eine ausgedehnte Endfläche $c = c : \infty a : \infty b$, gegen Axe $c \cdot 85^{\circ}$ 5' geneigt, tafels förmig, woran vorn o/o = a : b : c = 125.59, hinten o'/o' = a' : b : c = 122.49, $r = a : 2c : \infty b$, $x = a' : c : \frac{1}{3}b$, $a = a : \infty b : \infty c$, $b = b : \infty a : \infty c$, wie nebenstehende Horizontalprojection zeigt. In Wasser gelöst, scheidet sich Chlormagnesium ab, und schweselsaures Talterde-Kali mit h° und von ähns



licher Form krystallisirt aus, deßhalb schreibt man auch wohl KS + MgS + MgGl + 6 H. Ja schon an der Luft fließt das MgGl ab, und es bleibt jenes Salz KMgS²H⁶ zurück, welches man Shönik ge-nannt hat, der daher meist den Kainit nach Art der Afterkrystalle über-

zieht. Diese Eigenschaft macht das Mineral zur Darstellung von Kalissalzen brauchbar, wozu es zu Kalusz im Großen benutt wird.

Tachydrit Ca Gl + 2 Mg Gl + 12 H (Rammelsberg, Pogg. Ann. 98. 261) correspondirt dem Carnallit. Die runden gelblichen Kugeln lagern in dichtem Anhydrit, verwachsen aber auch mit Carnallit. Sie sind blättrig nach einem Rhomboeder, das dem Würfel nahe kommt. Gew. 1,67. Zersließen schnell (raxis) an der Luft. Erwärmt bei Lösungen das Wasser um 7°—8°, während die Kalihaltigen Rohsalze im Allgemeinen bedeutende Kälte erzeugen: eine Flüssigkeit von 18° kann auf 7° herabzgedrückt werden. Letztere werden daher von Conditoren zur Eisbereitung benutzt. Ein Theil des Chlormagnesiums wird in vorstehenden drei Salzen durch Brommagnesium vertreten.

Die Mutterlauge in den Salzgärten der französischen Rüsten wird neuerlich ebenfalls technisch ausgenutt. Da stellt es sich immer deutlicher heraus, daß die 30 m mächtigen Abraumsalze von Staßfurt nichts als der Niederschlag aus solchen Resten sind, die bei andern Salzlagern abfloßen. Im Durchschnitt sollen sie 55 Carnallit, 25 Kochsalz, 16 Kie= serit, 4 Chlormagnesium enthalten, wovon 1872 über 10 Millionen Ctr. in 33 Fabriken verarbeitet wurden. Darunter folgt dann der Reihe nach die Rieserit-, Polyhalit- und Anhydritregion. Abgesehen von den Kalipräparaten und vielen andern chemischen Produtten dienen die Abfälle besonders mit als Düngmittel für Zuckerrüben, Wein und Tabak. es den Torfböden, wovon namentlich in Hannover und Oldenburg noch viele Quadratmeilen brach liegen, gewöhnlich an Kali fehlt, so hofft man, daß sie den lästigen Moorbranden, welche den ungesunden Höhenrauch erzeugen, allmählig eine Grenze setzen werden. An dem Zerfließen ist Chlormagnesium Mg Gl Schuld, welches im Salzgebirge sehr verbreitet aus der Luft begierig Wasser anzieht. Mit Magnesia Mg bildet es Orychloride, die leicht zu Magnesiacement erhärten, und fünstlichen Marmor liefern.

8. Salmiak.

Soll zuerst durch Armenische Kaufleute aus der Hohen Bucharei in den Handel gebracht sein, daher Sal ammoniacum (verstümmelt aus Sal armeniacum) genannt. Bei Agricola Salarmoniak. Indeß nennt Plinius 31. so schon ein Hammoniacum nach dem Tempel des Jupiter Ammon, und da in Aegypten die Salmiakbereitung aus Kameelmist uralt ist, so könnte das den Namen erzeugt haben. Bergsalmiak Wallerius, Ammoniaque muriatée.

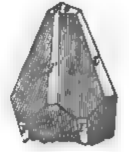
Regulär und scheinbar isomorph mit Steinsalz. Der rohe Salmiak, welcher bei der Blutlaugenfabrikation aus thierischen Substanzen gewonnen wird, ist stark braun durch Brenzöl gefärbt, krystallisirt aber in den prachtvollsten Würfelzwillingen, die man überhaupt kennt. Ihre Substanz besteht aus lauter Blättchen, die den Würfelflächen parallel

geben. barans entsteht ein Berlmutterglang auf ben Flächen, welchen man für ben Blatterbruch halten möchte. Schleift man fie fenfrecht gegen bie Zwillings. are, fo zeigt fich ein bunteles Rreuz, welches ben brei Granatoeberflächen entspricht, die in der Bone der Bwillingsare liegen. Oft wiederholen fich 6-8 Zwillingsindividuen in einer Reihe übereinander, Die aber alle parallel fteben. Bei ber Sublimation ber Steinfohlenbrande ju St. Etienne, Duttweiler, felbst bei fünftlichen Buttenprocessen (Deide Jahrb. 1860. 10) entfteben mafferhelle Leucitveber 1 = a : a : fa, "bie man mit bem Analcim ber Cyclopischen Infeln verwechseln tonnte." Auffallender Beife zeigen Diefelben Reigung gur Bemiebrie, indem sich von ben Granatoeberflächen g nur zwei mit einer Quadratischen Säule hinzugesellen. Ja Röllner in Samburg (Erbmann's Journ. pratt. Chem. 50. 11) hat neben der Darftellung des Leuchtgafes Salmiaffryftalle erhalten. die eine höchst mertwürdige bemiedrische Gproedrie zeigen: Die Sache pflegt mit ber einfachen Bergiebung bes Leucitvebers a : a : fa gut beginnen. Unfangs bleibt bas Oftaeber o noch beutlich und bas Muge tann zwischen 1 und 1' noch ben ftumpfen ebenen Wintel ber Deltoibe (117° 2') gut beurtheilen, aber l' gieht fich auf Roften von lale eine schmale Abstumpfungefläche binab, verschwinden bann o und I' gang, so meint man Quabratoftaeber mit Endfantenwinkel 1/1 von 99° 35' vor fich gu haben. Stogen bie Flachen 1 unten bagegen, fo entfteht ein vollständiges Trapezoeber. Leiber sind die Arnftalle meift abgerundet, was eine icharfe Beftimmung erschwert, doch hat Naumann die Sache genau zu verfolgen gefucht, und meint fogar ein Travezoeber nachweisen zu tonnen, das einerfeits t = a : a : 4a, andererseits q = a:a: ga als Endigung habe. Auch Abstumpfungen der Endlanten des Trapezoeders tit tommen vor. welche einem Trapezoeber vom Leucitoeber 1 = a:a: 4a entsprechen. Gine Oftaebrische Ruschärfung bes Enbes gebort ebenfalls bem gewöhnlichen Leucitoeber o - a : a : 4a an, was wefentlich bafür gu fprechen icheint, bag biefe mertwürbigen Rörper nicht bem wirklich agliebrigen Spfteme, fonbern einer Theilflächigfeit bes regularen Suftems angehören, welche fich gyroedrisch gruppirt. Ja Böhler hat einmal (Erbmann's Journ. pratt. Chem. 50. 0:0) icharfe megbare Mhomboeber von 67° 7' befommen, die dem untern Rhomboeder des Leucitoeder a:a:4a

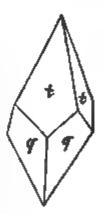
in seiner Zaliebrigen Stellung angehören, beren Endfanten burch einen Dreitantner jugeschärft werben, welche vom Byramibenwurfel a: fa: coa

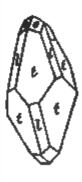












abzuleiten sind. Eine kleine Projection wird die Sache sofort deutlich machen. Knop (Molecularconst. und Wachsthum der Arystalle 1867 pag. 46) bekam beim künstlichen Chlorkalium ähnlich verzerrte Bilder, die zur Wachsthumtheorie benützt werden.

Für ein so klares Salz auffallend mild, pommeranzengelb durch Eisenchlorid, stechend salziger Geschmack, H. = 1-2, Gew. 1,6. NH4 Gl = NH4 Cl, in Wasser leicht löslich, und verflüchtigt sich ohne vorher zu schmelzen vollständig im Kolben, setzt sich aber unverändert wieber ab. Mit Soda starken Ammoniakgeruch. Concentrirte Laugen von Salmiak lösen heiß die Beryllerde, worauf das beste Trennungsmittel von der Thonerde beruhen foll (Dr. Weeren Bogg. Ann. 92. 101), seine Gegenwart befördert auch die Löslichkeit von kohlen-, schwefel- und phosphorsauren Salzen wesentlich. Bei Kohlen- und Erdbränden sublimirt es leicht, da Ammoniak besonders in den Steinen des Flözgebirges sehr verbreitet ist, wie der Geruch der Stinksteine, Belemniten, Solnhoferschiefer zc. deutlich genug zeigt. Wahrscheinlich haben die Vulkane auch nicht einmal lediglich im Erdinnern ihre Ammoniakquelle; Bunsen meint sogar (Erbmann's Journ. prakt. Chem. 56. s.), daß Salmiak erst außerhalb ber Bulkane erzeugt werbe, indem die Salzfäure auf die Begetation einwirke, was freilich manche Gründe gegen sich hat, Jahrb. 1870. 268. Doch entsteht am Besuv und Aetna im zweiten Stadium der Fumarolen öfter soviel, daß ein kleiner Handel damit getrieben wird, und die Umwohner des Bulkans von Turfan (Hotscheou) und Kutsche (Pe-Schan) in Hochasien mussen sogar dem Kaiser von China ihren Tribut damit zahlen. Es sollen rauchende Solfataren von mehreren Stunden Durch= messer sein, welche das weiße Salz fortwährend bilden. Mit Eisenchlorid färbt er die Laven pommeranzengelb. Früher versah Aegypten, wo er seit alter Zeit aus Kameelmist bereitet wird, ganz Europa mit diesem wichtigen Arzneimittel, gegenwärtig hat man viel Mittel ihn darzustellen, doch da er auch in der Färberei, beim Löthen und Verzinnen, beim Goldschmelzen zc. Anwendung findet, so war er lange ein kostbares Material. Gegenwärtig bieten die Ammoniakwasser der Gassabriken eine reichliche Quelle, die auch dem Ackerban zu gute kommt, dem er als schwefelsaures Ammoniak zugeführt wird. Durch Verwesung der Thiere entsteht auf dem Lande und im Meere Ammoniak, was durch die Luft und Regen den Pflanzen wieder zu gute kommt.

Die Würfelform der Arystalle kommt bei einer Reihe von künstlichen Salzen vor, die in ihrer Constitution große Aehnlichkeit haben. Wie Salz, Salmiak, Thlorkalium, hat auch Chlorlithium L El Würsel vom Geschmack des Kochsalzes. Jodnatrium, Jodkalium, Bromnatrium, Bromkalium, Fluornatrium, Fluorkalium, Chankalium, Jodammonium 2c. treten alle würselig auf. Platinsalmiak und Iridsalmiak sind wenigstens regulär. So ließe sich die Sache noch weiter ausdehnen.

Mitrate.

Das Radical der Salpetersäure (N) ist Sticktoff. Wenn es schon beim Salmiak unwahrscheinlich war, daß der Sticktoff aus dem Erdinnern stamme, so ist es bei der Salpetersäure noch unwahrscheinlicher, da ihre Salze immer nur als Ausblühungen oder in oberstächlichen Erdschichten eine Rolle spielen. Nicht blos Pflanzen und Thiere erzeugen Sticktoffverbindungen, sondern auch der Blitz kann auf direktem Wege den Sauerstoff und Sticktoff der Lust miteinander vereinigen. Zwar sördern auch heiße Quellen (Nachen, Wildbad, Wisbaden 2c.) Sticktoff als Gas, oder gar in Verbindungen, die man nach einer Quelle bei Barège in den Phrenäen Barègine genannt hat, wodurch heiße Quellen überhaupt etwas nach Fleischbrühe riechen und schmecken sollen. Allein das läßt sich leicht durch Sindringen der Tagewasser erklären, deren Lust besorydirt wird.

1. Salpeter.

Sal petrae schon von Geber im Sten Jahrhundert erkannt. Darunter versteht man vorzugsweise den Kalisalpeter K $\ddot{\mathbb{N}}=N$ KO 3 (Kaliumnitrat), dem das zersließliche Kaliumnitrit (NKO 3) zur Seite steht. Die Alten und noch Agricola begreisen ihn unter Nitrum, Potasse nitratée. Den künstlichen bekommt man in schönen Krystallen, daher legte schon Linné ein besonderes Gewicht auf seine Krystallisationskraft, und nannte den Duarz Nitrum quartzosum.

Bweigliedrig wie Aragonit: eine geschobene Säule $M=a:b:\infty c$ macht 115° 24', deren scharfe Kante durch $h=b:\infty a:\infty c$ gerade absgestumpst wird. Beide sind etwas blättrig, und gleichen regulären sechseseitigen Säulen, wie sie Haun und seine Vorgänger nahmen. Als Buschärfung herrscht gewöhnlich $i=c:\frac{1}{2}b:\infty a$ 71° in der obern Kante, sommt dazu noch das Ottaeder o=a:b:c, so hat die scheinbar regusläre sechsseitige Säule auch noch ein scheinbares Dihexaeder io zur Ensbigung aber mit 4+2 Endkanten: $i/o=132^{\circ}$ 28', und $o/o=131^{\circ}$ 27'. Daraus solgen die Axen

a: b = $0.8403:1.426 = \sqrt{0.7061}:\sqrt{2.035}$, lga = 9.92445, lgb = 0.15430.

 $P = b : c : \infty a 109° 56'$ liegt klein über i, $x = b : \frac{1}{4}c : \infty a$, $z = b : 4c : \infty a$, $f = a : b : \frac{1}{4}c$. Anch die Zwillinge haben die Säulenfläche M gemein und liegen umgekehrt. Nach Frankenheim (Pogg. Ann. 92. 356) zersfällt er durch Erhitzen in kleine Rhomboeder.

Optische Axen (Pogg. Ann. 50. 200) liegen wie beim Aragonit in der Axenebene b.c, machen einen Winkel von 5° 200, welchen die Hauptaxe chalbirt. Schneidet man die Säule senkrecht gegen die Mittellinie, so bestommt man in der Turmalinscheere Lemniscaten zu Gesicht. Da durchs

sichtige Stücke leicht zu erwerben sind, so war Salpeter einer der ersten, den Brewster (Phil. Trans. 1814. 208) untersuchte. Vergleiche auch Schrauf Jahrb. 1865 pag. 46.

Der Querbruch der Säulen zeigt einen eigenthümlichen starken Fettsglanz, Härte = 2, Gew. 1,9. Geschmack scharf bitterlich kühlend. Krystalle in die Hand genommen zeigen am Ohr ein auffallendes Knistern. Auf Kohle schmilzt er aufangs wie Eis, so bald aber die Kohle glühend wird, verpufft er wie Pulver. In 2 Theilen heißen und 3 Theilen kalten Wassers löslich. Die Krystalle haben viele Höhlungen, welche Mutterlauge einschließen. Durch Schmelzen nimmt die Wasse daher ein kleineres Volumen ein.

Salpeter erzeugt sich auf der Erdoberfläche besonders nach Regen als flockige oder mehlige Anflüge, in warmen Gegenden mehr als in kalten, zumal wenn der Boden mit organischen Theilen angeschwängert ist (Ruh= und Pferdeställe). Man legte daher früher künstliche Salpeter= plantagen an. In den Gangesebenen kann der Boden stellenweis bis auf 150' Tiefe ansgelaugt werden, im Tirhut, am Norduferlande der Ganges-Mittelstufe bis zu der Vorkette des Himalajah zerfrißt der wollige Mauersalpeter alle Häuser bis zum Dach hinauf, so daß die Aussuhr von Indien jährlich über 2 Mill. Centner betragen haben soll. Ebenen der untern Wolga, Donau, des Ebro sind nicht so reich. Ungarn, wo Wist zur Last wird, finden sich in der Nähe der Dörfer Salpeterquellen, die bei ihrem Heraustreten alle Begetation vertilgen, und in Pfützen zur trocknen Jahreszeit Salpeter auskrystallisiren. entsteht hier offenbar durch Faulung stickstoffhaltiger Substanzen, frißt wie ein Schorf in die Wände der Felsen und Mauern, anfangs zeigt sich nur ein runder Fleck, der immer weiter um sich greift, die Masse lockert, und endlich zusammengekehrt werden kann (Rehrsalpeter). peter in Trinkquellen durch Auflösung von Diphenylamin in concentrirter Schwefelsäure erkannt, liefert ein wichtiges Zeichen von Verunreinigung. Ein zweites eigenthümliches Vorkommen bilden die

Salpeterhöhlen, die sast ausschließlich dem Kalk- und Dolomitzgebirge angehören. Das erste Aussehen unter den Gelehrten erregte der Pulo bei Molfetta in Apulien, welchen Fortis 1783 entdeckte (Kaproth Beitr. I. 117). Dort in den verschlossenen Räumen, vor Regen gesichert, bildet der Salpeter eine mehrere Linien dicke Kruste auf weißem Kalkstein, die abgenommen nach einigen Monaten sich wieder ersett. Ceylon, Tejuco in Brasilien, und die Kalksteine im Missuri und Mississippi Gebiet haben ähnliche Vorräthe. Die Bernhardushöhle bei Homburg am Main westlich Würzburg liegt auf Buntensandstein im Kalktuff, der nach Niest 1 p. C. Salpeter enthält, und daher längst berühmt war. Die Schwiesrisseit der Frage dreht sich allein darum, woher kommt die Salpeterssäure? Schon Humboldt (Gilbert's Ann. I. 110) hegte die Vermuthung, daß die Hauptquelle in der atmosphärischen Luft liege. Dr. Goppelsröder (Pogg. Ann. 115. 120) zeigte, daß sich in der Atmosphäre von Viehställen

gar bald salpetrichtsaure Salze (Nitrite) bilden, die dann weiter zu sals petersauren (Nitraten) fortschreiten. Nach Schönbein bildet sich schon bei bloßer Verdunstung des Wassers salpetrichtsaures Ammoniak.

Ralksalpeter Ca N H (Manersalpeter) besonders an Mauern von Viehställen, zuweilen in kleinen haarförmigen Krystallen. Shepard fand in den Höhlen von Kentucky 10 p. C. Wasser. Er und Magnessiassalpeter Mg N H können zur Darstellung des ächten Salpetersbenutt werden.

75 Theile Salpeter, 13 Kohle und 12 Schwefel geben das Schießspulver, welches entzündet sich zu N, C und K8 zersetzt. Mittelst Desstüllation mit Schwefelsäure erhält man Salpetersäure daraus. Gebrauch in der Arzneikunde, als Beizmittel von Schnupftabak, in der Färberei.

2. Natronfalpeter Na N.

Nitre cubique de L'Isle Essai Cryst. 72. Im Handel nach seinem Fundort Chilisalpeter genannt, Rhomboedrisch wie Kalkspath, die schönen künstlichen Krystalle haben einen Endkantenwinkel von 106° 33', sie sind deutlich blättrig, und zeigen starke doppelte Strahlenbrechung, können also optisch wie Kalkspath angewendet werden. Gew. 2,1, Härte = 2. Gewöhnlich farblos. Hat 9 p. C. Salpetersäure mehr als Kalissalpeter.

Auf glühender Kohle weniger lebhaft verpuffend als Kalisalpeter, wird von der Luft leicht feucht, ist daher zur Pulverfabrikation nicht Besonders schön in Körnern mit kalkigem Sand gemischt am brauchbar. Chilenischen Küstenstrich südlich Tarapaca in 4000' Höhe. Durch 1000' bis 3000' steile Klippen gefährdet erleichtert jett eine Eisenbahn den Verkehr. Eine ganz oberflächliche bis 8 Fuß mächtige Schicht zwischen Thon mit gefärbten Muscheln erstreckt sich wohl 30 Meilen weit fort, und wird im Hafen von Jquique ausgeführt, hauptsächlich nach England, Frankreich, Deutschland, 1859 etwa 14 Millionen Centner à 6 fl., 1873 schon 4 Millionen. Man schätzt den ganzen Vorrath auf etwa 1200 Millionen. Dient hauptsächlich als wirksames Düngungsmittel (Boussingault Compt. rend. 41. 046). Da es an dieser tropischen Küste nie regnet, so ift die Bildung aus dem Meere erklärlich (Leonhard's Jahrb. 1853. ...). Der Boden von Ceylon und Bengalen war lange Monopol, erst durch Staffurt wurde England gezwungen ben Boll aufzuheben, ber Centner fiel von 48 schnell auf 25 Mark, und jest beherrschen Chili und Staßfurt den Markt, da mit Chlorkalium leicht ein "Conversionssalpeter" dargestellt werden fann.

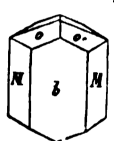
An den scheinbaren Jomorphismus zwischen Ca C, Na N, K N, Bournonit und Rothgülden, unter Dimorphismus versteckt, wurde oben schon erinnert pag. 179. Nach Frankenheim (Pogg. Ann. 40. 447) soll auch der Kalisalpeter, besonders aus der Weingeistlösung, in Rhomboedern

von 106° 36' sich bilden, die Rhomboeder liegen zwischen den zweiglies drigen Nadeln, und die Nadeln verzehren gewöhnlich die Rhomboeder.

Pb N, Ba N, Sr N, bilden sich in sehr schönen regulären Krystallen mit Oktaeder, Würfel und Phritoeder. Das Phritoeder tritt sehr bestimmt untergeordnet am Oktaeder in gleichschenkligen Dreiecken auf. Nach Scacchi (Pogg. Ann. 109. 200) können auch Tetraeder entstehen. Unter andern künstlichen Stickstoffverbindungen zeichne ich nur die zwei so gewöhnlichen Blutlaugensalze aus:

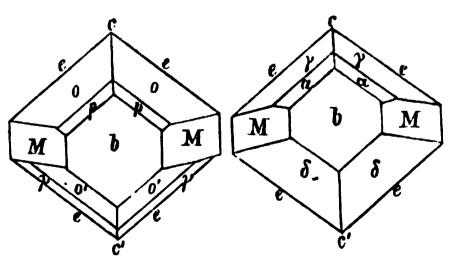
Gelbes Blutlaugensalz, Kalinm-Gisencyanür 2 K Cy + Fe Cy + H³, biloct ausgezeichnete 4gliedrige Taseln, der blättrige Bruch der Geradendsläche c: ∞a: ∞a ist so deutlich als beim Uranglimmer, das Oktaeder a: a: c hat nach Bunsen (Pogg. Ann. 36. 404) 97° 56' Endund 136° 24' Seitenkante; sein nächstes stumpferes a: c: ∞a ist seletener und nicht ganz sicher, ebenso die 2te Säule a: ∞a: ∞c. Daher trifft man meist nur einsache Taseln des Blätterbruchs, au welchen das Oktaeder die Seiten unter gleichen Winkeln zuschärft. Sehr leicht in den schönsten Krystallen aus Fabriken zu erlangen. Optisch von Interesse, da es stellenweis 2azig wirkt. Isomorph mit Ammonium-Eisencyanür.

Rothes Blutlaugensalz, Kaliumeisenchanid 3 K Cy + Pe Cys



kann man 2gliedrig stellen. Es bildet ganz eigenthümlich bauchige Säulen $M = a : b : \infty c$ von etwa 104° in der vordern Kante, die man an allen Krystallen wegen ihres absonderlich rundlichen Ausehens sogleich wieder erkennt. Durch die blättrige Abstumpfung der scharfen Säulenkante

b = b: ∞a: ∞c werden die Krystalle zuweisen tafelartig. Das Oktaeder o = a: b: c fehlt nie, auch ist gern der Ansang eines Paares e = a: c: ∞b vorhanden, ebenfalls mit ungefähr 103° in der Aze c. Kopp (Einleitung § 357) nimmt das Oktaeder o als zwei augitartige Paare, und stellt den scharfen Winkel M/M vorn, wie in unserer Figur, und allerdings scheinen Zwillinge vorzukommen, welche de gemein haben und umgekehrt liegen. Wie nahe übrigens das Zweigliedrige dem Zweiundseingliedrigen kommen kann, zeigt unser künstliches Salz: Descloizeaux (Mémoires Inst. impér. France 1867 Bd. 18 pag. 158) zeigte, daß die Kante



ele gegen b 90° 6' mache, also kaum um 6 Minuten abweiche, und geht wieder von $o = d^{\frac{1}{2}} = a : b : c$ und $o' = b^{\frac{1}{2}} = a' : b : c$ aus, stellt aber den Blätterbruch $b = a : \infty b : \infty c$ nach vorn, und $e = b : c : \infty a$ seitlich.

Die übrigen Flächen sind $\gamma = (b^1 d^{\frac{1}{5}} g^{\frac{1}{2}}) = b : c : 2a; \quad \alpha = (b^1 b^{\frac{1}{5}} h^{\frac{1}{2}})$ $= b : c : \frac{2}{5}a'; \quad \delta = (d^1 d^{\frac{1}{5}} h^{\frac{1}{2}}) = b : c : \frac{2}{5}a, \quad p = (d^1 d^{\frac{1}{5}} h^1) = b : c : \frac{1}{2}a.$

Das Merkwürdige daran ist, daß blos zu b, M, e und γ die Parallelen vorhanden sind, von allen übrigen Paaren dieselben sehlen, wie eine Vergleichung der beiden nebeneinander gestellten Hälsten zeigt. Denn hinten hat zwar $\alpha = b : c : z$ in $\delta = b : c : z$ ein Gegenstück, aber vorn sehlen von beiden die Parallelen, sie bilden zusammen nur ein Halbes Oktaeder; ebenso sind 0, 0' und p nur vorn und sehlen hinten. Nach den Winkeln könnte man daher über das System schwanken, optisch das gegen fallen zwar die Azen in die Medianebene senkrecht zum Blättersbruch, allein die Mittellinie (Bissectrice aigue) fällt nicht mit Aze c zusammen, sondern macht damit nach vorn einen kleinen Winkel von 3° 53'.

Für die Orientirung genügt die bauchige Säule, welche zusweilen so vorherrscht, daß sich die Säulenflächen an beiden Enden allmälig zuspitzen, und scheinbar ein bauchiges zweisgliedriges Oktaeder bilden, wie der Calcit von Sangerhausen. Wenn statt Eisen Mangan, Kobalt und Chrom kommt, so ändert das die Form nicht. Cyan ist Kohlenstickstoff C'N', die beide im Statu nascente sich leicht verbinden. Auf frischen Netnalaven wird sogar silberglänzendes Stickstoffeisen Feb N'2 mit 9,2 N gefunden.



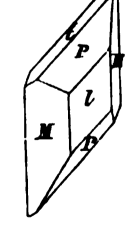
Carbonate.

Vergleiche oben pag. 477—529. Hier nur die im Wasser löslichen, welche künstlich schöner werden, als sie in der Natur vorkommen.

1. Soda Na C + 10 H.

War das Nitron des Herodot 2,86, womit die Aegyptier Monate lang ihre Leichen beizten, das Hebräische Neter, unser Natron. Plinius 31. 46 beschreibt die Gewinnung aus den Aegyptischen Natronseen.

Die großen fünstlichen Arystalle der Fabriken bilden schwefel, cheinbare Rhombenoktaeder PPMM, ähnlich dem Schwefel, mit abgestumpster stumpser Ecke 1, allein nur die Kante P/P ist durch die Schiefendsläche t abgestumpst, daher ist es 2 + Igliedrig (Pogg. Ann. 5. 200). Die Säule M/M = 79°41' hat vorn ihren scharfen Winkel, und der Medianwinkel der Augitpaare P/P = 76°28' ist durch die Schiefendsläche t gerade abgestumpst, welche gegen Aze e sich unter 57°40' neigt. Leider zerfallen die Krystalle leicht was Westernausert.



zu Mehl in Folge von Wasserberlust. H. = 1—2, Gew. 1,4. Bor dem Löthrohr schmilt es in schmachem Feuer in seinen

Vor dem Löthrohr schmilzt es in schwachem Feuer in seinem Krystallwasser, in dem zuletzt ein Sodamehl Na CH, zurückbleibt. Die zu Wehl verwitterten Krystalle liefern die bekannte Soda zu Löthrohrversuchen. Als wassersie Efflorescenz wird sie aus dem Thonschiefer der Grube Neue Margarethe bei Clausthal aufgeführt. Das Natron zur

Soda wird vom Steinsalz genommen, welches sich mit H S leicht zerssetzt pag. 622; Na S wird nun mit C und Ca C geglüht, es bildet sich Na S, welches Na C und unlösliches Ca S liefert. Ein anderes Verschren ist mittelst Kohlensaure und Ammoniak: eine ammoniakalische Kochssalzlösung mit Kohlensaure gesättigt gibt Ammoniumbicarbonat, das sich mit Salz in Salmiak und Natriumbicarbonat umsetzt.

Kommt in der Natur meist nur als mehliger Beschlag vor. Der altbekannte Fundort des Natrons sind die Natronseen in Unterägypten (Ritter Erdkunde I •••) in einem ausgetrockneten Nilarm im Westen des Deltalandes (Thal der Natronseen), ein etwa 4 Stunde langer und ‡ Stunde breiter Winters 6' tiefer Graben mit violettem Wasser (großer Natrousee), das Wasser verdunstet und läßt die Soda in 4'-5' mächtigen Schichten fallen, gemischt mit 36 Na Gl und 16 Na S. Der kleine Natronsee liegt eine Tagereise westlich Alexandrien. Aegypten führte 1820 gegen 200,000 Ctr. Soda aus. In Ungarn bedeckt sich während der heißen Jahreszeit die Haide von Debreczin (Jahrb. 1865. •20) mit blendend weißen Arystallnadeln, man glaubt ein Schneefeld zu sehen. Das Kohlensaure Kali, was mit Wasser leicht zerfließt, bleibt dagegen im Boden, und dient zur Salpeterbildung. Auch die Bulkane auf ihren Lavaströmen (Jahrb. 1870. 200) produciren. Wie die Asche der Binnenpflanzen Rali, so liefert die der Strand- und Seepflanzen Suda. Gegenwärtig wird die meiste aus Kochsalz und Glaubersalz dargestellt. In der Seifensiederei und Glasfabrikation wichtig, Plinius 36. es erzählt: appulsa nave mercatorum nitri, cum sparsi per litus epulas pararent, . . . glebas nitri e nave subdidisse. Quibus accensis permixta arena litoris, translucentes novi liquoris fluxisse rivos, et hanc fuisse originem vitri.

2. Trona Na² C³ + 4 H.

Ein Sesquicarbonat kommt unter diesem arabischen Namen von Fezzan in den Handel, in Columbien heißt es Urao, Klaproth Beitr. III. 88 nannte es strahliges Natrum. Nach Haidinger (Pogg. Ann. 5. 2017)

2+1gliedrig: eine geschobene Säule n/n vorn 132° 30', auf deren scharse Kante der deutlich blättrige Bruch M gerade aufgesetzt ist, gegen Are c 49° 25' geneigt, T/n 103° 45', die rhomboidische Säule M/T 103° 15'.

Hätterbruch neigt zum Perlmutterglanz. Kommt in Platten vor, gegen welche die excentrisch strahligen Blättchen quer stehen. Braust start mit Säure, hält sich aber an der Luft, und dient daher zu Bausteinen. In der Provinz Suckena zwei Tagereisen von Fezzan als jüngeres Gebilde, ebenso zu Lagunilla bei Merida in Columbien. Auch die Natronseen in Aegypten erzeugen dasselbe meist mit Zwischenlagen von Steinsalz, aus welchen die Mauern eines alten Kastells Quasser erbaut sein sollen, wozu sich Soda unmöglich eignen würde. Schon Plinius 31. so sagt, Gerrhis

Arabiae oppido muros domosque massis salis faciunt, aqua ferruminantes. Die Darstellung der künstlichen Krystalle gelingt nicht immer, man bekommt sie in Sodasabriken mehr durch Zusall (Pogg. Ann. 34. 160), auch kann man die natürlichen nicht umkrystallisiren lassen. Der Wassersgehalt der kohlensauren Natronsalze ist sehr verschieden, je nach der Temperatur, unter welcher sie krystallisiren:

Thermonitrit, prismatisches Natronsalz Haidinger (Pogg. Ann. 5. 260) Na C + H, bildet sich beim Abdampsen der gesättigten Lösung zwischen 25° — 37° C (Pogg. Ann. 6. 27) in 2gliedrigen Tafeln M = a: $b : \infty c$ 96° 10', die scharfe Kante durch $b = b : \infty a : \infty c$ gerade absgestumpst, $d = c : \frac{1}{4}b : \infty a$ 72° 10' in Aze c, das Oktaeder o = a : b : c, auf M gerade aufgesetzt. Soll sich auch in warmen Gegenden finden.

Na C + 5 H (Pogg. Ann. 32. 1018) bildete sich in der Alaunsabrik zu Burweiler im Elsaß zufällig in "hemiprismatischen Oktaedern".

Na C + 7 H sind luftbeständige 2gliedrige Oblongtafeln, krystallissiren aus einer Lösung, die Natronhydrat enthält. Sind luftbeständig.

3. Gahluffit Bouffingault.

Natrocalcit. Na $\ddot{\mathbf{c}}$ + $\ddot{\mathbf{c}}$ a $\ddot{\mathbf{c}}$ + 5 H mit 33,8 kohlens. Kalk. Findet sich in großer Menge zu Lagunilla südöstlich Merida in Columbien über der Trona im Thon um und um krystallisirt, Pogg. Ann. 7. 97, und in Nevada bei Ragtown, Jahrb. 1867. 211. Nach Phillips (Pogg. Ann.

17. sss) 2 + Igliedrig: eine blättrige Säule M = a:b: ∞c bildet vorn 68° 50'; Schiefendsläche P = a:c: ∞b dehnt sich gewöhnlich lang auß, macht vorn in P/M 96° 30' und ist 78° 27' gegen die Are c geneigt; ein augitartiges Paar o = a': c:½b 110° 30' in der Mediankante auf der Hinterseite; n = a:c:¼b auß der Diagonalzone von P bildet über P 70° 30'; eine dreisach schärfere y = a': 3c: ∞b. Alle diese Flächen stehen in einem

schönen Deductionsverhältniß, wie beim Feldspath. Optische Axen liegen in einer Schiefendfläche, die im Mittel 16° gegen Axe c macht, b optische Mittellinie. H. = 2—3, Gew. 1,9. Frisch sind sie klar, nach ein paar Monaten verlieren sie aber Arystallwasser und werden trüb. Vor dem Löthrohr schmelzen sie leicht zu trüber Perle, im Wasser löst sich das Natronsalz, und der Kalk bleibt zurück, daher ist er zu Afterkrystallen besonders geeignet.

Calcit von Oberndorf bei Sangerhausen in Thüringen besteht aus trüben weißen Krystallen, die man für bauchige Rhombenoktaeder nehmen kann, ähnlich den Mißbildungen des rothen Blutlaugens salzes pag. 635. Sie sind auch in Ungarn und Schleswig vorsgekommen und enthalten nach Karsten 94,4 Ca C. Man sah sie als Gaylussit an, der sein kohlensaures Natron und Krystallswasser abgegeben hat.

Sulphate.

Die wasserbeständigen schwefelsauren Salze haben wir pag. 530—551 aufgeführt. Die Schwesligesäure und Schweselsäure spielt aber in Bulstanen und bei Zersetzungsprozessen der Schweselmetalle noch eine bedeustende Rolle, wodurch eine Reihe von Salzen erzeugt wird, die jedoch meistens die Schönheit der künstlichen nicht erreichen. Mitscherlich (Pogg. Ann. 18. 168) hat gezeigt, daß besonders die Selensäure Se, Chromsäure Er und Mangansäure Un isomorph mit Schweselsäure sind.

1. Somefeljaures Rali & S.

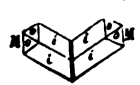
Arcanit und Glaserit, benn es ist das Arcanum duplicatum oder das Sal polychrestum Glaseri der alten Chemiser, was man in so schönen tünstlichen luftbeständigen Arystallen bekommt, und das als große Seltenheit in dünnen Arusten die Laven des Besuvs von Zeit zu Zeit überzieht, Smithson's Vesuvian Salt, Potassa Solfata Covelli Miner. Vesuv. 316. Bei der Bereitung der Salpetersäure, Essigsäure und engelischen Schweselsäure wird es als Nebenprodukt bekommen. Schon Romé de l'Isle (Essai Cryst. 1772. 12) beschrieb es vortresslich, nannte es sun vrai Prothée dans la génération de ses Cristeaux«, die er dem Cristal de roche verglich.

2gliedrig mit auffallend dihexaedrischem Typus, wie Witherit: M =



a: b: ∞ c 120° 24', $h = b: \infty$ a: ∞ c stumpst die scharse Säulenkante ab, und ist blättrig, was sich beim Zerspreugen mit dem Wesser erkennen läßt. Oktaeder o = a: b: c nebst dem banchigen Paare $i = c: \frac{1}{2}b: \infty a$, mit 67° 38' in der Aze c, bilden eine scheinbar dihexaedrische Endigung.

Daraus folgt a: b = 0,7674: 1,34. Verschwinden die Säulen, so entsstehen sörmliche ringsum gebildete Dihexaeder. Ja die Täuschung geht noch weiter: es kommt noch ein oberes Oktaeder f = 2a: 2b: c mit der Zuschärfung P = b: c: ∞a, die unter sich wieder ein scheinbares Disbegaeder bilden, ganz wie beim Witherit pag. 522. Ebenso eine scheins bar 2te sechsseitige Säule e = a: \frac{1}{2}b: ∞c und b = a: ∞b: ∞c. Dieß



alles kann zu Mißdeutungen verführen, aber schon die Zwillinge weisen zur richtigen Erkenntniß, sie haben die Säulenfläche M gemein und liegen umgekehrt. Schließen sich also auch in dieser Beziehung an die Aragonitgruppe an.

Die Ebene der optischen Aren ist bo, sie machen 67½°, welcher Winkel durch die Hauptare o halbirt wird. Man kann daher unmittelbar durch i die Farbenringe im Polarisationsmikroskop wahrnehmen.

Hustand in den krystallinischen übergeht (Pogg. Ann. 52. 481). Enthält 54 Ka,

н.

verknistert leicht, schmilzt, und zieht sich in die Kohle, wo sich Schwefelskalium reducirt, wie man mit dem Pulver auf besenchtetem Silberblech erkennt. Zu Roccalmuto bei Girgenti meßbare Arystalle im Miocenen Steinsalz (Pogg. Ann. Ergänzb. VI. 1873 pag. 359).

Selensaures Kali hat eine Säule von 120° 25', Chromsaures Kali

120° 41', Mangansaures Kali 121° 10'.

Schwefelsaures Kalikommt auch **rhomboedrisch** vor (Mitscherlich Pogg. Ann. 58. 466): wie Kupferglimmer und Eisenglanz bildet es Tafeln durch Ausdehnung der Geradendsläche c, gegen welche die Rhomboederflächen P einen Winkel

P/c = 124° machen. Sind optisch einaxig, und bilden sich in Seifenssiederlange. Nach Scacchi hat das Bulkanische Salz einen bedeutenden Gehalt an Na S, das auf 40 p. C. gehen kann, und rhomboedrisch krystallisirend als Aphthalos (Jahrb. 1875. 620) vom Arcanit getrennt wird. Es ist gleichsam ein Uebergang zum Polyhalit unserer Salzgebirge.

Misenit (Scacchi Erdmann's Journ. 55. s.) K S² + H, bildet sich als seidenglänzende Fasern im vulkanischen Tuff der Grotte von Misene. Es ist das bekannte saure schwefelsaure Kali, welches aus der wässrigen Lösung 2gliedrig wie Schwefel, beim Erkalten nach dem Schmelzen zweischweiseliedrie öhrlich dem Albsrach krustellisist

undeingliedrig ähnlich dem Feldspath frystallisirt.

2. Schweselsaures Ratron Na S.

Thenardit. Casaseca (Ann. chim. phys. XXXII. 308) fand es in den Salinas d'Espartinas bei Aranjuez, wo es sich Sommers in den aus dem Boden quellenden Salzwassern bildet.

Die fünstlichen Krystalle sind nach Mitscherlich (Pogg. Ann. 12. 100)
2 gliedrig, vorherrschend ein blättriges Rhomben=
oktaeder P = a: b: c, in der vordern Endkante a:
c = 135° 41', seitlichen Endkante b: c = 74° 18',

Seitenkante 123° 43'; die rhombische Säule n = a: b: ∞c macht vorn 129° 21'; die Abstumpfung der scharfen Seitenecke b = b: ∞a: ∞c sehr deutlich blättrig; Oftaeder o = a: b: 4c schärft die Endecke zu.

In der Bolivischen Salpeterwüste kommen undurchsichtige gelbe Oktaeder vor (Jahrbuch 1863. 500), die mit dem Anlegegoniometer sich sicher bestimmen lassen. Darunter finden wir häufig Zwillinge, welche sich mit der Seitenstaute von 193 43 anginander legen und aben Achnlichkeit

kante von 123.43 aneinander legen, und oben Aehnlichkeit mit den Schwalbenschwänzen des Gypses zeigen. Unser Bild zeigt die Individuen von der scharfen Kante p/p = 56° 17', dieselben schmiegen sich so aneinander, daß man eine einsache Säule zu haben meint, woran die seitlichen Oktaedersecken nach entgegengesetzten Richtungen gehen. Eine ungewöhnliche Erscheinung, die aber dennoch dem gewöhnlichen Geset, Säule n/n gemein und umgekehrt, entspricht. Zus



n

P

n

P

weilen durchkreuzen sie sich, und zeigen dann oben und unten einen Schwanz.

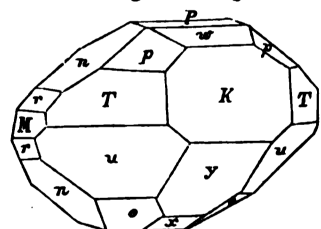
Härte 3, Gew. = 2,7. Zieht aus der Luft Wasser an, und übers deckt sich mit einem mehligen Beschlag, welcher die weitere Veränderung hindert. Wenn man dann die Krystalle bürstet, so werden sie wieder für eine Zeit lang glänzend. Wasserfreies Salz.

Schweselsaures Silberoryd Ag S, selensaures Natron da Se und selensaures Silberoryd Ag Se sind damit isomorph. Auch der übersmangansaure Baryt Ba OM²O⁷ hat die gleiche Form. Wird die heiße Lösung bedeckt, so krystallisirt sie sonderbarer Weise nicht; erst nach Absnahme der Bedeckung sindet bei Berührung Krystallisation unter schwaschem Leuchten Statt.

Schwefel- und Selensaures Natron haben die merkwürdige Eigensschaft, daß sie bei 33°C am löslichsten sind, erhitzt man stärker, so krystallisiren sie wasserfrei heraus, daher muß in Spanien das Wasser Sommers über 33°C warm sein, denn unter dieser Temperatur erhält man wasserhaltiges

Glauberjalz Na S + 10 H, Sal mirabile Glauberi, daher Mirabilit Haidinger. Man bekommt es in ausgezeichneten künstlichen Krystallen, die aber durch 8 Atom Wasserverlust zu Mehl von Na S + 2 H zerfallen. Wie das Chromsaure Natron Na Cr + 10 H krystallisirt es

2 + 1 gliedrig: Säule T = a:b:∞c bildet vorn den scharfen



Säulenwinkel von 86° 31', der deutliche Blätterbruch $M = b : \infty a : \infty c$ stumpft die stumpse seitliche Säulenkante gerade ab, am größten pflegt $k = a : \infty b : \infty c$ zu sein, welche die scharse vordere Säulenkante gerade abstumpst. Die vordere Schiesendsstäche $P = a : c : \infty b$ neigt 72° 15', und die hintere Gegenfläche $x = a' : c : \infty b$

75° 19' gegen die Axe c; das hintere Augitpaar $o = a' : c : \frac{1}{2}b$ fällt in die Diagonalzone von x und die Kantenzone T/P; $y = \frac{1}{4}a' : c : \infty b$, $n = a : c : \frac{1}{4}b$, $u = \frac{1}{4}a' : \frac{1}{4}b : c$, alles Ausdrücke wie die gleichnamigen Buchstaben beim Feldspath; $w = \frac{1}{4}a : c : \infty b$, $p = \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}b : c$, $r = a : c : \frac{1}{4}b$.

Härte = 2, Gew. 1,5. Man muß es in feuchten Gläsern beswahren, wenn die Arystalle nicht zerfallen sollen. Als mehliger Beschlag von bitter kühlem Geschmack auf Gyps und Steinsalz häusig. Meerwasser und Salzsvolen enthalten es. Mg S und Na Gl zersetzen sich bei — 3° so, daß Glaubersalz entsteht, und Mg Gl in der Flüssigkeit bleibt (Eltonsee), daher läßt man es Winters aus der Soole auskrystallisiren, bei Staßfurt, Berchtesgaden 2c. In einer Höhle von New-Albany (Indiana) in großer Menge, bei Logrono am Ebro mit Steinsalz wechsellagerud. Der Bickland am Neusiedler See, welcher 1865 im Juli gänzlich verschwand,

H

Jahrb. Geol. Reichsanst. 1866. 840, besteht aus verunreinigtem fates= cirten Glaubersalz. Auch finden wir es unter den Efflorescenzen des Besuvs. Als Arzneimittel und für Glasbereitung wichtig.

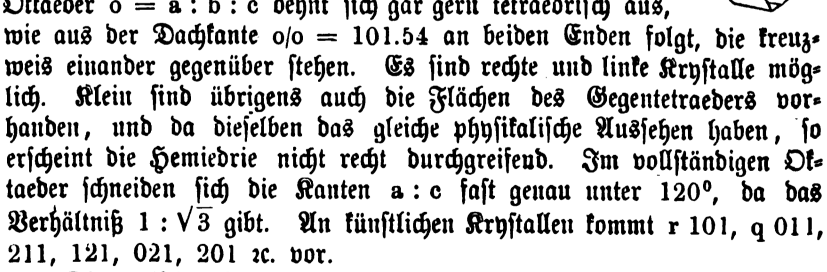
Mascagnin Am SH, Schwefelsaures Ammoniak mit einem Atom Wasser, kommt wie Salmiak als Sublimat bei Steinkohlenbränden und in Vulkanen hin und wieder vor. Die künstlichen Krystalle sind 2gliesdrig, rhombische Säule a: b: ∞ c 107° 40', b: ∞ a: ∞ c etwas blättrig, Oktaeder a: b: c, und Abstumpfung der vordern Endkante des Oktaeders a: c: ∞ b. Le contit Na Am S² H² kommt 2gliedrig in Höhlen von Honduras vor, die Schwärmen von Fledermäusen zum Aufenthalt dienen, aus deren Excrementen entsteht (Silliman Amer. Journ. 26. 354).

3. Bitterfalz Mg S A7.

Magnésie sulfatée, Haarsalz, Epsomit. Als wichtiges Arzneimittel schon lange gefannt, aber schwer bei ältern Schriftstellern von andern Salzen zu scheiden. Hippotrates erwähnte Mayngola UIsos als Abfüherungsmittel, und der Engländer Lister kannte schon 1684 die Arystalle (Grundriß Arystall. pag. 13), die Romé de l'Jsle (Essai Crist. 1772 pag. 49 tab. III sig. 11) unter dem Namen Natron ganz vortrefslich abbildete. Die "Löslichseit des Salzes gegenüber dem Syps hat viel dazu beigetragen, die Talkerde von der Kalkerde zu unterscheiden": Black nannte 1755 die Erde Wagnesia.

Bweigliedrig mit scheinbar tetraedrischer Hemiedrie. a:b=V3,008:V3,068. Säule $M=a:b:\infty$ c macht vorn 90° 38', $B=b:\infty$ a: ∞ c in der scharfen Kante ist etwas blättrig, und da sie

gesetzmäßig erscheint, so geht schon daraus hervor, daß die Säule nicht quadratisch ist, wie Haun Miner. II. 377 nahm. Man darf sie übrigens blos unter das Polarisationsmikrossop bringen, um sogleich den Irrthum zu erkennen. Das Oktaeder o = a: b: c dehnt sich gar gern tetraedrisch aus,



Die optischen Axen liegen ungewöhnlicher Weise in der Geradendssläche c: ∞ a: ∞ b, die senkrecht auf den Blätterbruch B steht, Axe b fällt mit der optischen Mittellinie zusammen, welche den Winkel der Axen von 37° 24' halbirt (Pogg. Ann. 82. 71), jede Säulenfläche zeigt daher einen Axenring.

Härte = 2-3, Gew. 1,8. Salzig bitter, von anhängendem Chlor-Quenstedt, Mineralogie. 3. Aust.

magnesium feucht mit 51 p. C. Wasser. Zu Schemnitz etwas Robalthaltig, Pogg. Ann. 31. 144. Auf glühende Kohlen geworfen schmilzt es zu einer weißen schwammigen Masse, darauf geblasen schmilzt der Schwamm zu einer Rugel, die schön leuchtet. Rünftlich kann man sehr große wohlgebildete Krystalle haben, in der Natur aber kommen sie meist nur als haarige Ausblühungen vor. In den Kohlengruben bei Offenburg am Schwarzwalde fliegen kleine Flittern in der Luft herum, die sich fortwährend im Schieferihon zwischen dem Anthracit erzeugen. Das Haar= salz aus dem Alaunschiefer der Quecksilbergruben von Idria (Rlaproth Beiträge III. 104), die schneeweißen Nadeln aus den Gypsbrüchen von Ca= latannd in Arragonien, die fasrig derben von Szamobar in Kroatien 2c. sind bekannt. Stalactitisch zu Herrengrund bei Neusohl von schöner blaß rosenrother Farbe, die von Kobaltvitriol herrührt. Beim Reiben wird es naß von eingeschlossener Mutterlauge. Die Steppen von Sibirien becken sich damit nach Regen wie mit Schnee. In den Talkschiefern von Oberitalien entsteht das Salz durch Zersetzung von Schwefelkies. Gppslösungen im Dolomit erzengen Bitterfalz, ebenso die Seen ohne Abfluß, besonders bei Kälte, weil das Salz dann viel unlöslicher im Wasser ift. Die Schweizer sammeln es baber auch an den Gletschern (Gletschersalz), obwohl es hier sehr unrein schon an Federalaun erinnert. Ruf haben die Bittersalzquellen von Epsham in England (baber Epsoni= salz), Saidschütz und Seidlitz in Böhmen 2c. In den Abraumsalzen von Staffurt kommen im Carnallit bunne Schichten von amorphem Bitterfalz vor, die man Reichardtit genannt hat. Wohl zu unterscheiden vom

Kieserit Mg S 4 mit 13 p. C. Wassergehalt, was einem bei 100° getrockneten Bittersalz entspricht. Die derben gelblichgrauen Massen von 2,5 Gew. kommen bei Staßfurt unter den Abraum-Salzen in der 90' mächtigen "Rieseritregion" vor. An der Luft bläht er sich durch Aufenahme von Wasser, und zerfällt. Er ist immer durch Chlormagnesium und Steinsalz verunreinigt. Solche Gemische wurden beim Niederbringen des Bohrlochs schon Martinst (10 Na Gl + Mg S) genannt, bis man endlich das wahre Verhalten richtig erkannte. Obwohl die Angaben über den Wassergehalt etwas schwanken, so liesert er doch unverkennbar ein Gegenstück zum Anhydrit: beide danken wohl diese merkwürdige Wasserzarmuth der gleichen Ursache. Wie bei gebranntem Gyps sindet mit Wasser auch ein schnelles Erhärten (Jahrb. 1866. 240) unter Erwärmen Statt, es bildet sich "Rieseritstein", ein wichtiges Rohmaterial für Vitztersalzsabrisen. In den grobkörnigen Linsen des Salzthous von Hallstadt sanden sich sogar 2+1gliedrige Oktaeder, Jahrb. 1871. 759.

Bintvitriol, Weißer Vitriol, Goslarit, Atramentum album Goslarianum Gesner und Agricola nat. foss. 589. Zn S H⁷ frystallisirt genau wie Vittersalz. Säule 90° 42′ (91.5) a: b = 1,787: 1,75). Aeußerlich dem Vittersalz vollfommen gleichend, vor dem Löthrohr auf Kohle leuchtet die Probe grünlich. Mischt sich leicht mit Vittersalz. In der Natur entsteht er durch Verwitterung der Blende, besonders wo die

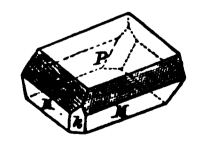
Erze durch Feuersetzen gewonnen werden, wie zu Falun, Goslar, Schemnitz. Neuerlich auch bei Freiberg, Jahrb. 1875. 675. Im Rammelsberge meist stalactitisch, Klaproth Beitr. V. 198.

Ridelvitriol Ni S H, frystallisirt unter 15° C 2gliedrig in schön grünen Säulen von 91° 10', wie die vorigen; über 15° aber in scharfen viergliedrigen Oktaedern mit einem Seitenkantenwinkel von 139° 18'. Sest man daher 2gliedrige Krystalle in verschlossenen Gefässen der Sonznenwärme aus, so stehen sie um, indem sich innen lauter kleine Quadrats oktaeder bilden, und werden dadurch matt und brüchig (Pogg. Ann. 12. 146). Bei 30° sogar 2 + 1gliedrig, daher trimorph! In der Natur selten zu Riechelsdorf. Kobell's Pyromelin von der Friedrichsgrube bei Lichtenzberg im Bayreuth'schen enthält etwas Arsenichte Säure. Wie die Temperatur auch in der Natur einwirkte, beweist der interessante

Tauriseit (Bolger Jahrb. 1855. 182), welchen Dr. Lusser zu Altdorf in einem großen körnigen Klumpen auf der Windgalle etwa 7000' hoch fand. Lockere hellgrüne scheinbar viergliedrige Säulen sind mit einzelnen Kryftallen von monoklinem Eisenvitriol gemischt. Das Polarisations= mikroskop beweist sofort durch die Lage der Azen, daß wir es mit Bitter= salzform zu thun haben. Volger fand bie Flächen 111, 100, 010, 110, 101, 011, 120, 211, 121, 221. Es liefert das eine der interessantesten Bereicherungen dieser Gruppc. Zweigliedrig und isomorph mit Bittersalz sind Selen= und Chromsaure Bittererbe und Zinkoryd 2c., versteht sich alle mit 7 Atom Wasser. Nach Haidinger (Pogg. Ann. 6. 191) bilden sich Bittersalz und Zinkvitriol aus concentrirten Lösungen bei höherer Temperatur in 2 + 1gliedrigen boragartigen Krystallen. Hr. Prof. Nies in Hohenheim sucht hier auch den sehr Manganhaltigen Fauserit (Jahrb. 1865. von Herrengrund in Ungarn hinzustellen und den türkischen Bisanit, obwohl letterer monoklin die optischen Axen in der Medianebene hat (Descloizeaux Mem. Inst. France 1867. 167). Es sind neben Bittersalz noch eine ganze Reihe zusammengesetzter Salze zu nennen. Darunter zeichnen sich folgende drei aus:

a) Glauberit (Brongniart Journ. min. 1808. XXIII. 16), Brongniartin Leonh. Na S + Ca S. Zweiundeingliedrige ringsum gebildete Krystalle:

M = a: b: ∞c bildet eine kurze Säule vorn mit 83° 20'. Schiefendfläche P = a: c: ∞b ist blättrig und 68° 16' gegen die Axe c geneigt. Kante P/M wird durch ein Augitpaar m abgestumpft, 116° 36' in der Mediankante machend, und stark gestreift pa=rallel der Kante P/M. Meist zur Hanptsäule außge=



dehnt, und daran leicht erkennbar. An der kurzen Säule liegt $k = a : \infty b : \infty c$. Die Krystalle sind klar und gelblich weiß, überziehen sich aber an der seuchten Luft mit einer mehligen Rinde von Glaubersalz. Härte = 2-3, Gew. 2,8. Ebene der optischen Aren liegt fast senkrecht auf dem leicht darstellbaren Blätterbruch und geht Are b parallel. Man darf daher unr Stücke abspalten. Der Arenvinkel ist sehr klein, auf

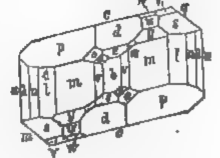
41 *

warmes Glas gelegt gehen die Azen zusammen, und dann nach der Azenlinie a auseinander. Eignet sich daher zu diesem Experiment ganz vortrefflich. Vor dem Löthrohr schmilzt er leicht, verliert im Wasser seine Durchsichtigkeit, weil 51 Na S ausgezogen werden und 49 Ca S sich zum größten Theil ausscheiden. Besonders schöne Krystalle im Steinsalz von Villarubia bei Ocana, Provinz Toledo; bei Vic, Varengeville bildet es unreine knotige Concretionen im Salz, zu Aussee und Berchtesgaden sehr schöne fleischrothe blättrige Massen, die aber optisch nicht stimmen wollen. In den Abraumsalzen zu Westeregeln ein 4' mächtiges Lager, Jahrb. 1874. 618, 548. Künstliche Krystalle Journ. pr. Chem. 72. 291.

- b) **Bolhhalit** Stromeyer (Commentationes Soc. Reg. Götting. rec. 1820. IV. 130) rolv viel, als Salz, weil er aus brei Salzen K S + Mg S + 2 Ca S + 2 H besteht. Er hildet im Steinsalz von Ischl, Ausse, Berchtesgaben berbe rothe Massen von gelblich grauen Strahlen durchzogen, die äußerlich an undeutlichen Fasergyps erinnern, aber vor dem Löthrohr leicht zu einer Perle schmelzen. Nach längerm Blasen bleibt eine weiße Schlacke zurück. Haibinger (Pogg. Ann. 11. 406) wies darin zwei gleiche Blätterbrüche nach, die sich unter 115° schneiben, und beren scharfe Rante durch eine dritte Fläche gerade abgestumpft wird. Härte 3, Gew. 2,8. Die violette Kalifarbe vor dem Löthrohr durch Robaltglas unzweifelhaft. Bei Staffurt bildet er über der Anhydritregion graue Schnüre, welche den Fallwinkel des Salzlagers angeben. Sie haben sich durch Aufnahme von K und Mg allmählig aus Ca I herausgebildet, und bezeichnen bort die "Polyhalitregion", ber dann allmählich die "Kieserit= und Carnallit= region" folgt. Tritt Mg aus, so entsteht Syngenit KS + CaS + H, das künstlich längst bekannte schwefelsaure Kalkerde-Kali, Rammelsberg Hob. Krystallgr. Chemie pag. 235. Es fand sich mit Sylvin bei Kalusz in klaren Gypsähnlichen Blättern, deren chemische Reaction auf Polyhalit hinwies, und daher den Namen (ovyyeris verwandt) befam, Jahrb. 1872. Da die Tafeln (a: ∞ b: ∞ c) in der Medianebene b: ∞ a: ∞ c scheinbar gleiche Augen der optischen Axen zeigen, so wurden sie für zweigliedrig gehalten, bis Hr. Prof. Rumpf (Tscherm. Mineral. Mitt. 1872. 117) sie unter einem zweiten Namen Kaluszit 2+1gliedrig beschrieb: eine blättrige Säule p = a:b: oc vorn mit 106° 32' wird in ihrer stumpfen Kante durch a = a: ob: oc tafelartig, eine Schiefendsläche c = c: ∞a: ∞b macht damit 104°, so daß die schiefen Aren a/c sich hinten unter 76° schneiden. Etwas härter als Gyps und 2,7 Gew. Fläche 100, 010, 001, 110, 120, 210, 310, 011, 101, 1'01, 1'11, 2'21.
- c) Afrakanit G. Rose (Reise Ural II. 270) Na S + Mg S + 4 H, von unbekannter Arystallsorm, bildet sich auf dem Boden der Karrduanschen Seen an der untern Wolga unter einer Kochsalzschicht, verwittert vollständig an der Luft, und war früher Handelsartikel. Aehnliche Bildungen scheinen zu Seidlitz und Saidschütz (Reussin) vorzukommen. Auch der krümliche Blödit John 1811 (Chemische Schriften VI. 240) von Ischl hat

dieselben Bestandtheile. Er sitt auf Anhydrit wie der ähnliche aber wasserärmere Löweit. Endlich kamen bei Hallstadt (Sith. Wien. Acab. 18. Rovember 1869) monokline Krystalle vor, die von der gleichen Zusammensetzung aber luftbeständig waren. Tschermak nannte sie daher nach dem Entdecker Simonyit. Da fanden sich zu Leopoldshall bei Staßsurt mehr als Zollgroße klare luftbeständige Krystalle (Jahrb. 1871. 2006), die es wohl außer Zweisel stellen, daß alle Namen einer Species angeshören. Nach der übereinstimmenden Darstellung von Groth (Zeitschr. d. geol. Sej. 1871. 2006) und v. Rath (Bogg. Ann. 144. 2006) bilden die monoklinen

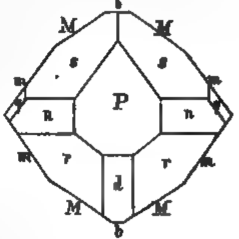
freilich oft sehr verzogenen Arnstalle eine Säule $m = a : b : \infty$ 74° mit dem scharfen Winkel nach vorn, und einer ausgedehnten Endsläche $c = c : \infty a : \infty b$, welche sich 79° 16' gegen Axe c neigt. Ein Angitpaar p = a : b : c sindet hinten in u = a' : b : c sein kleineres Gegenstück. Sie sühren auf die schiesen Axen a :



b: c = 1,489: 2,009: 1. In Bone p/u und e/c liegt das seitliche Paar d = b: c: ∞a; in p/p und m/d vorn o = a: c: ½b, und hinten ergibt sich das entsprechende x = a': c: ½b in m/d und e/o durch den Bonensconnex mit e = c: ½b: ∞a in c/d und a/o gelegen. Bei gehörigem Material braucht man nur selten Messung zu nehmen. Besonders reich ist die hintere Region entwickelt durch die Flächen y = ½a': ½b: c, s = ½a': b: c, q = ½a': c: ∞b, w = 2a': 2b: c, v = a': 2b: c, t = ½a': b: c, z = a: c: ½b. In der Säule sind viele Flächen kann aus gedeutet, am größten n = a: 2b: ∞c, l = a: ½b: ∞c, l = a: 3b: ∞c, v = a': 4b: ∞c. Die optischen Axen liegen in der Medianebene.

Warthit. Che ich diese flächenreichen Arhstalle kennen lernte, sandte mir Herr Dr. Warth, Director der Salinen in der Indischen Salzkette, eine Menge luste

beständiger Krystalle von 3—6 Linien Größe, die einmal mitten im reinsten Indischen Steinssalz drusensörmig eingebrochen waren. Sie erinnerten mich durch ihren Habitus an Dastolith, und boten ein willsommenes Lehrmaterial: ich gieng ohne zu messen von der Säule M = a: b: coc aus, und nahm d = a: c: cob als vordere Schiesendsläche. Dann waren vorn r = a: b: c einsache Oftaeber.



wozu das seitliche Paar $n=b:c:\infty$ a vorzäglich paste. Obwohl $P=c:\infty$ a: ∞ b, gewöhnlich start ausgebehnt, bei slüchtigem Anblick einer Geradendsläche glich, so konnte man doch bei schärferer Betrachtung eine sichtliche Reigung nach hinten wahrnehmen, wodurch sich das System als 2+lgliedrig ergab. Die Zuschärfung $m=a:\frac{1}{2}b:\infty$ 00 mußte durch Wessung festgestellt werden. Daraus folgte bann in den Zonen n/r und P/m das große hintere Augitpaar s=2a':b:c. Alle andern Flächen,

wie $q = 2a' : c : \frac{1}{2}b$, $b = a : \infty b : \infty c$ sind klein, auch die Seitenkanten der Säule a = b: ∞a: ∞c nur klein abgestumpft, und zwischen m/a liegt eine Säulenfläche, die der v von Staßsurt entsprechen würde. Dann fehlen kleine Abstumpfungen zwischen P/n, n/s und m/r nicht, wovon lettere sich durch Zone P/m als b: 2a: c ergibt. Da die Krystalle wegen ihrer Löslichkeit durch Anfassen leiden, so lege ich auf die kleinen Flächen keinen Werth, sie beuten nur an, daß auch bei diesen indischen Blöditen der deutsche Flächenreichthum nicht fehlt. An der Identität ist nicht zu zweifeln, ich habe nur nach hinten gestellt, was Groß und Rath vorn heißen, und die stumpfe Säule M zum Ausgang genommen b. h. Are a verdoppelt: Are a (Q) = 2a (Gr). Den Buchstaben nach ist unser M = n, m = m, P = c, d = q, r = s, n = d, s = p, q = o, zu setzen, und die Horizontalprojection im Azimuth 1800 zu drehen, so stehen die Bilder parallel. Die Messung gab M/M = n/n = 112° 30', $M/m = n/m = 160^{\circ} 30'$, $M/s = n/p = 132^{\circ} 53'$, $P/s = c/p = 143^{\circ}$, $PM = c/n = 98^{\circ} 30'$, $P/n = c/d = 146^{\circ} 37'$ 2c.

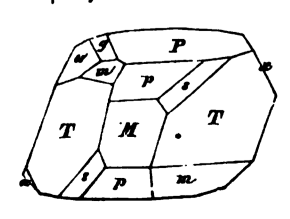
Da die Endfläche P häufig auf beiden Enden ausgedehnt ist, so bestommt man im Polarisationsmikrostop ein Axendild, das auf die Lage in der Medianebene hinweist. Sie schweszen leicht, verlieren dabei ihr Wasser und blähen sich. Von der Schweselsäure und dem Kali kann man sich vor dem Löthrohr leicht, und von der Bittererde schon durch den Geschmack überzeugen.

Pikromerit K Mg S² H⁶ steckt in den Salzkrusten der Fumarolen des Besuds (Roth der Besud 1222), wie das blaue Chanochrom K Cu S² H⁶. Bei Staßsurt (Jahrb. 1865. 1865. 1911) findet sich eine dichte graue Piskromeritmasse, die 19 p. C. Mg El enthält.

4. Gijenvitriol Fe S H7.

Suckow will nur 6 H. Fer sulfaté. Grüner Vitriol. Bei Dioscorides pelantopia (Schusterschwarz), daher Melanterit. Atramentum
sutorium viride bei Agricola. Mit Bestimmtheit läßt er sich erst bei Albertus Magnus im 12ten Jahrh. erkennen. In künstlichen Krystallen
vorzüglich zu haben.

Zweiundeingliedriges Krystallsystem, von rhomboedrischem Habitus. Haup und Mitscherlich nahmen ihn daher noch rhomsboedrisch, was für die Orientirung oftmals auch gar nicht unzwecknäßig ist: $T=a:b:\infty$ c bildet vorn die scharfe Säulenkante 82^0 21'; Schiefsendssiche $P=a:c:\infty$ b ist 75^0 40' gegen Aze c geneigt, und bildet

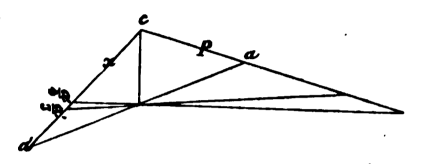


hinten die scharfen Kanten P/T 80° 37', die nur 1° 44' vom vordern Säulenwinkel T/T abweichen. Nun ist P zwar blättriger als T/T, allein bei künstlichen Fossilien bleibt die scharfe Unterscheisdung der Blätterbrüche immerhin eine mißliche Sache. Daher konnte TTP wohl für ein

Rhomboeder gehalten werden. Die hintere Gegenfläche $x = a:c:\infty b$, 43° 32' gegen Aze c, bildet zum Rhomboeder die Geradenbsläche. Eine vordere Schiefendsläche $w = \frac{1}{3}a:c:\infty b$ und das Augitpaar $p = a:c:\frac{1}{2}b$ 69° 17' in der Mediankante erzeugen das nächste schärfere Rhomboeder. $M = b:\infty a:\infty c$ stumpst die stumpse Säulenkante gerade ab, auch sehlt $m = \frac{1}{3}a:\frac{1}{2}b:c$ die stumpse Kante P/T abstumpsend gewöhnlich nicht, und eine kleine Schiefendsläche $g = \frac{1}{3}a:c:\infty b$ Kante P/w vorn abstumpsend ist höchst wichtig für die Orientirung. Ost ist die hintere Kante T/p durch $s = a':\frac{1}{4}b:c$ abgestumpst. Selten stumpst $n = a:c:\frac{1}{4}b$ die Kante M/p ab.

Wenn wir hinten $x = a' : c : \infty b$ setzen, so schneiden sich die Axen

ac vorn unter dem sehr schiefen Winkel von $68^{\circ}25'$. Setzten wir dasgegen die Fläche $x = \frac{1}{4}a'$: $c : \infty b$, und führten in dieser Weise eine Projection aus, so bekämen die Vistriolflächen PTM x p ws die Aus-



brücke PTMyntv vom Feldspath. Allein auch in diesem Falle ist der Agenwinkel a/c vorn immer noch 85° 30'. Setzten wir dagegen $x = \frac{1}{4}a' : c : \infty b$, so kommt nach der Basalformel pag. 66 Agenwinkel a/c vorn 89° 43', der also kaum vom rechten abweicht. Darnach würde $p = a : c : \frac{1}{5}b$, $m = \frac{1}{6}a : \frac{1}{5}b : c$, $s = \frac{1}{4}a' : \frac{1}{10}b : c$, $n = a : \frac{1}{10}b : c$, $w = \frac{1}{6}a : c : \infty b$ und $g = \frac{5}{5}a : c : \infty b$.

Geht man dagegen mit Naumann von $P = a : \infty b : \infty c$ als Geradendssche aus, so ist $x = a' : c : \infty b$, m = a : b : c, $w = a : c : \infty b$, $p = b : c : \infty a$, $s = a' : c : \frac{1}{2}b$, $g = 3a : c : \infty b$, $n = c : \frac{1}{2}b : \infty a$, freilich einsachere Ausdrücke, die aber doch den Vortheil rechtwinkeliger Agen nicht auswiegen. So ist es also immer nur der Zusammenhang der Zonen, wovon das Wesen des Verständnisses abhängt. Denn dieser bleibt für jede Ansicht aleich.

Die optischen Axen liegen in der Symmetrieebene M=b: $\infty a:\infty c$ auf einander senkrecht, und zwar macht, durch den Mittelpunkt gelegt, die vordere etwa 75° mit c, die hintere 15° mit c: durch P sieht man die hintere, durch w die vordere, man kann daher den Blätterbruch bequem zu Hilfe nehmen, $\varrho < v$.

Grün die charakteristische Farbe der Eisenorydulsalze, Härte = 2, Gew. 1,8. Ein zusammenziehender Dintengeschmack. Beschlägt sich an der Luft mit einer Schicht von schwefelsaurem Eisenoryd, die ihn vor weiterer Verwitterung schützt.

Vor dem Löthrohr gibt er schnell sein Wasser unter Kochen ab, und reducirt sich dann zu einer schwarzen magnetischen Schlacke. In Kolben entweicht, so lange Eisenorydul vorhanden, schweflige Säure. Erzeugt auf Eichenrinde schwarze Dintenflecke, daher Atramentstein.

Auf Erzgruben ein häufiges Zersetzungsprodukt, wo er sich zu Goslar, Falun, am Graul zu Schwarzenberg 2c. nicht selten in großen Stalactiten bilbet. Berühmt wegen ihrer mit dicker Kruste überzogenen Krystalle ist die Grube Gießhübel bei Bobenmais, wo sie sich durch Zerssetzung des Magnetkieses erzeugt haben. Wenn sein vertheiltes Schweselseisen den Boden durchzieht (Alaunschieser), so erzeugen sich gern weißegrüne haarige Auswüchse, die schon durch ihren Dintengeschmack sich als Eisenvitriol zu erkennen geben, namentlich entstehen solche unangenehme Krystallisationen auch noch in unsern Mineraliensammlungen, zerfressen die Schachteln, und disponiren nebenliegende Schweselkiese ebenfalls zur Zersetzung. Wegen seiner Anwendung in der Färberei wird er sonderlich aus Schweselsies im Großen dargestellt, und hier kann man daher die vortresslichsten Krystalle bekommen, die luftbeständig sich blos an der Obersläche braun beschlagen. Die Nordhäuser Schweselsäure heißt Vistriolöl, weil sie aus ihm dargestellt wird, im Gegensatzur Englischen aus Schwesel bereiteten.

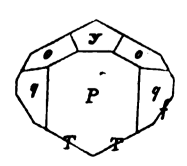
Robaltvitriol CoS + 7 H bildet sich in rosenrothen traubigen Ueberzügen zu Biber in Hessen (Biberit), als Seltenheit auch zu Wittichen, selbst in
alten Mineraliensammlungen auf Speiskobald (Pogg. Ann. 60. 200). Die künste lichen haben eine Säule von 82° 25', sind folglich isomorph mit Eisenvitriol.

Manganvitriol Mn S+7H frystallisitt bei einer Temperatur unter 5° in denselben Krystallen, wie Eisenvitriol, bei höherer jedoch werden sie eingliedrig, aber von anderer Form als Kupfervitriol (Mitscherlich Pogg. Ann. 11. 200).

Besonders leicht mischt sich Eisenvitriol mit Aupfervitriol, ohne dabei seine Form einzubüßen. Es bilden sich dann große scheinbare Rhomboeder PTT, die schön zu Buxweiler im Elsaß dargestellt werden. Wallet gibt bei Irländischen 65,7 Aupfervitriol an. Sie haben eine blaue Färbung, und man darf sie nur in Wasser lösen, so beschlägt sich Eisen mit Aupfer. Rammelsberg (Pogg. Ann. 91. 248) hat die Sache weiter verfolgt. Reine Eisenvitriole zeichnen sich schon durch ihren größern Flächenreichthum vor diesen veredelten aus.

Mitscherlich (Pogg. Ann. 11. 200) hat bei 80° zweigliedkige Krystalle bekommen, die nur halb so viel Wasser als der Eisenvitriol hatten. Durch Auflösen von Eisenvitriolkrystallen in Schwefelsäure will er sogar gyps=artige mit 2 H dargestellt haben.

Botryogen Haidinger (Pogg. Ann. 12. 401) in der Kupfergrube von Falun als rother Eisenvitriol bekannt: Fe⁸ S² + 3 Fe² S² + 36 H gemengt mit Mg S. Hat große Neigung, kleine Kugeln zu bilden, die



sich wie Traubenbeeren an einander häusen. Die kleinen monoklinen Krystalle zeigen kurze Säulenflächen $T = a:b:\infty c 119°56'$, die etwas blättrig sein sollen, Schiefzendssche $P = a:c:\infty b$ macht mit T 113°37' = P/T, das hintere Augitpaar $o = a':\frac{1}{2}b:c$ in der Medianskante 125°22', alles Winkel, die dem Feldspath nahe

stehen: aber es ist q = a : b : c, $f = a : \frac{1}{2}b : \infty c$ und $y = a' : \frac{3}{2}c : \infty b$. Dunkelhyacintroth ins Ochergelbe mit Durchscheinenheit. Härte = 2, Gew. = 2.

In der Provinz Coquinibo Distrikt Copiapo, dem nördlichsten der Republik Chili, kommen in einer Gegend, wo es niemals regnet, dem Granit nachbarlich Vitriolsalze vor, die H. Rose analysirte (Pogg. Ann. 27. 200), am häufigsten darunter ein neutrales schwefelsaures Eisenoxyd, der

Coquimbit fe S'3 H9, feinkörnige Masse von weißer Farbe mit einem Stich in's Biolett: reguläre sechsseitige Säulen mit Diheraeder von 1280 in den Endfanten und Geradendfläche, auch eine Rhombenfläche kommt hin und wieder vor. Das Salz bedeckt sich mit basisch schwefelsaurem. Eisenoryd Fe2 S5 H12 (Copiapit), gelbe durchscheinende Krystalle, von sechsseitigen Tafeln, die wahrscheinlich rhomboedrisch sind, und einen Blätterbruch mit Perlmutterglanz wie Gyps haben. Dazwischen lagert Stypticit Fe S2 H10 in gelblichgrünen seidenglänzenden Fasern, die sich zu Rugeln gruppiren, und fasriger Fibroferrit Pes S5 H27. Wässrige Lösungen von Eisenvitriol lassen bekanntlich einen gelben ocherigen Nieberschlag von basisch-schwefelsaurem Eisenoryd fallen. Aehnliche Bitriolocker bilden sich in den Gruben von Goslar und Falun. Berzelius untersuchte einen von Fe2 B H6. Bei der Zersetzung von Schwefelkies entsteht nicht blos Bitriol, sondern nebenbei ein gelbes Mehl, welches ohne Zweifel zu solchen basischen Salzen gehört. Auch der Avatelit Fe⁸ S⁵ H² im Thone von Auteuil bei Paris hat ähnlichen Ursprung. Das merkwürdigste Ding bieser Art bildet der noch von den heutigen Bergleuten so genannte

Mily Plinius 34. 31, Galenus simpl. med. temp. et fac. 9. 21 und 9. s4, Agricola 589 (Gel Atrament), gelber Atramentstein Wallerius Spec. 178, ein schwefelgelbes körnig krystallinisches Mehl, das im Wasser sich nicht löst. Nach Hausmann kommt es in kleinen vierseitigen Tafeln im Rammelsberge bei Goslar vor. Soll im Wesentlichen schwefelsaures Eisenoryd sein (Fe 2 S5 H6), mit etwas Zinkvitriol und Bittersalz gemischt. Also wasserarmer Copiapit. Verwandt damit scheint auch Römerit (Graisich Sitzungsber. Wien. Atab. 1858. XXVIII. 279), röthlichgelbe sechsseitige Tafeln von etwa 100°, mit einer blättrigen Schiefendfläche. Im kalten Wasser lösen sie sich, und lassen Mist fallen. Er findet sich auf den alten neuerlich wieder durchwühlten Halben des Rammelsberges, und ist offenbar aus Eisenvitriol entstanden. ife S3 + (Fe, Zn, Mn, Mg) S + 12 H. Möglicher Weise mit Coquimbit stimmend. Auch der Spa= nische Jarosit, Jahrb. 1864. ses, ist im Wesentlichen schwefelsaures Eisenoryd, aber mit 6 p. C. Kali. Rokscharow (Material. VI. 227) fand bei Beresowst kleine braune Rhomboeder mit 89° 10' in den Endkanten, was an Alunit erinnern würde.

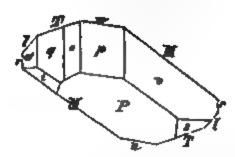
Uranvitriol (Johannit) lebhaftes Grasgrün. Gew. 3,2, H. = 2, 2+1gliedrig, ähnlich der Trona pag. 636. Fand sich 1819 bei Wiederseröffnung einer alten Strecke der Elias-Zeche bei Joachimsthal nierensförmig auf Uranpecherz. Johanngeorgenstadt.

5. Rupfervitriol.

Cu S A⁵, blauer Bitriol, Chalcanthum ober Atramentum sutorium Plin. 34. 22, weil die Schuster bamit das Leder schwarz färsten. Agricola nat. foss. 589 unterscheidet drei: candidum (Zinkvitriol), viride (Eisenvitriol) und caeruleum (Lupfervitriol). Cyanose.

Eingliedriges Rrhftallfpftem (Rupfer Bogg. Unn. 8. 212) vom Typus bes Axinit. Rünftlich fann man bie fconften Rryftalle haben:





T = a : b : co bilbet nahezu ein Rechted (88° 48'), weßhalb man fie leicht finbet, und macht mit M = a : b' : coe eine rhomboibifche Saule M/T = 122° 31'. Eine Doppelschiefenbfläche P = a : c : cob bilbet in Rante P/T 127° 24', in P/M 108° 12'; eine hintere Gegenfläche p == a' : e : cob liegt mit P und n = a : oob : ooc, welche die stumpfe Saulentante T/M abstumpft, in einer Bone; $P/n = 120^{\circ} 51'$, $T/n = 148^{\circ} 47'$. Die 26 ftumpfungsfläche ber scharfen Säulentante r 🛥 b : ooa : ooc bestimmt in P und p die Diagonalzone. Daraus ergibt sich in Bone p/r und P/T bie o = a': 4b': c und in Rone p/r und P/M die v = a' : 4b : c. Born bagegen in P/r und v/n die s = a:4b:c. Die Saulenfläche 1 = a' : 4b' : coe ftumpft bie

Kante T/r ab und liegt zugleich in o/s. Daraus folgt q = a': $c: \frac{1}{4}b'$ in P/l und r/p. Fläche $i = a: c: \frac{1}{4}b'$ stumpst P/r und q/M ab, endlich $w = a': \frac{1}{4}b': c$ Kante q/r und fällt dabei in Zone i/n. P/w 101° 54' leicht controlirbar, da sich P und a nicht selten gleich einem augitartigen Baar start ausdehnen. Stellen wir also die Säule M/T aufrecht, P nach vorn, und s nach rechts, so ist die Diagonalzone von p hinten links am reichsten entwickelt, aber alle Flächen lassen sich aus den Zonen bestimmen. Die Größe der Aren und Arenwinkel haben kein Interesse, denn am besquemsten kommt man durch Triangulation zur Kenntniß der Winkel, wobei einem die Projection sast unentbehrlich wird. Von den

Optischen Axen pag. 127 (Pogg. Ann. 82. s. und Ergänzb. 1878 VI. 26) geht eine der Kante P/T parallel; die andere liegt in n = a: cob: coc, und halbirt fast genan den stumpsen Winkel (112° 56'), welchen Kante P/n und n/T mit einander machen. Die Axen schneiden sich unter 45° und ihre Ebene steht senkrecht auf P. Lasurblan dis Spangrün, Gew. = 2,25, Härte 3. Bildet sich auf Grubenbauen durch Zersehung des Kupserkieses, doch bedarf man derselben wegen der Pracht der künstlichen nicht. Da er sich im Wasser leicht löst, und sich auf hineingehaltenem Eisen das Kupser gediegen niederschlägt, so werden die Vitriolwasser auf den Gruben in Goslar, Falun, Herrengrund (Klaproth Beitr. VI. 182) auf

Cementkupfer benutt. Findet besonders in der Färberei Anwensdung. Schon Plinius 34. 32 erzählt seine Bereitung in Spanien aussführlich, und sagt, daß man die Lauge in Bottige schütte und Stricke hineinhänge, quidus adhaerens limus, vitreis acinis imaginem quandam uvae reddit, color est caeruleus, vitrumque esse creditus, woher der Name vitriolum Agricola 589 seinen Ursprung hat. Das Schweselssaure Silber krystallisirt ohne Wasser, und bildet sich erst mit concenstricter Säure in hoher Temperatur und beim Rösten der Schweselerze. In der Hise zersetzt es sich schwerer als Eisens und Kupservitriol, kann daher nach dem Rösten mit heißem Wasser ausgelaugt werden. In der Wutterlauge der Zinks und Kupservitriolssiederei des Rammelsberges sindet sich Lithium, Thallium, Indium, Cadmium. Ein Cubikmeter Lauge entshält 8,2 % Cd und 1,2 % Tl.

6. Alaun.

Alumen Plinius 35. 52, Alaun Agricola 703, englisch Alum, französsisch Alun.

Reguläre Oktaeder mit abgestumpften Eden und Kanten; Oktaeder und Würfel kommen jedes für sich selbstständig vor, das Granatoeder aber nicht. Schon Haun kannte Zwillinge, sind aber nicht gewöhnlich. Gew. 1,7-2, $\mathfrak{H} = 2-3$, Geschmack süßlich zusammenziehend. Da Kalialaun in heißem Wasser 25mal löslicher als im falten ist, so eignet er sich ganz besonders zur Bereitung fünstlicher Krystalle. Gewöhnlich krystallisiren Oktaeder, allein von Tolfa und Beglückte Hoffnung im Bayreuthischen bekommt man vollständige Würfel. Gießt man nämlich zur Lösung Soda, so bildet sich ein Niederschlag, der wieder gelöst wird, wenn man nicht zu viel Soda hinzusett; man nennt das neutralen Alaun, der basisch schwefelsaure Thonerde enthält (Al2 S8), und läßt man das verdampfen, so krystallisiren Würfek. Schon Dr. Leblanc beschäftigte sich mit Verfertigung von Krystallen (Annales phys. 1788. XXIII. 376): läßt man sie mehrmals umtrystallisiren, so kommen Oktaeber mit abgestumpften Kanten; sett man aber phosphorsaures oder salpetersaures Natron zu, so kommen vollkommene Oktaeder ohne abgestumpfte Kanten; auf Zusat von salpetersaurem Rupfer kommen Oktaeber mit Würfel. Macht man die Lösung durch K C basisch, so krystallisiren Würfel heraus. Und für Hann war es kein geringer Triumph, daß ein Alaunoktaeder in eine Flüssigkeit gelegt, welche Bürfelflächen liefert, die Bürfelflächen gemäß seiner Decrescenzgesetze bekam. Bendant (Annal. chim. phys. VIII. .) suchte zu zeigen, daß die Krystalle einfach würden, wenn in der Lauge feine fremdartige Theile suspendirt sind. In verschlossenen Gefässen über 100° C. erhitt, bekam er einfache Granatoeder, selbst Leucitoeder! Weber (Pogg. Ann. 109. 280) bekam sogar in concentrirter Salzsäure untergeordnete Py= ritoederflächen 4 (a: 2a: oa). Schon Leblanc brachte es durch Umwenden der Kryftalle dahin, ganz beliebige Ausdehnungen einzelner Flächen zu erlangen. Hebt man einen Chromalaun aus seiner Flüssigkeit und überfirnißt ihn, so wächst er in derselben Lauge nicht mehr fort; doch macht die kleinste Lücke im Firniß, daß er sich wieder überzieht, Wohr Gesch. Erde 1866. 414.

(K, Na, Cs, Ab, Am, Mg, Fe, Mn) S + (Al, Fe, Mn, Er) S³ + 24 Å. Die Formel ohne Wasser hat die Form des Feldspaths, und liefert ein wichtiges Beispiel für Isomorphismus. Vor dem Löthrohr entweicht das Wasser, es bildet sich gleich eine weiße aufgeblähte Schlacke, die mit blens dendem Lichte leuchtet, und mit Kobaltlösung blau wird, was die Thonserde anzeigt.

Bildet sich in der Natur in Schieferthonen und Kohlengebirgen, welche von sein vertheiltem Schweselsies durchdrungen sind (Alaunschiefer), bei Andrarum in Norwegen ist es Uebergangsgebirge, zu Dedendorf bei Hall Lettensohle, zu Whitdy unterer Brauner Jura, bei Freienwalde und Buxweiler Braunkohlengebirge 2c. Frisch gegraben zeigt der Schiefer oft nicht die Spur von Alaun, allein an der Luft, namentlich durch Fener unterstützt, erzeugt der Schweselsies Schweselsäure, die an K, ko, Al tritt; das schweselsaure Eisenoxydul wird leicht zu basischem Oxydsalze, wodurch wieder verwendbare Schweselsäure entsteht. Kaltreichthum wird nicht gern gesehen, weil sich daraus auf Kosten des Alauns Gyps bildet. Gewöhnlich ist Mangel an Alkali, was durch Zusatz verbessert wird. Verzgleiche auch den Alaunstein.

Hauptanwendung in der Färberei als Beizmittel. Man macht daraus einen neutralen Alaun, der beim Erhitzen seine Thonerde leicht an vege-

tabilische Faser oder thierische Kohle abgibt.

Kalialaun K S + Äl S³ + 24 Å. Weil Kali die stärkste Basis, so ist der unreine im Flözgebirge und in Vulkanen am gewöhnlichsten. In Theilen heißem Wasser löslich. Berühmt seit 1458 und für Färber wichtig der römische Alaun von Tolfa, zwar trüb und röthlich von Eisensord, allein die Unreinigkeit ist nur mechanisch darin enthalten und schlägt sich in den Waschgefässen zu Boden. Früher von Rocca (Edessa) in Spanien bezogen. Kalialaun der Solsatara von Pozzuoli dei Neapel und in der Grotte Capo di Miseno führte, ehe man etwas von der Gegenwart des Kali im Steinreich wußte, zu der damals schwierigen Frage, woher bekommen die Vulkane dieses "Gewächsalkali"? Klaproth Beitr. I. \$15.

Ratronalann Na S + Äl S³ + 24 Å, ist im Wasser viel löslicher, man kann ihn daher nur' aus sehr concentrirten Lösungen, am besten unter einer Weingeistschicht, die der Lösung Wasser entzieht, darstellen. Deßhalb muß auch Kali= und Ammoniakalaun frei von Natron sein. Obgleich eben so brauchbar, so verwittern doch seine Krystalle. Weiße seidenartige Fasern kommen in der Solsatara auf Milo und bei Mendoza 30° S. B. auf der Ostseite der Anden vor.

Ammoniakalann Am $\ddot{S} + \ddot{A}l \, \ddot{S}^3 + 24 \, \dot{A}$ (Tschermigit) bildet im Braunkohlengebirge von Tschermig an der Eger bei Kaden in Böhmen

fettglänzende querstrahlige Platten, die das Braunkohlenlager nach Art des Faserappses durchschwärmen. Streut man das Pulver mit Soda gemischt auf glühende Rohlen, so zeigt sich ein ausgezeichneter Ammoniakgeruch. Nach Lampadius (Gilbert's Ann. 1823 Bb. 74. pag. 304) durch einen Erdbrand entstanden. Künstlich bekommt man ihn durch Zusatz von gefaultem Urin, wie er zu Burweiler gemacht wird. Nur der Ammoniakalaun zeigt nach Biot Lamellarpolarijation, die nach Reusch (Monatsber. Berl. Atab. 1867. 424) beim Wachsthum der Krystalle durch innere Spannungen hervorgebracht wird. Der Böhmische hat schon einen Talkerde= gehalt, welcher das Ammoniak ersett, die Analysen geben bis 6,6 p.C. Ammoniat.

Unter ben künstlichen kann man etwa erwähnen:

Lithionalaun L S + Al S' + 24 A;

Manganalann K $\ddot{S} + \ddot{H}n \ddot{S}^3 + 24 \dot{H};$

Chromalaun K \ddot{S} + $\ddot{G}r$ \ddot{S}^3 + 24 \ddot{H} , tief purpurroth; Eisenalaun K \ddot{S} + $\ddot{f}e$ \ddot{S}^3 + 24 \ddot{H} , farblos. Eisenammoniakalaun $\ddot{A}m$ \ddot{S} + $\ddot{f}e$ \ddot{S}^3 + 24 \ddot{H} , wird im Großen für Färbereien dargestellt, wo man ein vollkommen neutrales

Eisenoryd in Anwendung bringen muß. Er krystallisirt leicht.

Voltait bildet sich in schwarzen Oktaedern mit grünlichem Strich in der Solfatara und soll nach Scacchi ke S + ke S3 + 24 A sein, während Abich andere Verhältnisse fand. In den alten Halden des Rammelsberges sind es dunkelgrüne Krystalle, mit Oktaeder, Granatveder und Würfel. Fast wasserfrei sind die kleinen schwarzen Würfel des Pettkoit (Jahrb. 1867. 467) von Kremnit in fasrigen Gisenvitriol eingesprengt.

Federalaun findet sich in sehr feinen gelblich weißen seidenglänzenden Kasern, welche sehr an Asbest erinnern, aber auf der Zunge zergeben. Besonders ausgezeichnet auf den Quecksilbergruben von Mörsfeld bei Zweibrücken, wo die Analyse von Rammelsberg (Pogg Ann. 43. 404). Fe S + Al S³ + 24 H gab. Noch schöner ist die schneeweiße 🕯 Fuß lange Faser aus einer Höhle am Bosjesmans River, welche ein 14 Boll dickes Lager von Bittersalz beckt, und die nach Stromeyers Analyse (Pogg. Ann. 31. 197) (Mg, Mn) S + Al S⁸ + 24 H Mangantalkalaun ist. Einen reinen Manganorydulalaun ohne Magnesia fand Apjohn in der Algoa-Ohne Mangan, auch weiß und seidenglänzend, ist der Magnesia-Bay. alaun (Pickeringit) von Jquique; tranbig und nabelförmig bas Hversalt von Krisuvig auf Island an der Oberfläche vulkanischer Gesteine, nach Forchhammer's Analyse (ke, Mg) \ddot{S} + (Al, $\ddot{H}e$) \ddot{S}^{8} + 24 \ddot{H} .

Balotricit (Thonerde=Sulphat) hat man die fasrigen Salze genannt, welche sich in den Braunkohlengebirgen und besonders in den Fumarolen bilden, wenn Schwefelsäure auf Thonerbe wirkt. Sie gleichen dem Federalaun vollkommen, namentlich auch in Beziehung auf die gelbliche Farbe, allein sie bestehen nur aus schwefelsaurer Thonerde Al S3 + 18 H, die man künstlich durch Auflösen von Thonerde in Schwefelsäure und Abdampfen in dünnen biegsamen-Blättchen mit Perlmutterglanz gewinnen

kann, wie sie H. Rose (Pogg. Ann. 27. 217) von Copiapo nachwies. Bei ihrer Aehnlichkeit mit Federalaun können sie leicht damit verwechselt, auch verunreinigt sein. Werner begriff sie unter seinem Haarsalz. Wird die künstliche schwefelsaure Thonerde mit Ammoniak gefällt, so ershält man

Aluminit Al S Ho, schneeweiße Knollen, mit unebener Oberfläche, die kreideartig abfärben. Sie fanden sich zuerst in großer Menge im botanischen Garten von Halle, von wo sie Lerche in der Oryctographia Halensis 1730 bereits als Lac lunae erwähnte. Lange hielt man fie für reine Thonerde, selbst Werner und Klaproth, bis Simon (Scheerer allgem. Journ. Chem. IX. 187) Schwefelsäure darin fand, die auf 23,6 p. C. aeht. Werner sprach sogar die Vermuthung aus, daß es ein Kunstprodukt der dortigen Waisenhausapotheke sein könne, allein es entstand im Braunkohlensande durch Verwitterung von Schwefelkies (Jahrb. 1872. 961), am Götschenberge bei Morl, 14 Stunde von Halle, so häufig, daß es fast den Sand verdrängt; im Tertiärkalke von Auteuil, in der Letten= tohlenformation von Friedrichshall am Neckar. Zu Newhaven in Suffex (Websterit) liegen die nierenförmigen Knollen in eisenschüssigem Thon auf Kreide, füllen darin bei Brighton sogar drei Fuß mächtige Spalten (Jahrb. 1871. 691). Löst sich in Wasser nicht, wohl aber in Salpetersäure, und leuchtet vor dem. Löthrohr fast so stark, als die Schlacke des Alauns. Freilich häufig verunreinigt durch Thon.

Im Alaunschiefer kommen noch allerlei unwichtige Verbindungen vor, die kaum ein chemisches Interesse haben, wie die von Werner so genannte Bergbutter Klaproth VI. 840, welche aus dem Alaunschiefer
in butterartiger Consistenz von gelblicher Farbe hervortritt, und erst
später rigid wird. Braun und pechartig ist Pissophan; Tecticit vom
Graul zersließt an der Luft (ryxrixòs schmelzend). Diadochit hat sogar
15 Phosphorsäure, und schließt sich dadurch an die Cisensinter pag. 585
mit Arsenissäure an (Jahrb. 1845. 106). Sie können alle zur Alaunbereistung verwerthet werden. Den besten Alaun liefert jedoch der

Mlaunstein.

Alunit. Darunter verstand man seit langer Zeit grauliche poröse trachytische Gesteine und Breccien, welche durch Schweselsäure zersetzt die Bestandtheile des Alauns erlangt haben. Die Felsenmassen enthalten daher immer einen bedeutenden Gehalt an Rieselerde, bis auf 50 p. C. (Raproth Beitr. IV. 262), neben den Bestandtheilen des Kalialauns, besonders in den harten und schweren Massen. Aus dem derben Stein selbst würde man keine Mineralspecies zu machen wagen, denn jedes Feldspathgestein, mehr oder weniger lang von Schweselsäure augegriffen, kann Gelegenheit zu Alaunbildung geben. Allein es sinden sich kleine Drusenräume darin, deren Wände mit kleinen Rhomboedern von 92° 50' in der Endkante ausgekleidet sind, ost gesellt sich die Geradendsläche hinzu, dann kann man sie leicht sür Oktaeder halten. Nach Breithaupt (Leonhard's Jahrb. 1853. 470)

haben die Ungarischen Rhombveder in der Endfante 89° 10', würden also dem Würfel sehr nahe stehen. Er glaubt auch das sechste stumpfere Rhomboeder fa: a: fa: oa: c mit 177° 46' in den Endfanten noch beftimmen zu können! Bon ben Krystallen konnte man noch nicht genug zur Analyse bekommen, und das Gestein selbst aber, dessen Gewicht etwa 2,7 und dessen Härte von 3-6 wechselt, ist zu sehr gemengt, als daß man auf die Formel K Als S' A6, welche man nach Abzug der Rieselerde bekommt, einen sonderlichen Werth legen dürfte. Bor dem Löthrohr zerknistern die kleinen Krystalle sehr start, der Stein jedoch nicht, beide schmelzen nicht, werden aber mit Kobaltsolution blau. Erst nach dem Brennen kann man Alaun ausziehen. Die berühmtesten Gruben finden sich in der Tolfa bei Civitavecchia im frühern Kirchenstaate. Man übergießt den gebrannten Stein 40 Tage lang mit Wasser, wobei er zerfällt und dann erst ausgesiedet wird. In Oberungarn bei Musay und Beregszaz wurde er lange als Mühlstein verwendet, bis man 1795 den Alaungehalt er-Die Abfälle werden geröftet und ausgelaugt (Jahrb. Geol. Reichsan. 1858. 117). Auch am Mont Dore (Gilbert's Ann. 68. 00) hat sich gefunden. Bu Breuil bei Issoir ist er erdig (Jahrb. 1875. 144). Auf Java werden selbst Sandsteine darin umgewandelt, da dieselben ja oft Porzellanerde enthalten. Die Zersetzung des Schwefelkieses spielt dabei eine Rolle.

Eine dichte amorphe Masse nannte Alex. Mitscherlich Löwigit KA18 S4 H9 (Journ. pratt. Chem. 1861. 83. 474), die sich nur durch einen größern Wassergehalt unterscheidet, und sich unter einem Druck von 9 Atmosphären bei 180° Wärme auch fünstlich darstellen läßt. Dieser unterirdische Wasserduck zeigt sich bei Bohrlöchern in der Tolsa. Auffallend ist das Vorkommen im Steinkohlengebirge von Zabrze in Oberschlesien, wo die Knollen lithographischem Kalke von Solnhosen gleichen (Zeitschr. deutsch. geol. Ges. VIII. 244). Im Thonschiefer der Sierra Almagrera bildet der weiße Alumian Äl S2 ein Zersetzungsprodukt.

Waffer H.

Das tropsbare und seste Wasser wird zwar von vielen Mineralogen nicht abgehandelt. Indeß wenn irgend eine chemische Verbindung die Aufmerksamkeit des Mineralogen in Anspruch nimmt, so diese.

Eis. Das homogenste ist bennoch krystallinisch, denn eine Eisplatte von 3—4 Linien Dicke in die Turmalinzange gebracht zeigt deutlich ein schwarzes Kreuz, und entsernt davon Ringe; je dicker die Platten, desto mehr Ringe treten ins Feld. Daher muß es optisch einazig sein, und die Hanptage senkrecht gegen die Wassersläche stehen. An flachen Wasserstümpeln, in Fahrwegen zc., wo der Wasservorrath dis auf den Grund ausgefroren ist, sindet man häusig reguläre sechsseitige Säulen mit Geradendslächen. Die Masse besteht aus zarten Fäden, die sich auf dem regulären Sechseck der Geradendsläche unter 60°, auf dem Viereck der Seiten unter 90° schneiden. Die Säulensslächen verzüngen sich auch hin

und wieder treppenförmig zu einer Art von Dihezaeder, dessen Winkel verschieden angegeben werden: nach Smithson 80°, nach Galle (Pogg.



Ann. 49. 342) 59° 21' in den Seitenkanten. Auch Leydolk (Situngsber. Kais. Akad. Wissensch. Wien VII. 477) beobachtete im Eise Höhlen, die einer regulären sechsseitigen Säule mit Geradendsläche entsprachen, und zuweilen an den Endkanten noch dihexaedrische Abstumpfungen hatten.

Clarke will Rhomboeder mit 120° in den Endkanten gesehen haben. Jedenfalls gehört das Eis dem 3 + 1axigen Systeme an, und in Eisplatten
stehen sämmtliche Hauptaxen c einander par allel. Beim Schmelzen zeigt
sich daher auch eine Neigung, parallel dieser Art in stängliche Stücke zu
zerfallen. Bei Eiszapsen stehen die Axen c senkrecht gegen die Längsrichtung des Zapsens.

Farblos in kleinen Stücken, in großen grünlich blau, wie das Gletschereis zeigt. Auf die Regelatio, wonach gebrochene Stücke wieder zusammenfrieren, machte Faraday aufmerksam. Daraus erklärt sich die Plasticität, man kann es in Formen pressen und durch Deffnungen drücken. Sew. = 0,9175, entspricht einer Bolumenzunahme von $\frac{1}{11}$. Es sett sich daher glücklicher Weise meist an der Oberstäche ab, und schützt als schlechter Wärmeleiter das darunter sließende Wasser vor dem Ausfrieren. Doch kommt auch

Grundeis vor, welches sich besonders an rauhen Gegenständen der Tiefe absett, und Steine, Anker, selbst große Lasten vom Boden empor shebt (Pogg. Ann. 28. 204). Eis ohne Luftblasen soll untersinken (Pogg. Ann. 104. 667), was jedoch den Wägungen von Brunner (Pogg. Ann. 64. 118) widerspricht.

Das Wasser gefriert bei 0°, besonders wenn eine kleine Erschütterung eintritt, ganz ruhiges Wasser kann viel kälter werden. Freischwebende Wasserkügelchen in einem Gemisch von Chlorosorm und Oel können — 20° ertragen (Pogg. Ann. 114. ss4). Es scheidet dabei alle gelösten Salze aus, daher lassen sich Wein, Bier, Salzsoolen durch Frost concentriren. Doch schließt das Sis immer kleine Blasen ungefrornen Wassers ein, besonders wenn es schnell gefriert, und nach Brewster soll dieser Einschluß selbst bei der stärksten Kälte slüssig bleiben (Pogg. Ann. 7. so0). Daraus erklärt sich ein kleiner Salzgehalt des Meereises.

Die hohe See gefriert selbst in den kältesten Gegenden nur an den Küsten des Festlandes und der Inseln. Tiese Wasser gebrauchen übershaupt längere Zeit zum Gefrieren als flache, weil die ganze Masse erst auf einen niedern Temperaturgrund gebracht werden muß, ehe die Oberssäche sich verdichten kann. Das Maximum der Dichtigkeit des Süßswassers tritt bei $+4^{\circ}$ C. ein, alle kältern Mengen schwimmen daher oben. Das Meerwasser hat dagegen dis an das Sis hin (-3,1 R.) kein Maximum (Erman Pogg. Ann. 12. 400). Nach Neumann (Pogg. Ann. 113. 200) bei -4° ,7 C., und gefriert bei -2° ,6 C., wenn es steht, beswegt bei -2° . Die Mächtigkeit des Gletschereises erreicht in den Alpen

bis 1000 Fuß. Die Gletscher bewegen sich in Folge des Druckes unter Beihilse von Wärme, Sommers stärker als Winters, und gleich dem Strome innen und am Rande langsamer, als an der Obersläche und gegen die Mitte. Das Gletschereis entsteht aus Firn, eine körnige Masse, welche sich, wie unsere "Schneewölse" im Frühjahr, aus dem seinen Schnee der Alpengipsel heraus bildet. Merkwürdig und von den Unsgarn bewundert ist die Eishöhle von Dobschau in 1150 m Höhe des Göllnitzer Thales. In einer Umgebung von $+3,5^{\circ}$ C. mittlerer Temperatur hat sich ein Eismassiv von 20 Meter Dicke gebildet mit den bizarrsten Staunen erregenden Formen.

Hagel. Bei starkem Hagelwetter fällt er in regelmäßigen Kugeln, die einen Durchmesser von ½"—1" haben, und viel Durchscheinenheit besitzen. Schneeweiße Stellen geben ihm öfter ein wolkiges auch concentrischschaaliges Aussehen. Gewöhnlich fällt er jestuch in pyramidenförmigen Stücken, deren Basis sich kugelsförmig rundet, und deren Spitze wie es scheint von undeuts

lichen Flächen begränzt wird. Ihre Zahl möchte man zwar gern auf sechs bestimmen, weil man beim Eise überhaupt an dihexaedrische Bilbungen denkt, doch gelingt ein scharfes Bahlen nicht. Es mag diese Buspitzung zur falschen Vorstellung, als seien sie "birnförmig ober pilzartig" (L. v. Buch Abh. Berl. Atab. Wiff. 1814. 78) geführt haben. Cap. Delcroß (Gilbert's Ann. 68. 228) hielt diese Pyramiden für Theile gesprengter Rugeln. Doch schwebt über der Sache noch ein Dunkel. Die Oberfläche ist bei frischfallenden auch wohl wie bepudert, aber der Schneepuder schmilzt schnell ab. Hagelkörner von Faustgröße und darüber mögen immer Conglomerate von mehreren an einander gebackenen Augeln und Phramiden sein, daher ist auch ihre Oberfläche nicht rund, sondern unregel= mäßig höckerig. Arago (Pogg. Ann. 13. 247) erwähnt Klumpen von 4" Durchmesser und 14" Umfang. Zu Tippoo Saheb's Zeit soll bei Seringopatam in Indien eine Masse von Elephantengröße herabgefallen sein! Nach dem Berichte der Offiziere wirkte sie auf die Haut wie Feuer! (Eis ist nämlich in Indien ein sehr unbekanntes Ding). Wenn aber Knollen zersprengt werden und sich ballen können, so setzt das großen Sturm voraus, welcher die kalten Luftschichten mit den warmen mischt. Große Hagelkörner fallen nur zur heißen Jahreszeit, und zwar geht ihre Bildung in den tiefern Regionen der Atmosphäre vor sich. schiffer Barrel fand im Hochsonmer bei 21000' Höhe — 39°. kalten Schichten können unter Umständen in ruhigen Thalbecken labil werden, und die mit Wasserdünsten gesättigten Regionen unter den Gefrierpunkt herabdrücken (Württ. nat. Jahresh. 1873 Bb. 29. 401). Dihexaeder mit Säulen ähnlich dem Quarz fielen in Italien, Cmpt. rend. 83. 1010. Graupeln (Grésils), kleinere Körner, aber häufig auch noch von pyramidaler Form, fallen zur kältern Jahreszeit; cf. Nov. Act. Leop. 1823. XI. 2;-Bericht Leipz. Soc. 1853. pag. 133; Bogg. Ann. 102. 246; 114. 539; 117. 91.

Schnee ist gefrorener Wasserdunst, der in seinen sechsseitigen Stern-Duenstedt, Mineralogie. 3. Aust.

chen aus der Luft zu Boden fällt. Je trockener die Luft, desto kleiner, aber auch desto zierlicher sind die Figuren. Der Reif hat dieselbe Form, und auch am blumigen Beschlage gefrorner Fensterscheiben findet man sie zuweilen: so habe ich im Winter 1853/54 mehrere Male mit großer



Deutlichkeit beistehende Tafeln an den Fensterscheiben der hiesigen mineralogischen Sammlung beobachtet, drei Hauptaren zeichnen sich durch Dicke aus, bavon gehen dann fei= nere Nebenlinien in großer Zahl ab, aber alle schneiden sich in der Ebene der Agen unter 60° und 120°. Die Man=

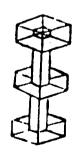
nigsaltigkeit, welche aus so einfacher Lineation entstehen kann, hat seit Olaus Magnus, Kepler (de nive sexangula 1611), Cartesius, E. Bartholinus (de figura nivis 1661) etc. die verschiedensten Röpfe angezogen. Arystallographisch bieten sie wenig Schwierigkeit. Bielleicht kann man zweierlei etwas wesentlichere Unterschiede festhalten: gepuderte und eisige.

Die eifigen bilden durchsichtige Platten mit gezackten Rändern, die Gzahl herrscht zwar, doch kommen auch 12strahlige, ganz= randige 2c. vor. Gewöhnlich ift keine Linie daran, die nicht einer der Hauptagen parallel ginge. Sie scheinen so homogen, daß man sie wohl durch polarisirtes Licht dürfte prüfen können. Die gepuderten sind durch die Menge der Linien und Schneeflocken, welche auf ihnen



haften, viel complicirter und häufig dadurch undeutlich. So lange man aber Lineationen verfolgen fann, geben sie immer den Hauptagen parallel. Alle diese Sterne sind tafelartig und äußerst selten anders. In Größe übersteigen sie wenige Linien nicht, und je kleiner, desto be=

stimmter und zierlicher. Die großen Schneeflocken sind blos Hauswerke von kleinern, und zur Beobachtung der Formen weniger geeignet. Merkwürdiger Weise finden sich bei ein und demselben Schncefall nicht nur verschiedene Formen, sondern auch gepuderte und eisige durcheinander: offenbar aus verschiedenen Regionen, die eisigen vielleicht aus den höhern Luftschichten. Vierstrahlige hat schon Wallerius (Wasserreich 1751. fig. 4) beobachtet, es sind aber Seltenheiten, und ich möchte daraus nicht gleich auf Dimorphismus schließen. Zeichnungen verdankt man dem Prediger Scoresby, der als Capitain eines Walfischfängers in dem Po-



larmeer zur Beobachtung vielfache Gelegenheit hatte. Neben vielerlei Sternen hat derselbe auch halbe Dihegaeder, wie beim Hagel, gesehen (vielleicht waren es Graupeln), und einmal bebectte sich das Schiff mit eigenthümlichen sechsseitigen Prismen, die sich an den Enden, und zuweilen auch in der Mitte zu sechsseitigen Blatten ausbreiteten (Rämt, Vorlesungen über Meteoro:

logie. 1840. pag. 154). Dr. Schuhmacher (die Krystallisation des Eises 1844) hat den Gegenstand monographisch behandelt. Biele Figuren zeichnete der Hof-Rüchenmeister Franke zu Dresden im Winter 1845/46 auf (Festschrift zur 25jähr. Feier ber Isis. 1860).

G. Rose (Ural Reise I. 408) macht bei Beschreibung der dendritischen

Zwillinge des Kupfers auf die Aehnlichkeit mit Schneekrystallen aufmertsam, und hält es für wahrscheinlich, daß auch sie zum regulären Krystallspsteme gehören. Unmöglich ist eine solche Ansicht der Sache nicht. Auch könnte man von chemischer Seite geltend machen, daß ein Krystalslissen durch Destillation gar wohl eine andere Form erzeugen dürste, als das Krystallisiren durch Erkalten. Aber direct beweisen kann man es für den Schnee nicht. Dagegen zeigte Prof. Dogiel (Bull. Acad. Potersb. 1875. XX), daß man mit Jodoform CHJs ganz dieselben Bilder

erzeugen könne, die aber optisch einaxig, wie Eis, sind.

Wasser. Ob das reine Wasser eine Farbe habe oder nicht, ist nicht so leicht ausgemacht. Hr. Bunsen (Liebig Ann. Chem. 62. 44) zeigte jedoch, daß destillirtes Wasser in einer 2 Meter langen Röhre rein blau erscheine, wenn man eine weiße Porzellanplatte betrachte. Beet (Pogg. Ann. 115. 107) versah einen Kasten sinnig mit Spiegeln, welche ben Lichtstrahl zwingen auf langem Zickzackwege durchzugehen. Damit lassen sich sofort die verschiedenen Farben des Wassers, welche von geringen Beimengungen ber= kommen, ermitteln. Die alte Hallen'iche Behauptung, daß das Wasser im reflectirten Lichte anders aussehe als im durchgehenden, bestätigt sich nicht. Das Caraibische Meer soll so klar sein, daß das Hinabschauen Schwindel errege. Sieht man durch eine enge Deffnung auf das tiefe klare Meer, so erscheint es gesättigt Ultramarinblau. Die schöne blaugrüne Farbe der Rhone bei Genf, des Rheins bei Schaffhausen, des Doubs im Jura, des Blautopfs bei Blaubeuren 2c. sind bekannt. Flüsse der Moorgegenden sind braun: die Schussen in Oberschwaben. In den Urwäldern des Drinocco führen die Wasser so viel humussaure Salze, daß sie eine Kaffeebraune Farbe annehmen, im Glase goldgelb, im Schatten tintenschwarz aussehen.

Das Wasser absorbirt Luftarten, und zwar um so mehr, je stärker der Druck. Bei gewöhnlichem Druck nimmt 1 Volumen Wasser 1,06 Volumen Kohlensäure auf, bei 7 Atmosphären Druck (gleich einer Wasserssäule von 32'. 7 = 224') dagegen schon 5mal so viel, also 5,3 Vol. C. Läßt dieser Druck nach, tritt z. B. solches Wasser aus dem Erdinnern an die Oberfläche, so muß die Kohlensäure entweichen, was meist mit starkem Brodeln geschieht. Es enthalten die Quellen von Niedernau, Cannstadt, Selters 1 Vol. C, Imnau 1½ Vol., Gailnau 1,6 Vol., Burgsbrohl in der Eisel 5,3 Vol., ungefähr das bekannte Maximum.

Bestandtheile: Natron (Na C, Na El, Na S) gehört bei weistem zu den gewöhnlichsten, seltener schon Kali an Chlor gebunden z. B. in der Soole von Berchtesgaden. Lithion im Karlsbader Sprudel, der Krenzbrunnen zu Marienbad enthält zoboo Li C. Caesium in der Dirkheimer Soole. Kalterde und Talterde sehr verbreitet. Stronstianerde ist zwar selten, doch kommt sie im Karlsbaders, Phrmonters, Selters-Wasser vor, noch seltener Baryterde, wie zu Ems und Phremont. Thou erde an Alaun gebunden zu Bath in England, Halle an der Saale. Unter den Metallen sinden sich nicht blos die ganz gewöhns

lichen Eisenoxydul, Manganoxydul, Zinkoxyd 2c. häufig, sondern auch seltenere sind besonders in den Quellenabsätzen gefunden worden: Arsenik und Kupfer in den Schwarzwaldquellen, Antimon in den Thermen von Wiesbaden, Zinn in dem Saidschützer Vitzterwasser, wohl aus dem dortigen Olivin stammend, Blei im Säuerslinge von Rippoldsau. Von den Säuren spielen besonders Kohlensfäure, Phosphorsäure, Kieselsäure, Borsäure, Chlor, Brom, Jod, Fluor eine Rolle; Quellsäure, Stickstofsverbindungen (Varegine). Ja man wird bald sagen können, es kommen mit Wahrscheinlichkeit alle Subskanzen gelöst im Wasser vor. Prof. Ludwig in Jena (die natürlichen Wasser in ihren chemischen Beziehungen zu Luft und Gesteinen. 1862) gibt über die große Verbreitung der Stoffe bequeme Zussammenstellungen.

Meerwasser

nimmt an der Erdoberfläche den größten Untheil, denn es verhält sich Land: Meer = 10:27, und das Senkblei will man im Atlantischen Ocean auf 43,000' hinabgelassen haben, welche ungeheure Tiefe die Höhe der Berge noch ein Bedeutendes übertreffen würde. Unter den Tropen beträgt in ber Tiefe die Temperatur nur 2° Reaum., während die Ober= fläche 22° zeigt, der kalte Polarstrom ist baran schuld. Wegen des Salzgehaltes ist sein Gewicht 1,028. Mulder (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 55. 400) fand in 5000 Theilen Flußwasser aus den Niederlanden 1 Theil Salze, während in derselben Menge Meerwasser 185 Theile vorkamen, und wo die Nordsee 3,187 feste Theile hat, hat das Mittelmeer 4,1; noch salziger ist das Rothe Meer; beim warmen Golfstrom zieht schon die Verdunftung einen stärkern Gehalt nach sich. Das Salz des atlantischen Oceans besteht in 100 Theilen aus 78,5 Chlornatrium, 9,4 Chlor= magnesium, 6,4 schwefelsaurer Magnesia, 4,4 schwefelsaurem Kalk, 1 Chlorkalium, 0,17 Brommagnesium, 0,04 kohlensaurem Ralk, 0,009 Rieselsäure, 0,13 Ammoniak. Lithium und Strontium weisen die Spectralanalysen besonders in den Resselsteinen der Seedampsichiffe nach. Borfäure fand Strecker, sogar Metallspuren von Silber, Rupfer, Blei, Zink, Robalt, Nickel, Mangan zc. fehlen nicht. Das Meerwasser schmeckt daber bitter.

Meere und Seen ohne Absluß zeigen gewöhnlich einen großen Geshalt an Chlormagnesium. Chr. Gmelin (Pogg. Ann. 9. 177) fand im Wasser des Todten Meeres von 1,21 specifischem Gewicht 11,77 Mg Gl, 7,07 Na Gl, 3,21 Ca Gl, 0,44 Mg Br im Ganzen 24,54 Salz und 75,46 Wasser. Es ist also eine wahre Salzlacke. Aehnlich der Eltonsee mit 19,7 Mg Gl, 5,3 Mg S, 3,8 Na Gl, zusammen 29,2 sester Bestandtheile. Vergleiche pag. 623.

Die Soolquellen, meist im Steinsalzgebirge entspringend, haben mit dem Meerwasser Aehnlichkeit, nur schlägt Chlornatrium vor, wäherend Bittersalz zurücktritt. Dagegen findet sich gern ein größerer Gyps-

gehalt. Das Fundbohrloch zu Friedrichshall am untern Neckar, seit 1816 im Betrieb, hat eine 26gradige Soole mit 25,56 Na Gl, 0,437 Ca S, 0,01 Ca C, 0,006 Mg Gl, 0,002 Mg S. Die beim Salzsieden gewonnene Mutterlauge enthält: 24,5 Na Gl, 0,025 Na Br, 0,23 Ca Gl, 0,52 Mg Gl, 0,42 Ca S. Für medicinische Zwecke hat man sie durch Eindampfen concentrirt, wobei sich vorzugsweise Na Gl ausscheidet, und eine Lauge mit 10 Na Gl, 0,75 Na Br, 9,8 Mg Gl, 4,9 Ca Gl, 1,23 K Gl bleibt. Es entsteht auf diese Weise wie in den Vitterseen eine an Chlormagnesium reiche Mischung.

Quellwasser

sind meist hart, d. h. sie zersetzen die Seife, weil sie nämlich Salze geslöt halten. Die gewöhnlichsten Bestandtheile sind Kohlensäure, entweder frei oder an Kalkerde gebunden, als sogenannte doppeltkohlensaure Kalkerde. Bei Verlust der Kohlensäure lassen sie den Kalk sallen (incrustirende Quellen). Kommen solche zufällig heiß aus der Erde, so geht die Uebersinterung fremder Gegenstände mit Kalkstein schnell von Statten. Das Wasser bekommt durch den kohlensauren Kalk einen angenehmen Geschmack, wie an der schwäbischen Alp. Die reinsten Quellen sindet man im Urgebirge, Buntensandstein zc., aber diese schwecken etwas sade, wie z. B. auf dem Schwarzwalde. Herrscht die Kohlensäure so weit

vor, daß sie beim Einschenken start perlen, so heißt man sie

Säuerlinge (Sauerwasser). Es ist dieß die größte Rlasse der Heil= quellen. Die einen schmecken äußerst angenehm, und werden mit großer Vorsicht gefüllt und versendet. Das Selterswasser füllt man Nachts, weil es dann die meiste Kohlensäure halten soll. Wenn sie nur wenige feste Bestandtheile haben, so heißen sie ächte Säuerlinge, sie trüben Kalkwasser stark, lösen aber im Ueberschuß den Niederschlag wieder, indem sich saurer kohlensaurer Ralk bildet. Nach ihren festen Bestandtheilen hat man sie in verschiedene Unterabtheilungen gebracht, am erkennbarsten darunter sind die sogenannten Stahlwasser oder Eisensänerlinge, weil ein unbedeutender Gehalt an be C der Quelle einen Dintengeschmack gibt: Struve fand in der Pyrmonter Trinfquelle in 1 % = 7680 Gran nur 0,49 Gr. ke C, die Dintenquelle von Teinach im Schwarzwalde enthält 3 Gran. Besonders heilkräftig erweisen sich die Natroinen, worin die Kalt- und Magnesiasalze zurücktreten: in 10,000 Theilen hat in Frankreich Bichy 38 Na C und nur 0,48 Ca C; in Böhmen die Biliner Josephsquelle 31,2 Na C und 3 Ca C; im Brohlthal der Heilbronnen 17,5 Na C und 3,7 Ca C. Die Alkalischen Salze sind an sich schon löslich, allein Kalk und andere Erd= und Metallbasen bedürfen dazu einen Ueber= schuß an Kohlensäure, sie sind erst als doppeltkohlensaure Basen (B C2) löslich, diese Kohlensäure nennt man, gegenüber der freien, halbgebunden. Bei der fünstlichen Bereitung der Mineralwasser scheint die quantitative Menge der Bestandtheile allein nicht zu genügen, sondern es kommt auch auf die Gruppirung an, welche freilich schwer zu ermitteln ist, Jahresb.

der Gesellsch. Nat. Heilk. Dresden 1875/76. pag. 29. Wie wesentlich der Gehalt der Wasser von dem Boden abhängt, aus welchem die Quelle hervorkommt, das zeigen in auffallendem Grade die

Schwefelwasser (aquae hepaticae). Sie verbreiten einen Geruch nach faulen Giern, haben einen widrigen Geschmack, hineingeworfene Silbermünzen werden schwarz. Am stärksten sind die kalten, welche in 100 Maß Wasser 4 Maß Schwefelwasserstoff enthalten können. Fuße der schwäbischen Alp treten aus den Liasschiefern eine ganze Reihe folder Quellen hervor, worunter Boll die berühmtefte: zunächst zerset sich der fein vertheilte Schwefelfies des Gebirges zu schwefelsauren Salzen; da nun aber zugleich Bitumen vorkommt, so wirft derselbe desoxybirend, erzeugt Schwefellebern, die Schwefelwasserstoff geben, was die Quellen aufnehmen. Selbst Gyps fann solchen desoxydirenden Einwirkungen nicht widerstehen. Die heißen Schwefelwasser von Aachen und in den Pyrenäen find zwar nicht so stark als die kalten, aber auch hier scheinen organische Stoffe auf schwefelsaure Salze eingewirkt zu haben, wie schon der Gehalt an Baregine in den Pyrenäenbädern beweist. Dazu kommen dann aber noch Schwefellebern in Lösung. Selbst der HS in Bulkanen könnte in den mit organischen Substanzen geschwängerten Meerwassern seinen Grund haben. Auch die

Gypshaltigen Wasser, welche sich auf Zusat von Alkohol trüben, haben ihren Sitz vor allen im Gypsgebirge, man findet sie bessonders in der Unterregion des Keupers von Schwaben, wo das ausstehende Gypsgebirge über den Ursprung gar keinen Zweisel läßt.

Es gibt noch eine Menge mineralischer Wasser, welche in unmittels barem Zusammenhange mit chemischen Processen im Erdinnern stehen, so die Eisenvitriolwasser von Alexisdad am Unterharze, welche aus einem alten verlassenen Stollen kommen; die Cementwasser in großen Grubenbauen von Goslar, Falun, Neusohl zc., welche Aupsers und Eisens vitriol enthalten, daher auf Eisen Aupser absetzen; Wasser mit freier Salzsäure (Rio Vinagre) kommt in einem gewaltigen Strome von der Höche des Vulkans von Purace bei Popayan herab: in seinen weitbesrühmten Wassersällen wird der Wasserstaub dem Auge beschwerlich, und beim Eintritt in den Rio Cauca vertreibt er auf 4 Meilen alle Fische, obgleich 1000 Theile Wasser nur 6,8 freie Salzsäure enthalten.

Das Wasser enthält außer den Bestandtheilen, welche sich durch direkte Analyse nachweisen lassen, noch andere Beimischungen, aber in so kleinen Mengen, daß man lange von ihrer Existenz darin nichts wußte. Prüst man dagegen die Quellenabsäte, so kommen sie zum Vorschein! Walchner sand 1844, daß eine große Reihe von Mineralquellen Arsenik und Kupfer in ihrem Quellenschlamm bergen (Cannstadt, Rippoldsau, Ems, Wiesbaden, Phymont 2c.). Der Ocker von Cannstadt (Jahresbeste vaterl. Naturk. Württemb. III. 2017) enthält 60,9 Eisenoxydhydrat, 9,4 kohlenssauren Kalk, 5,4 Rieselsäure 2c. und 0,8 p. C. arsenige Säure. Der Sprudelstein von Karlsbad 0,27 Arsenik. Im Sprudel sind überhaupt

30 Stoffe nachgewiesen, und barunter Antimon, Gold, Kupfer, Chrom, Zink, Kobalt, Nickel, Titan 2c. Nähme man an, daß im Wasser Arsenik und Eisen in demselben Verhältniß enthalten seien, wie im Absat, so kämen bei Cannstadt auf 10 Millionen Theile Wasser 1,5 Arsenik, oder auf 220 Maas 1 Gran. Will berechnete im Wasser der Josephsquelle von Rippoldsan auf 1000 Millionen Theile Wasser 600 Ås, 104 Cu, 25 Sn, 16 Sb; der Ocker enthält 50,6 ke und 1,13 p. C. Metalle, im metallischen Zustand berechnet. Derartige Untersuchungen zeigen zu deutslich, wie durch die Wasser seltene Stoffe nach den verschiedensten Gegenden hingeführt werden können. Sie wersen in sofern Licht auf die Möglichkeit der Bildung selbst seltener Mineralstoffe im Schooße der Erde auf nassen Wege pag. 200.

Regenwasser hat die wenigsten Bestandtheile, daher ist auch das trübe Fluthwasser, wenn man es von den mechanisch suspendirten Theilen befreit, reiner, als der klare Fluß, welcher blos aus Quellen gespeist wird. Bei der Wichtigkeit des Wassers zum Gebrauch hat man Wethoden ersonnen, die schneller zu Resultaten führen, als mühsame Analhsen. Trommsdorff (vie Statistik des Wassers und der Gewässer 1869) setzte das ausseinander, man nennt es Hydrotimetrie (Wasserwerthmessung), sie beruht hauptsächlich auf Titriren. Trink- und Flußwasser enthalten die Kohlenssäure gewöhnlich nur gebunden, da sie mit Rosolsäure geröthet werden (Isser. Biol. 1875 XI. 110). Spuren von salpetersauren Salzen sehlen zwar selten, aber sie dürsen ein gewisses Maß nicht überschreiten, sonst sind sie sturch Cloaken verunreinigt) der Gesundheit schädlich. Man spricht jetzt viel von Grund wassern, d. h. Brunnenständen im Diluvium und Alluvium. In ältern Gebirgen pflegt der Quellenlauf an gewisse Schichten (Schichtenwasser) gebunden zu sein.

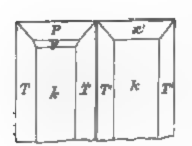
Anhang.

Rünftliche Aryftalle

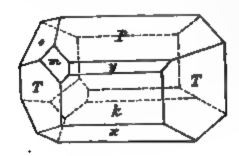
(Themikalien) gehören im Grunde genommen, wenigstens was Form und äußere Kennzeichen betrifft, ins Gebiet der Mineralogie. Mit jedem Jahre wird es schwerer die Gränze zu ziehen, auch mehren sich die spstematischen Borarbeiten, wie Kopp (Einleitung in die Krystallographie 1849), Schabus (Sipungsber. Wiener Alab. Wiss. 1855. X. 2017), Rammelsberg (Handebuch der trystallographischen Shemie 1855). Ich sebe nur beispielsweise Einiges hervor, namentlich um zu zeigen, daß es oftmals nicht der mühsamen Messungen und Rechnungen bedarf, sondern des Blides zur richtigen Orientirung: denn was thut es, ob ein Winkel ein Paar Grade größer oder kleiner ist, das Wesen bleibt immer das Erkennen des Systems. Ja ich kann mit einer Krystallbildung vortresslich vertraut sein, ohne auch nur ein Mal an eine Winkelgröße gedacht zu haben. Das war der Standpunkt der Weißischen Zonenlehre.

1. Buder Cie Hir Oir.

Sucre candi R. de Liele Essai 103, Ranbis-Bucker (Rohrzucker), welcher braun bis farblos fäuslich zu haben ist, kann man fich leicht in



Krystallen verschaffen. Prof. Hantel (Pogg. Ann. 49. 401) hat ihn beschrieben und Kopp (Arnstallogr. §. 358) mit dem Reslexionsgoniometer gemessen. Oberflächlich angesehen erscheinen die Krystalle als Oblongoktaeder TPx, mit abgestumpfter Endecke k. Allein es gibt öfter Zwillingstafeln, welche die Säule T/T gemein haben, und deren



Enbflächen (P mit x') nicht einspiegeln. Das mit ist sogleich ohne irgend eine Messung das 2 + 1 gliedrige Shitem bewiesen (Weinsteinsäure): eine geschobene Säule T = a:b: oc macht vorn über k 78° 30', ihr leitlicher Winkel von 101° 30' kann wegen seiner guten Ansbildung mit dem Aulegego-

niometer leicht controlirt werden. Durch Abstumpfung der vordern Säulenkante k = a: ∞ b: ∞ c werden die Krystalle häufig tafelartig. Diese k ist deutlich blättrig, läßt sich mit dem Messer spalten, und so fort zur optischen Untersuchung anwenden. Bon den Schiefendflächen ift die etwas drusige P = a:c: \inftybb, 76° 30' gegen Axe c, häufig etwas stärker ausgebehnt, als die glattere hintere Gegenfläche x = a': c: ob, 64° 30' gegen Are c. Da also P/k = 103° 30' und x/k = 115° 30'ist, so kann man beide mit dem Anlegegoniometer nicht verwechseln. Bei guten Krystallen findet sich unter P noch eine deutliche Abstumpfung y = c: {a: ∞b, welche auf der Hinterseite nicht ist, und daher die Zwillinge so augenfällig macht. Höchst eigenthümlich ist eine Fläche aus der Diagonalzone von P die zugleich T/x abstumpft, folglich o = a:c: b. Sie kommt nur einseitig links unten und links oben vor, weßhalb die Parallelen fehlen, gerade wie bei der Weinsteinsäure. Dasselbe gilt auch von der noch seltneren m = {a: {b}: c. Nach diesen Flächen richtet sich nun auch die Thermoelektricität: Are b bildet die Thermoelektrische Are, und da nur an einem Ende von b die Flächen o und m auftreten, so zeigt sich dieses bei abnehmender Wärme als das antiloge (negative). Sett man nach E. Wolff (Journ. prakt. Chem. 1848. 28. 120) $x = \frac{1}{2}a':c:\infty b$, so sind die Axen $a:b:c = 3\sqrt{2}:\sqrt{3}:1$ fast genau rechtwinklig, und die Flächenausdrücke werden T 110, P 101, x 2'01, y 401, o 131, m 431.

Zwillinge legen sich gewöhnlich mit der stumpfen Säulenkante am Ende b aneinander, und zwar so, daß die beiden gleichnamigen Pose sich einander zu= und abwenden. Es begränzen sich also die Zwillingsindividuen entweder mit ihren positiven oder negativen Posen. Durchwachsen sie sich in dieser Lage, so heben sich die Elektricitäten auf.

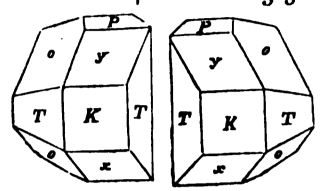
Arystallisirter Zucker steht nicht um, wie die unkrystallinischen Bonsbons pag. 206. Die optischen Azen orientirt man nach dem blättrigen Bruch k: die Ebene der optischen Azen mit der Medianebene zusammensfallend steht senkrecht auf k, und die eine optische Aze steht auch sast senkrecht auf diesem Blätterbruch. Nach Miller (Pogg. Ann. 55. 600) weicht sie von der senkrechten auf k nur 1° 26' nach unten ab, die andere optische Aze liegt ungefähr 50° darüber. Sie zeigen conische Refraction.

Zuckerlösungen haben rechts drehende Circularpolarisation (Pogg. Ann. 28. 108), was sich sogar schon beim frischen Saste zuckerbildender Pflanzen zeigt. Das geht selbst soweit, daß man aus der Größe der Drehung auf den procentischen Zuckergehalt schließen kann, was für die Runkelrübenzuckersabrikation von praktischer Wichtigkeit ist. Stellte man P hinten hin, so würden o und m auch rechts liegen.

2. Weinsäure C4 H2 O5 + HO.

Wird aus Weinstein bereitet, heißt daher auch Weinsteinsäure, ein wichtiges Reagens für Kali, da sie in nichtsauren Lösungen von Kali-

salzen Weinstein (saures weinsaures Kali) nieberschlägt. Sie stimmt mit Rechtstrauben säure überein, die durch die Untersuchungen von Pasteur (Pogg. Ann. 80. 127) höchst interessant ward. Ihre Form gleicht auffallend dem Zucker, dabei ist sie besser ausgebildet. Hankel (Pogg. Ann. 49. 500) beschreibt sie bereits richtig. Wir haben wieder eine Säule T = a:b:∞c seitlich in Age b 102° 54' also nur unwesentlich vom Zucker abweichend; ihre vordere scharfe Kante von 77° 6' wird durch die blättrige $k = a : \infty b : \infty c$ gerade abgestumpft. Schiefendfläche P =a: c: ob ist 79° 28' gegen Are c geneigt, und steht rechtwinklig gegen



die Medianebene. Die hintere Gegenfläche x = a': c: \infty b 57° 30' gegen Axe c, und vorn unter P noch eine Fläche y = c: 4a: ∞ b 45° gegen Aze c. Gewöhnlich dehnen sich x und y so stark aus, daß P kaum sichtbar wird. In solchen Fällen läßt uns jedoch das Handgoniometer nicht

irren, da k/x = 122° 30' und k/y = 135° beträgt. Von dem Augitpaare o = a: ½b: c tritt nur die eine Hälfte auf der rechten Seite auf, sie liegt in der Diagonalzone von P und in Zone Ty, daher sind x und y meist Rhombenflächen. Schwindet P, so machen ko eine wenig geschobene Säule 97°, worauf xyTT Rhomben bilden würden, wenn die Parallele von o da wäre. Zwar sieht man auch die linke o öfter, aber blos klein. Selbst'ın = 4a:4b:c stumpft zuweilen Ecke Toyk ab. Wir hätten dann genau den Zonenzusammenhang wie beim Zucker, nur o und m rechts, statt links, was übrigens bei ber viel seltnern Linkstrauben fäure vorkommt. Auch Zwillinge und Thermoelektricität sind Die Winkel weichen zwar etwas ab, doch nimmt Wolff wie beim Zucker. ganz denselben Säulenwinkel 78° 30' an, und fand P genau kfach stumpfer als beim Zucker. Conische Refraction, Regel doppelt so offen als bei Aragonit Pogg. Ann. 1875 Bd. 156. 675. Löst man Rechtstrauben= fäure (Weinfäure) in Wasser, so zeigt die Flüssigkeit rechte Circularpo= larisation, die Linkstraubensäure dagegen linke.

Traubensäure C4HOs Igliedrig, wurde zu Thann in den Vogesen bei der fabrikmäßigen Bereitung der Weinsaure bekannt (Pogg. Ann.

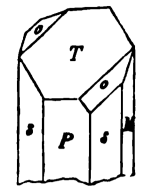


19. 11.). Die säulenförmigen Krystalle in nebenstehender Horizontalprojection könnte man als eine geschobene Säule d/e nehmen, deren scharfe Rante g abstumpft. Um Ende zeigt sich ein Augitpaar bie, das mit g in eine Zone fällt. Fläche a ist blättrig und steht schief gegen die Kante b/c. Man er= kennt die Blättrigkeit leicht, sobald man die Säule von den Drusen herunterbricht. Da nun in der Säule öfter noch f

die Kante g/e abstumpft und mit Kante a/c in einer Zone liegt, und ferner b sich verkleinert oder ganz fehlt, so kann man die Krystalle beim ersten Anblick für eine achtseitige Säule defg mit einem aufgesetzten Augitpaar c/a, ähnlich wie bei der Augitkrystallisation, nehmen.

Traubensaures Natron-Ammoniak. Sättigt man gleiche Theile Traubenfäure durch Natron und Ammoniak, und mischt

die beiden Flüssigkeiten mit einander, so setzen sich beim Erkalten nach mehreren Tagen große 2gliedrige Krystalle ab, theils mit rechts=, theils mit links=hemiedrischen Flä= chen: rechts= und links-traubensaures Natronammoniak. Es sind oblonge Säulen P/M mit Geradendfläche T. Die geschobene Säule s stumpft die Kanten P/M ab.



Oktaeder o = a : b : c am Ende ist aber nur zur Hälfte da: bei unserm rechten Krystalle ist die Kante T/s rechts abgestumpft; bei den linken

muß es die linke T/s sein.

Behandelt man nun solches rechtstraubensaure Natronammoniak mit salpetersaurem Bleioryd, so schlägt sich rechtstraubensaures Bleioryd nieder, aus welchem man dann mit Schwefelsäure die Rechtstraubensäure dar-Ebenso stellt man sich die Linkstraubensäure aus den linken stellen kann. Krystallen dar. Die Traubensäure ist auf diese Weise in eine rechte und linke zerlegt. Daß die Säure in den sich wie Bild und Spiegelbild gleichenden Arnstallen verschieden sei von der Traubensäure, davon kann man sich leicht durch chemische Reaction überzeugen: man löse einen linken oder rechten Arystall und behandle ihn mit der Lösung eines Kalksalzes, so bekommt man nach einiger Zeit isolirte glänzende Krystalle von links= traubensaurem oder rechtstraubensaurem Kalke, je nachdem man Arystalle wählt. Löst man dagegen beide Krystallarten, die rechts= und die links= hemiedrischen, gemeinschaftlich auf, so ist der Niederschlag verschieden und hat die Kennzeichen des traubensauren Kalkes.

Neuerlich hat auch Pasteur (Pogg. Ann. 90. 604) den Weg gefunden, Weinsäure in Traubensäure umzuwandeln. Weinsaures Cinchonin wird langsam einer Temperatur von 170° C ausgesetzt, es bildet sich theilweis

Tranbensäure, die durch Chlorcalcium fixirt werden kann.

Das Links und Rechts der Säuren trägt sich auch auf die Krystalle der Salze über, wie das linkstraubensaure und weinsaure Ammoniak; das links- und rechtstraubensaure Antimonopyd-Kali (Brechweinstein); der links= und rechtstraubensaure Ralk 2c. beweisen. Lettern den

Weinjauren Kalk Ca T + 4 ag bekommt man sehr schön krystal= lisirt aus alten Weinfässern, wo glänzende Krystalle auf einer Kruste von Weinstein sitzen. Es sind ausgezeichnete 2gliedrige Dobekaide aus drei zugehörigen Paaren a: b: cc, b: c: ca, a: c: cb bestehend. Die zwei matten Paare schneiden sich als Oblongoktaeder genommen in ihren Seitenkanten unter 80° und 82°, man könnte sie daher für ein viergliedriges Oftaeder halten, woran das glänzende dritte Baar Rhomben bildet, und die Seitenecken abstumpft. Aber da dieses Paar sich unter 92° schneidet, so kann das System nicht viergliedrig sein. Nun sind aber die Dodekaidflächen keiner Hemiedrie fähig pag. 75, und da andere hemiedrische Flächen nicht vorkommen, so kann man den weinsauren Ralk (rechtstraubensauren) vom linkstraubensauren an den Krystallen nicht

unterscheiden. "Dennoch ist gewiß, daß der linkstraubensaure Kalk vom rechtstraubensauren verschieden ist, denn mit diesem gemischt bildet sich sogleich traubensaurer Kalk, der sich von beiden leicht und wohl unterscheiden läßt."

Seignettesalz, weinsaures Kalinatron = K T + Na T + 8 H, isomorph mit dem traubensauren und weinsauren Natron-Ammoniak, zeichnet sich durch die Größe und Klarheit seiner lustbeständigen Krystalle aus, ist daher von Optikern gesucht. Die Säule s/s mißt 100° 30', ihre scharfe Kante wird durch $P = b : \infty a : \infty c$ gerade abgestumpst, diese Abstumpsung herrscht meist auf einer Seite so vor, daß der Krystall daburch wie halbirt erscheint. Nicht weniger herrscht die Geradendsläche $T = c : \infty a : \infty b ;$ $M = a : \infty b : \infty c$ tlein, aber zwischen M und s liegt noch eine zweite Säulensläche $a : 2b : \infty c$. An den Enden sind zwischen P und T zwei Paare $b : c : \infty a$ und $b : 2c : \infty a$, das Ottaeder o = a : b : c ist häusig hemiedrisch. Die optischen Axen liegen in der Ebene P, welche die scharfe Säulenkante abstumpst.

Weinstein (Tartarus), zweisach weinsaures Kali K T² H. Hier ist das 2gliedrige Tetraeder (Tetraid), öfter ganz vorherrschend, daher

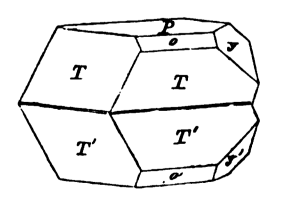
M &

schlug Haidinger vor, es Tartaroid zu nennen. Wir sahen pag. 31, daß die zwei Tetraide einer und derselben Oblongsäule mit Geradendsläche eine ander nicht congruent-sein können, sondern sich wie Bild und Spiegelbild verhalten. Dr. Hankel (Poggann. 53. 626) hat die Krystalle beschrieben. Man erhält bei der Verdunstung einer nicht sehr concentrirten Lösung von käuflichem Weinstein an der Luft "leicht Krystalle, die mehr als einen Zoll in der Länge, und die Hälfte in der Breite" betragen:

geschobene Säule $M = a : b : \infty c \ 109^{\circ}$, $a = a : \infty b : \infty c$, und $b = b : \infty a : \infty c$, nebst einem Tetraid o = a : b : c mit 77° in Aze c. Auch das Gegentetraid o' ist da, nebst dem Paare $r = a : c : \infty b$.

4. Grünspan Cu A A.

Essigsaures Kupferoryd. Spangrün. 2 + 1gliedrige Krystalle:



Säule $T = a : b : \infty c$ bildet nach Kopp vorn 72° , sie ist ziemlich deutlich blättrig. Schiefzendssiche $P = a : c : \infty b$ macht 63° gegen die Axe c, hinten die dreisach schärfere $y = 3a' : c : \infty b$ 56° gegen Axe c, endlich noch das Augitpaar $o = a' : c : \frac{1}{2}b$, das mit Ty und PT Zonen bildet. Interessant sind die häusigen

Zwillinge, welche die Schiefendsläche P gemein haben, und umgekehrt liegen; sie haben also die analoge Lage, wie die Individuen 1 und 3 oder 2 und 4 beim Feldspathvierling.

Wöhler Pogg. Ann. 37. 166 lehrte auch einen zweigliedrigen Grünsspan Cu A H⁵ kennen, er bildet 2gliedrige Dodekaide, die durch Wassersverlust in den gewöhnlichen Grünspan umstehen.

Essigs aures Natron Na Å \dot{H}^6 , was in den schönsten weingelben 2+1gliedrigen Säulen krystallisirt, die Säule $T=a:b:\infty c$ macht vorn 84° 30', ihre stumpfe Seitenkante wird durch $M=b:\infty a:\infty c$ gerade abgestumpft. Am Ende herrscht die Schiefendsläche $P=a:c:\infty b$, 68° 16' gegen Axe c; meist noch die vordere stumpfe Kante P/T durch $m=\frac{1}{3}a:\frac{1}{2}b:c$ abgestumpft.

Bleizucker, Essigsaures Bleioryd Ph \bar{A} \bar{H}^3 isomorph mit $\bar{B}a$ \bar{A} \bar{H}^3 . Ebenfalls 2+1gliedrig. Die Säule $T=a:b:\infty c$ macht vorn 52° . Ihre scharfe Kante ist durch $k=a:\infty b:\infty c$ gerade abgestumpst. Diese nebst der Schiefendsläche $P=a:c:\infty b$ sind blättrig und stark ausgesdehnt, wodurch die Krystalle ein gewendet 2+1gliedriges Aussehen haben. Die Blätterbrüche k/P schneiden sich unter 109° 48'. Ihre scharfe Kante stumpst die hintere Gegensläche $x=a':c:\infty b$ ab. Ueber essigsauren Baryt siehe Pogg. Ann. 90. 25.

5. Doppeljalze Me \ddot{S} + $\dot{A}k \ddot{S}$ + $6 \dot{H}$.

Worin Me die Metalloxyde Eisenoxydul, Manganoxydul, Zinkoxyd, Cadmiumoxyd, Kobaltoxydul, Nickeloxydul, Kupferoxyd, Wagnesia; und Ak Kali und Ammoniak bedeuten. Diese bilden unstreitig eine der merkswürdigsten Gruppen isomorpher Krystalle, und da sie so leicht krystallissirt zu bekommen sind, so liesern sie ein vortreffliches llebungsbeispiel.

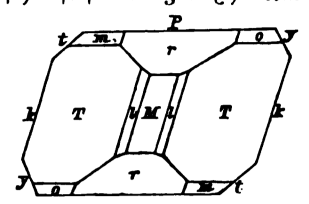
Nach Graham zerfallen die einbasischen Salze in Beziehung auf Wassergehalt in zwei Gruppen. Unter den schwefelsauren Salzen sind es die

1) Gypsgruppe mit geraden Atomen Wassers, im Wasser wenig löslich und nicht geneigt zur Bildung von Doppelsalzen: Ca S + 2 Å, Ca S + 4 Å, Mg S + 6 Å; und

2) die Eisen vitriolgruppe mit ungeraden Atomen Wassers, wie Sisen- und Kupfervitriol pag. 650. Alle sind im Wasser sehr löslich, und bilden mit schweselsaurem Kali oder schweselsaurem Ammoniak leicht Doppelsalze. Bei solchen Doppelsalzen vertritt das K S ein Atom Wasser, ohne daß dadurch die Form wesentlich verändert würde. Daher haben sie die 2 + 1gliedrige Form des Sisenvitriols mit 7 Atom Wasser. Die Winkel der verschiedenen Salze weichen zwar untereinander ab, der Typus ist aber bei allen unverkennbar: z. B. das schön grünfarbige

Schwesels. Nickeloryd=Kali KS+ NiS+6 H. Eine etwas blättrige Säule $T=a:b:\infty c$ hat vorn etwa 100° . Die herrschende Schiesendsläche $P=a:c:\infty b$ macht die Krystalle nicht selten taselartig, und dann pslegen sie parallel der Diagonale a:c gestreift zu sein. Ungestähr 73° gegen die Axe c geneigt. Die hintere Ecke

PTT ist durch ein kleines glänzendes Dreieck $y = a' : 3c : \infty b$ abgesstumpst, worans sich $o = a' : \frac{1}{2}b : c$ in Zone P/T und T/y ableitet. Fläche $r = a : \frac{1}{2}b : c$ liegt in der Diagonalzone von P. Schwesels. Kobaltorydul-Ammoniak ist hochroth, schwesels. Kupferoryd-Kali blau, schwesels. Manganoryd-Ammoniak blaß rosenroth, schwesels. Zinkoryd-Kali

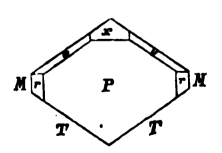


farblos. Besonders schön geräth meergrünes schwesels. Eisenoxydnl=Ummoniak, woran sich die fast rechtwinklige P so ausdehnt, daß man sie für 4gliedrige Tafeln hält, allein man sieht in der Medianebene nur optisch-zwei= axige Ringe. Häusig ist auch m = \frac{1}{4}a:\frac{1}{4}b:c die vordere Kante P/T abstumpfend. Wit

ihrer Hilse lassen sich die Flächen leicht deduciren. Denn setzt man m=111, und o=1'11, so ist T 110, P 001, r 011, y 2'01, t 201, t 100, t 100, t 120; wir haben also Hexaid t Magnesia-Rali und schwefels. Wagnesia-Rali und schwefels. Wagnesia-Anioniaf zeichnen sich durch ihre Farblosigkeit und Klarheit and: bei jenen wird t 100 breit und läßt das vordere optische Axenbild sofort sehen; bei diesen ist dagegen gewöhnlich nur die linke scharse Säu-lenkante durch t 010 gerade abgestumpst. Heusselse (Pogg. Ann. 91. 500) hat es optisch untersucht. Alle diese Krystalle haben noch die vortreffliche Eigenschaft, daß man sie wie Minerale ausbewahren kann, ohne daß sie sich verändern. Ob Ammoniak oder Kali darin sei, macht äußerlich keinen wesentlichen Unterschied, vor dem Löthrohr auf Kohle mit Soda zusammen erhitzt erkennt man das Ammoniak leicht am Geruch.

6. Asparagin C8 N2 H10 O8

wurde schon 1805 von Robiquet in jungen Spargeltrieben entdeckt (Pogg. Ann. 28. 104), dann in allen Kartoffelarten 2c. gefunden. Die Nettigkeit seiner klaren luftbeständigen Krystalle fällt in hohem Grad auf. Miller (Pogg. Ann. 36. 477) hat sie zweigliedrig, Kopp (Einl. Kryst. 112) 2 + 1glie=



brig beschrieben. Und allerdings ist auch ihr Ha=bitus oft 2 + 1gliedrig, erinnert sogar auffallend an Feldspath. Säule $T = a : b : \infty c$ macht vorn 116° 50'; Schiefendfläche $P = a : c : \infty b$ 64° 29' gegen Axe c läßt sich von der hintern Gegenfläche $x = a' : c : \infty b$ 64° 46' gegen Axe c nicht unter=

scheiden. TTPx bilden nicht selten ausgezeichnete Oblongoktaeder. Dazu kommt noch, daß auch die Augitpaare $o=a':c:\frac{1}{2}b$ und $r=a:c:\frac{1}{2}b$ vorn wie hinten erscheinen. $M=b:\infty a:\infty c$ gewöhnlich nur klein, auch $b:2a:\infty c$ ist angedeutet. Nun ist zwar meist eine Schiesendssche ausgedehnt, allein man weiß nicht, ohne vorherige genane Wessung mit dem Reslexionsgoniometer, ob die ausgedehnte P oder x sei. Das Austreten von r, die dem Feldspath so fremd ist, erinnert an die vorige Gruppe, dagegen trifft man statt y dort hier stets x. Werkwürdig ist

das einseitige Auftreten der Flächen r und o, an meinen Kryftallen

Für die äußerliche Orientirung ist es gleichgültig, ob man sich die Krystalle Zgliedrig ober 2 + 1gliedrig denken wolle. Selbst die Azenseichen bleiben die gleichen, es fällt blos der Unterschied zwischen vorn und hinten weg. Solche Beispiele weisen aber auch evident genug, wie unzweckmäßig die Wohsische und Nanmanusche Bezeichnung sein muß, wenn es auf einmal beliebt, von der Fläche P oder x eine zur Endsläche zu nehmen: so bequem es auch vielen Krystallographen beim ersten Ansblick schenen mag.

7. Unterichmefeljaures Ratren Na S Ha.

Jomorph mit unterschwefelsaurem Silberoxyd. Schon Dr. Heeren hat sie untersucht und beschrieben (Bogg. Ann. 7. 10). Es sind zweigliedrige wasserhelle luftbeständige Krystalle, die den klarsten Bergkrystallen

gleichkommen. Die blättrige geschobene Sänle s = a:b: ooc macht 90° 38', gleicht baher einer quastratischen, aber nur der vordere stumpse Winkel ist steis durch b = a: oob: ooc gerade abgestumpst, auch sieht man wie beim Bittersalz quer durch jede Säulenssäche ein Bild der optischen Azen, daher ab Azensebene. Ein Paar d = a:c: oob auf die vordere stumpse Säulenkante ausgesetzt macht 118° in Aze c. In ihrer Diagonalzone liegen zwei Oftaeder P =

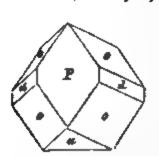
a: c: b und o = a: c: \ b. Die Enbflächen find zwar etwas verzogen, aber so constant vorhanden, daß über die Dentung des Spstems, auch wenn man die Wintel nicht kennt, kein Zweifel herrschen kann.

Das Unterschweselsaure Silveroryd hält sich an der Lust ebenfalls vollkommen, nur daß es am Lichte ein wenig gran anläuft. Es hat eine Fläche a — b: oa: oo mehr. Unterschweselsaures Strontian Sr Š A* ist isomorph mit unterschweselsaurem Kalt. Heeren bekam es in Gglies drigen Takeln: ein Diheraeder a: a: ooa: o hatte in den Seitenkanten etwa 120°, die Endede durch o: ooa: ooa: ooa stark abgestumpst. Es werden angerdem noch eine Reihe anderer unterschweselsaurer Salze besschrieben, die meist ans heißen Lösungen in einem Glaskolben dargestellt wurden, welcher leicht verkorkt in einem Kasten mit Bannwolle umhüllt schon nach 12 Stunden die schönsten Krystalle gab (Pogg. Ann. 7. 11). Unterschweselsaures Bleioryd PS2Os + 4 sq ist rhomboedrisch und eirsenlarpolar, Brezina Sisb. Wien. Akad. 1871 Bd. 64.

8. Salpeterjaures Uranoghd U N As

gibt prachtvolle gelbe an den Ranten ins Grüne schillernde Arnftalle. An der Luft überziehen sie sich mit gelbem Oder, halten sich aber bann.

Es find ausgezeichnete 2gliedrige Dobefaibe mit einem Baar abgestumpfter Kanten, boch halbiren sie sich in der Regel mittelft der Anfatsfläche,



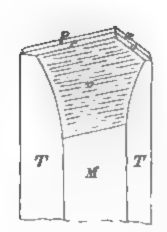
welche dem blättrigen Bruche $P = b : \infty a : \infty e pastallel geht. Sentrecht dagegen steht <math>a = a : \infty b : \infty e$. Das Ottaeder o = a : b : c bildet Rhomben, deren Kante b : c durch $d = b : c : \infty a$ abgestumpst wird, d/d macht über P in Age $b \cdot 62 \frac{1}{4}$ °, welchen man leicht mit dem Handgoniometer controliren kann. Es ist natürlich in solchen Fällen gleichgültig, welche Age man

als aufrechte e nehmen will. Ich bin Ropp in voriger Bezeichnung gefolgt. Man könnte füglich auch in diesem Falle von der Säule d =
a:b: ooe ausgehen, dann ware P = b: ooa: ooe, da sie die scharfe
Säulenkante d/d abstumpft. Fläche a = c: ooa: oob würde zur Geradendfläche, und o behielte ihren Ausdruck.

9. Ogaljaures Chromogybtali.

Fr $O^3 + 3$ K O + 6 H. Dieses Doppelsalz bildet den Ausgangspunkt einer ganzen Reihe, worin die Base Chromogyd durch Eisenogyd
oder Thonerde, und das Kali durch Ammoniak vertreten werden kann.
Die nadelsörmigen Krystalle sind 2 + 1gliedrig. Eine geschobene Säule T = a : b : coe macht vorn 70°, ihre stumpse Kante ist durch <math>M = b : coa : coe gerade abgestumpst. Am vordern Ende herrscht die Schiefendssiche <math>P = a : c : cob 70° gegen Are c geneigt. Die hintere Gegenssiche x = a' : c : cob macht einen kleinern Winkel. Augitpaare <math>coulong

meift nur einseitig. Die allereigenthumlichften Flachen



bilden jedoch die bauchigen Paare $v = a : c : \frac{1}{\pi}b$, wo

x eine sehr große Zahl ist. Dieselbe verschwimmt so gleichartig mit M, daß man ihr kanm einen sesten Ausdruck wird geben dürsen. Für die Orientirung ist sie außerordentlich wichtig und macht, daß die Krystalle an ihrem Oberende schneidig und dünn werden. Das liesert wieder für ihr interessantes optisches Verhalten eine willtommene Bequemlichkeit

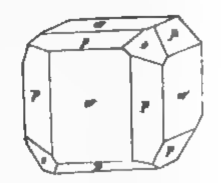
(Bogg. Ann. 76. 147).

Die Krystalle sehen nämlich im reflectirten Lichte ganz dunkel schwarzgrün aus und haben wenig Durchscheinenheit; auch das Pulver bleibt Berggrün. Im durchsallenden Licht nehmen sie dagegen ein brennendes Lasurblau an, wie die schönste Kupferlasur. Bei der geringen Durchscheinenheit sieht man den Farbenwechsel jedoch nur an den Kanten, und besonders quer durch das Augitpaar v, weil an dieser Stelle die Krystalle am düunsten sind. Im Dichrostop bekommt man ein blanes und grünes Bild: rein blau ist dasjenige, was parallel der Axe e schwingt, also bei aufrechter Aze a das extraordinäre, bei horizontaler das ordinäre; bas grüne schwingt senkrecht gegen Aze a, es spielt start in das Smastagdgrün besonders an der untern Kante, dazwischen liegen rothe Streisen und Flecken, welche bei kleinen Drehungen lebhaster hervortreten. Und dieser Gegensatz der farbigen Bilder schwindet gänzlich in der Zwischensstellung, d. h. sobald die Aze a 45° gegen die längere Linie des Lichtsoblongums macht pag. 141. Beide Bilder sind dann rein blau, nur etwas blasser als das Blau der differenten Bilder.

10. Chlorjaures Ratron.

Na Gl isomorph mit Na Br. Mitscherlich (Pogg. Ann. 17. 100) bekam sie in Tetraebern, beren Ranten durch die Würfelflächen abgestumpft, und beren Eden durch die Granatoeberflächen je dreiflächig zugeschärft

waren. Würfel und Granatoeder müssen ja bei allen hemiedrischen Systemen vollstächig auftreten. Rammelsberg pag. 78 fand Würfel w, woran die abwechselnden Eden durch das Tetraeder oabgestumpst waren, und neben diesem Tetraeder zeigten sich noch einseitige Abstumpsungsslächen der Würfelkanten durch eine Fläche, die gegen die anliegenden Würfelslächen sich unter 116° 20'



und 153° 20' neigte. Da nun das Phritveder p = 2a; a: oa mit den Bürfelflächen 116° 34' und 153° 26' machen muß, so konnte das keine andere Fläche sein. Zwar kam in den schief abgestumpsten Bürfelstanten noch eine zweite Fläche zuweilen vor, allein diese neigte sich 135° gegen w, nußte also dem Granatoeder angehören. Nammelsberg fährt nun sort:

"Die Beobachtung des Pentagondodecasbers an einer künstlichen "Berbindung ist zwar an sich nicht nen (pag. 634), aber deswegen bes "sonders interessant, weil diese Form hier in Combination mit dem Tes "traeder vorkommt, während man bisher niemals eine geneigtslächige (tes "traedrische) und eine parallelslächige (pyritoedrische) Form zusammens "gesunden hat." Durch Anschneiden der Würfel und Beschmußen mit den Fingern kann man die hemiedrischen Flächen beliedig herbeisühren (pogg. Ann. 95. 465; 113. 400).

Thlorsaures Rali K El, welches in der Technit vielsach verswendet fabritmäßig dargestellt wird, sollte isomorph mit chlorsaurem Natrou sein. Allein seine luftbeständigen Taseln gehören dem 2 + 1glies drigen Systeme an, haben jedoch mit Rhomboedern so auffallende Aehnslichteit, daß sie einen vortrefflichen Beweis liefern, wie nahe überhaupt beide Systeme einander werden können. Nach Miller (Pogg. Ann. 55. on) bilden die niedrigen Hendyoeder eine geschobene Säule T = a: b: coo von 104° in der vordern Säulenkante, und die Schiefendsläche P = a: c: cob macht 105° 30' in der vordern Kante P/T, so daß sie von Quenstedt, Russaugte. 3. Aust.

der Säulenkante nur 1° 30' abweichen, was das bloße Auge nicht unterscheidet. Dazu kommt noch, daß alle drei Flächen blättrig sind. Kopp erwähnt auch Zwillinge, welche P gemein haben und umgekehrt liegen, selbst dieses ist dem Rhomboedrischen Zwillingsgesetz analog. Indeß besmerkt doch schon das bloße Auge Unterschiede: nicht nur sind die Säulensschen häufig klein und die P tafelartig ausgedehnt, sondern P hat auch parallel den Hendyvederkanten eine federartige Streisung, welche man auf T vergeblich sucht.

11. Magnefium=Platin=Chanür.

Mg Pt Cy 2 H3. Dies ist das prachtvoll grünschillernde rothe Salz, was zu dichroscopischen Untersuchungen sich vor allem trefflich eignet (Haibinger Pogg. Ann. 68. 202). Dasselbe ist luftbeständig, und verändert sich jahrelang in offenen Kapseln aufbewahrt nicht. Die Krystallisation bildet quadratische Säulen mit Geradendfläche. Die Säulenflächen zeigen im reflectirten Licht einen grünen metallischen Schimmer, Die Geradendfläche hat dagegen diesen Schiller nicht, sondern ihre rothe Farbe nimmt blos im reflectirten Lichte einen starken Stich in's Blau an, im burchfallenden verschwindet der Schiller und das Blau gänzlich, die Farbe ist hochroth. Im Dichroscop bekommt man bei aufrechter oder horizontaler Axenstellung von o stets ein schillerndes Bild: das schillernde schwingt parallel der Are c, das nicht schillernde senkrecht darauf. Schief gegen die Endfläche des schillernden Bildes gesehen nimmt dieselbe eine pracht= volle Schattirung von Blau an. Nur wenn ich senkrecht gegen die Geradendfläche sehe, sind beide Bilder gleich. Es bilden diese Salze die schönsten Beispiele für physikalische Flächendifferenz. Grailich (Krystall. opt. Unterf. pag. 99 -126, hat eine ganze Reihe hierher gehöriger Salze zusammengestellt.

Kalium=Platin=Chanür K Pt Cy² H³ ist gelb durchsichtig, schillert aber im reflectirten Licht blau. Die Säulen mit Geradendsläche werden auch quadratisch beschrieben (Pogg. Ann. 71. 124), nach Imelin zweisgliedrig.

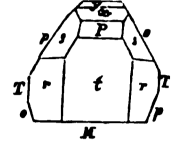
Baryum=Platin=Cyanür Ba Pt Cy² H³ bildet prachtvolle goldgelbe Krystalle mit einem bläulichen Schiller im reflectirten Lichte. Scheint 2 + 1gliedrig zu sein (Schabus, Sitzungsb. Wiener Atab. 1850. Mai sco). Strontiumplatinchanür Sr Pt Cy² H³ und Calciumplatinchanür Ca Pt Cy² H³ sind wieder 2gliedrig.

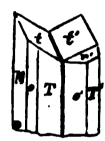
12. Doppeldromjaures Rali K Cr2.

Jenes prachtvolle morgenrothe Salz, was farblos im Natronlicht erscheint, und fabrikmäßig aus dem Chromeisenstein dargestellt wird, gibt die Quelle aller übrigen Chromverbindungen ab. System 1 gliedrig, aber von ganz besonderem Interesse wegen seiner Verwandtschaft mit Chanitkrystallisation. Weist Zwillinge, und zwar nach dem dritten

Chanitzwillingsgesetz pag. 350: sie haben nämlich trotz der Einsgliedrigseit alle Flächen der Säule MTo gemein, nur ihre Enden liegen umgekehrt. Man kommt zu dieser Stellung, wenn man das eine Individuum 180° gegen das andere um die Kante M/T dreht. Der 1 ste Blätterbruch M läßt sich leicht an seinem Perlmutterglanz erkennen, nach ihm werden die Krystalle tafelartig, und sein ebener Winkel sast ein Rechter. Der 2 te Blätterbruch T schneidet ihn unter 98° = M/T. Der 3 te Blätterbruch P gibt sich zwar nicht immer durch eine

Krystallfläche zu erkennen, allein man kann auch nach ihm die Krystalle leicht zerbrechen, zumal da er den kürzesten Dimensionen der Individuen zu folgen pflegt: $P/M = 84^{\circ}$, $P/T = 91\frac{1}{2}$. Der scharfe Säulenwinkel M/T wird durch o abgestumpst, und zwar macht o/M $114\frac{1}{2}^{\circ}$, folglich o/T $149\frac{1}{2}^{\circ}$. Ausnahmsweise wird auch die stumpse Säulenkante M/T durch p abgestumpst. Am Ende herrscht meist die Fläche t mit 67° gegen den hintern Blättersbruch M, sie stumpst die scharfe Kante der Blätterbrüche P/M ab, während die stumpse hinten durch zweierlei





Fläche x und y abgestumpst wird, was die Zwillinge leicht erkennen läßt. In der Diagonalzone von t findet sich links und rechts r, in der ersten Kantenzone hinten dagegen s. Würde man $o=a:b':\infty c$, und $p=a:b:\infty c$, ferner $t=a:c:\infty b$, $P=a':c:\infty b$ setzen, so ist $M=a:\infty b:\infty c$, $T=b:\infty a:\infty c$, $r=a:\frac{1}{2}b:c$, $s=a':c:\frac{1}{2}b$. Häufig findet man die Flächen r. Eine der optischen Aren durch den blättrigen Bruch sichtbar macht mit Kante M/T einen scharfen Winkel. Conische Refraction.

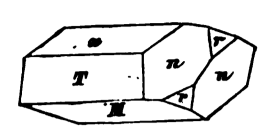
Einfaches Chromsaures Rali K Cr pag. 639 ist das schöne schweselgelbe Salz, was nach Mitscherlich mit K S, K Se und schwesels saurem Ammoniat isomorph ist (pogg. Ann. 18. 100). Es bildet lange rhoms bische Säulen a: b: ∞c von 120° 41', worauf das 2gliedrige Oktaeder a: b: c ausgesetzt ist. Mit besonderer Zierlichkeit zeigt sich vorn ein kleiner matter Rhombus, welcher wechselsweise mit Säule und Oktaeder in Zonen fällt, daher den Ausdruck za: c: ∞b hat.

13. Ozaljäure G 43.

Gewendet 2 + Igliedrig, wie Epidot pag. 340. Die Krystalle verswittern zwar an freier Luft etwas, zerfallen aber nicht, und da man sie leicht von außerordentlicher Schönheit bekommt, so sind sie ein willkommenes Beispiel für jenes von Weiß so glücklich gelöste verwickelte Krysstallsussen. Gewöhnlich bilden sie lange rhomboidische Säulen M/T von etwa 102°, deren scharfe Kante durch x ungefähr gerade abgestumpst wird. T ist deutlich blättrig, und nach M werden die Krystalle oft tafelartig, diese ist in vielen Fällen auch nicht rein ausgebildet. Am Ende herrscht ein Augitpaar n/n von 117° in der Kante, es ist ziemlich blättrig,

aber wird schief auf sämmtliche Säulenflächen aufgesetzt. Wesentlich für die Orientirung ist öfter noch ein kleines Flächenpaar r, welches die n in Rhomben verwandelt, woraus folgt, daß nn rr Tx ein Dodekaid bilden. Nimmt man schiefe Axen, so kann man dann schreiben:

n = a: b: ∞e vorn mit scharfer Säule von 63°. Dazu bildet die



blättrige $T=a:b:\infty c$ die Schiefendfläche, die häufig verschwindende $x=a':c:\infty b$ die hintere Gegenfläche, $r=b:c:\infty a$ ein Paar auf die stumpfe Säulenkante aufgesett. Da nun ferner M in Zone T/x und r/r liegt, so muß M=c:

∞a: ∞b sein, obwohl man die Zone r/r selten gut beobachten kann.

14. Zaurin C4 H7 N O6 S2.

Jene merkwürdigen klaren luftbeständigen Krystalle, welche Prof. Strecker aus Ochsengalle darstellte, erscheinen beim ersten Aublick zweisgliedrig: Oktaeder o = a:b:c, scheinbar gerade auf die Säule p =

a: b: ∞ c 111° 28' aufgesett; $b = b: \infty$ a: ∞ c stumpft die scharse Säulenkante gerade ab; darüber $d = b: c: \infty$ a; vorn und hinten ein schöner Rhombus $r = a: c: \infty b$. Bricht man jedoch kleine Säulen entzwei, so bekommt man parallel der hintern r' einen deutlich blättrigen Bruch als

Schiefendfläche, das System kann nicht 2gliedrig, sondern nuß zweinndeingliedrig sein. Damit stimmt auch die Polarisation: man sieht durch b zwei optische Axen, deren Ebene etwa 45° gegen c geneigt ungefähr senkrecht auf dem Blätterbruch steht, + b ist optische Mittellinie. Hr. Descloizeaux sand $\varrho < v$, $2E = 113^{\circ}$. Was die physikalische Betrachtung lehrt, bestätigten auch die Messungen von Kopp (Kryst. 819).

Dritte Klasse.

Gediegene Metalle.

Man stelle zu dieser nicht eben umfangreichen Klasse alle Stoffe, die sich in der Natur frei, d. h. chemisch unverbunden, vorsinden. Es hat das immerhin ein besonderes Interesse, wenn gleich eigentlich dahin nur die Metalle gehören, die sich durch hohes Gewicht, Metallfarbe und Meztallglanz auszeichnen. Stein schmilzt, legt aber bei dem Erkalten seine alten Eigenschaften ab (Agricola nat. foss. 575), Metalle behalten sie daz gegen bei. Lettere zerfallen in

edle und unedle.

Edle Metalle, Gold, Silber, Platin, Quecksilber rosten nicht, weil sie nur ungern chemische Verbindungen eingehen, oder wenn sie solche eingegangen sind, sich leicht wieder scheiden lassen: ihre Oxyde reduciren sich im bloßen Feuer. Sie besitzen dabei einen hohen Grad von Dehnsbarkeit.

Unedle Metalle, welche nur im Feuer mit Kohle reducirt werden, gehen zwar leicht Verbindungen ein, sind sie aber einmal isolirt, so leisten sie den atmosphärischen Einflüssen Widerstand. Einige derselben, wie Kupfer, Eisen, Blei, Zinn (Cadmium, Nickel, Kobalt, Zink, Aluminium), sind noch geschmeidig und dehnbar; andere, wie Antimon, Arsenik, Tellur, Wismuth, spröde, aber leicht schmelze und verdampsbar.

Metalle haben die bemerkenswerthe Eigenschaft, sich in allen Vershältnissen mit einander mischen (legiren) zu lassen. Die Legirungen nehmen auffallend andere Eigenschaften an, die ihren technischen Werth erhöhen. Namentlich werden sie härter. Carlvert und Johnson (Pogg. Ann. 108. 875) haben durch ein besonderes Instrument die relative Härte genauer festzustellen gesucht, und fanden die Reihe: Stahl, Stabeisen, Platin, Kupfer, Aluminium, Silber, Zink, Gold, Cadmium, Wismuth, Zinn, Blei.

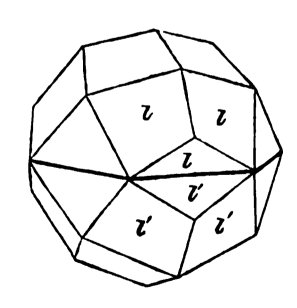
Rupfer, Blei, Cadmium, Zink, Gisen; rhomboedrisch: Wismuth, Antimon, Arsenik, Tellur, Osmium, auch das dimorphe Palladium, Fridium und Zink (Pogg. Ann. 107. 450, 120. 54; Weiß, Sitzungsb. Kais. Akab. Wiss. 1860. XXXIX. 850).

1. Gold.

Der König der Metalle, und den ältesten Bölsern bekannt. Das hebräische Sahab (vom Sonnenlicht beschienen) und Aurum erinnern an Or (Licht), weil seine Farbe und Glanz mit der Sonne (\odot) verglichen ward, dem alten alchemistischen Zeichen. Nach der Edda sind die Mensschen zuerst in Hader gerathen, als sie Gullweig (Goldmaterie) gruben, und in der hohen Halle brannten. Schon Rebecca (1 Moses 24, 22) trägt goldne Armringe. Goldne Münzen reichen bis ins 7te Jahrhundert a. Chr. hinauf.

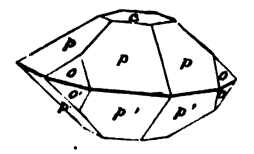
Reguläres Krystallsystem (G. Rose, Pogg. Ann. 23. 106), wie Silber und Kupfer, aber die Formen meist nicht recht scharffantig. Oftaeber o, Würfel h, Granatoeber d kommen gut ausgebildet vor. Californische Oktaeder erreichen 10 Linien Durchmesser (Sillimann Amer. Journ. 2. ser. X. 102). Hauy's Cristaux triformes von Matto Grosso zeigen alle drei Körper im Gleichgewicht, ob sie gleich auch nach einer Würfelfläche tafelartig werden. G. Rose führt aus dem Waschgolde vom Ural selbstständige Pyramidenwürfel a: ja: oa an; Dufrenoy von der Provinz Goyaz in Brasilien, wo auch das Leucitoeder a: a: ga vorkommen soll, gewöhnlicher ist aber das Leucitoid a : a : 4a. Ja an einem uralischen Rrystalle finden sich am Oftaeder neben untergeordneter Granatveder= und Würfelfläche das Leucitoid a: a: za und zwei 48flächner, wovon einer a: a: a gut meßbar war; der andere vielleicht 3a: a: fa sein könnte. Um bekanntesten in Deutschland sind die kleinen blaßfarbigen rauhflächigen Krystalle von Böröspatak in Siebenbürgen, meist Oftaeder mit Bürfel, woran aber auch der Pyramidenwürfel und das Leucitoid nicht fehlen. Besonders schön trifft man in dieser Gegend

Zwillinge, sie haben wie immer die Oftaederfläche gemein, und



liegen umgekehrt: schön am selbstständigen Leucitoide $l = a : a : \frac{1}{2}a$ von Böröspatak, deren Zwillingsgränze oft sehr regelmäßig durch die Mitte des Individuums geht. Beim Pyramis denwürfel $p = a : \frac{1}{2}a : \infty a$, dessen sämmtliche Kanten 143° 8' messen (pag. 69), kann sich die Zwillingsgruppe so verkürzen, daß ein förmsliches Diheraeder entsteht, und da die Zwillingsgränze sich dis zur Unkenntlichkeit verwischt, entsteht leicht Täuschung. Gewöhnlich tritt das Oktaeder untergeordnet hinzu, und gibt

man dem Pyramidenwürfel das Zeichen p = a: $a : \infty a : c$, so bildet die Oktaederfläche der Zwilzlingsgränze die Geradendfläche $c = c : \infty a : \infty a : \infty a$, während die drei andern einem Rhomboederzwilzling $o = \frac{1}{2}a : \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a : c$ angehören würden, wie die Projection pag. 88 sogleich ergibt. Zu Boisa



ist sogar ein Fünfling vorgekommen, indem sich 5 Oktaeder wie beim Binarkies mit ihrem scharfen Säulenwinkel von 70° 32' im Kreise au einander legten, sämmtliche Individuen hatten daher in der Geradendssläche eine Granatoedersläche gemein, nur zwischen dem ersten und fünsten Individuum mußte eine Lücke von 7° 20' bleiben, die sich ausfüllte.

Diese Herrlichkeiten findet man freilich nur in großen Sammlungen, aber schon das Wissen um das Gesetz erfreut, und wir würden es viels leicht nicht kennen, wenn nicht der Werth des Goldes auch auf das Suschen solcher Dinge seine Macht ausgeübt hätte. Gewöhnlich kommt dies edle Wetall in Blechen, in drahts und zahnförmigen, seltener in dendristischen Gestalten vor. Ja im Sande wird es meist in Körnern und Flittern gefunden.

Goldgelb, in dünnen Lamellen aber grün durchscheinend (Newton), wie das ächte Blattgold zeigt; auch geschmolzen hat es einen grünlichen Lichtschein. Das Ungarische Gold ist messinggelb, und je mehr es in der Natur Silber enthält, desto bleicher wird seine Farbe. "Berggold" pflegt lichter zu sein als "Waschgold". Das-sogenannte "schwarze Gold" von Ostsibirien (Jahrb. 1876. •••) soll blos eine dunkele allerdings auffällige Rinde haben.

Hattgold auf xoo's vo Boll Dicke gebracht werden, so daß 7½ Blatt erst der Wellenlänge des rothen Lichtes gleichkommen (Faraday, Pogg. Ann. 101. 217). Auf vergoldetem Silberdraht bringt man es dis auf ein zwölfsmilliontel Boll! Ja schneiden wir eine vergoldete Silbermünze durch, so scheint sie auch auf der Schnittfläche vergoldet, indem selbst das schärsste Wesser Bergrößerung noch ein Fünfundzwanzigtausendmillionentel Gran erkennbar.

Das Gewicht wechselt in der Natur je nach dem Grade der Reinsheit zwischen 12—19. G. Rose (Pogg. Ann. 73. 6) fand das geschmolzene Gold 19,28, das gestempelte 19,33.

Vor dem Löthrohr läßt sich das natürliche Gold nicht sonderlich schwer zu einer Rugel schmelzen, obgleich das reine Gold erst bei 1200° C. fließt. Dasselbe ist in Chlorgas oder Salpetersalzsäure (Königswasser) löslich, indem sich Goldchlorid bildet, was Nägel und Haut purpurroth färbt; aber schon am Lichte scheidet sich wieder metallisches Gold aus, namentlich entzieht ihm auch Eisenvitriol das Chlor, es werden

6 Fe Š + Au Gl³ + H³ = 3 Fe S + 3 H Gl + 3 S + Au, indem die drei Oxygen des Wassers die 6 Fe zu 3 Fe machen. Gold färbt das Glas purpurroth. Verdünnte Kupferchloridlösung erzeugt auf Gold keinen Fleck.

Das natürliche Gold ist durch Silber in allen Verhältnissen verun= edelt, cs wird dadurch lichter, leichter und härter (Pogg. Ann. 23. 101), un= bedeutend ist der Gehalt an Kupfer und Eisen; Australisches und Cali= fornisches enthält Iridium, daher wies letzteres die Bank von England zurück (Ann. min. 1854. VI. s.s.). Das Gold aus dem Goldsande von Schabrowskoi bei Katharinenburg hielt 98,96 Au, 0,16 Ag, 0,35 Cu, 0,05 Fe. Gewöhnlich beträgt aber das Kupfer bei den Uralischen viel weniger bis 0,02 p. C. Boussingault fand 98 Au, 2 Ag von Bucaramanga in Südamerika; Kerl 95,48 Au, 3,59 Ag im Australischen; Os-wald 93 Au, 6,7 Ag im besten Californischen Golde. Hr. Bergrath Keller (Frage der intern. Münzeinigung 1869 pag. 34) nimmt durchschnittlich auf 1 p. C. Silber in Australien 33 Au, im Afrikanischen Goldstaube 20 Au, in Sibirien 10 Au, in Californien 8 Au an. Aber von diesem Minimum im Feingoldgehalt scheinen nun noch alle möglichen Abstusfungen vorzukommen: schon Klaproth (Beiträge IV. 1) nannte eine

Electrum mit 64 Au und 36 Ag, es bricht auf Silbergängen bei Schlangenberg am Altai, und ist viel blasser, als das goldreichere Metall. Plinius 33. 25 sagt ausdrücklich: omni auro inest argentum vario pondere. Ubicunque quinta argenti portio est, electrum vocatur. Herodot I. so heißt es deuxòs xovoòs weißes Gold. Im Golde von Lösröspatak fand G. Rose sogar 38,74 Ag. Das schließt sich dann an das Güldische Silber von Kongsberg an. Schon mit 40 p. C. Silber legirt sieht die Mischung weiß aus. Es sand sich im Alterthum vorzüglich in Gallicien.

Den Silbergehalt. des Goldes kann man vor dem Löthrohr mittelst Phosphorsalz prüfen: die Glasperle opalisirt unter der Abkühlung in Folge von aufgenommenem Silberoryd. Beträgt das Silber nicht über 15 p. C., so löst sich aus Blechen mittelft Salpetersalzsäure das Gold; ist jedoch mehr Silber, so umhüllt das entstehende Chlorsilber die Gold= theile, und bewahrt sie vor Lösung. Steigt dagegen das Silber auf 80 p. C., so zieht reine Salpetersäure es vollkommen heraus, das Gold bleibt metallisch zurück. Legirungen von 15-80 p. C. Silber können mit 3 Theilen reinem Blei (geglühtem eisigsaurem Blei) zusammenge= schniolzen und dann mit Salpetersäure behandelt werden. Die Praktiker bedienen sich des Probiersteins pag. 251. Sie haben bekannte Legirungen von Silber und Gold (goldene Probiernadeln), machen auf den Stein einen Strich, und können schon aus der Färbung auf den Goldgehalt schließen. Tröpfelt man dann Salpetersäure darauf, so löst diese das Silber, und läßt das Gold zurud. Gold hat so wenig Verwandtschaft zum Sauerstoff, daß man es im Knallgebläse, mit Brenngläsern zc. verdampfen, und im Dampfe Silber vergolden fann.

Die Goldmacherkunst (Alchemie) wird seit alter Zeit vergeblich getrieben. Im Mittelalter trachtete man hauptsächlich nach dem Stein der Weisen, dem großen Elixir oder Magisterium (Meistersstück), das die Eigenschaft hatte, schmelzendes Metall in Gold zu verswandeln (Kopp, Geschichte der Chemie). Noch im Jahre 1597 wurde der Alchymist Honauer in Schwaben gehängt.

Verbreitung des Goldes ist außerordentlich groß. So enthalten

3. B. die Erze des Rammelsberges bei Goslar nach Hausmann in 5,200,000 Theilen 1 Theil Gold, der gewonnen wird, weil er mit dem Silber fällt. Alle alten Silbermünzen enthalten noch Gold, aber seitdem man weiß, daß Silber in concentrirter Schwefelsäure gelöst werden kann, lohnt es sich selbst noch 30'00 Gold abzuschneiden, so viel enthielten die herabgesetzten Koburger Sechser. Die Kronenthaler haben sogar 1200 Gold d. h. 12000 fl. in der Million fl. (Pogg. Ann. 74. 816). schlägt man aus der schwefelsauren Lösung durch Kupferplatten nieder. Die Schwefelkiese auf den Gängen und Lagern von Freiberg haben bis ein 400 Milliontheil Gold; die von Marmato bei la Bega de Supia (Provinz Popayan) nach Boussingault 3000, in Colorado liefern sie sogar mit Kupferkies reichen Goldertrag. Auch der Arsenikalkies von Reis chenstein in Schlesien wurde früher auf Gold ausgebeutet (Abh. Berl. Atab. 1814. 20), 1853 lieferten die Sublimationsrückstände mittelst Chlorgas 18 Mark. Auf der Südseite der Karpathen sind die Breccien der Spenit-Porphyre so vom Golde durchdrungen, "daß jeder Stein auf der Rapelle ein Goldkorn hinterläßt". Zu Böröspatak, wo sich noch riesige Halden aus Römerzeit finden, liegt es im Karpathensandsteine am Fuße eines Trachytporphyr 1 Meile nordöstlich Abrudbanya (Jahrb. Geol. Reichsanft. 1851. 64). Zu Königsberg sollen früher die Arbeiter mit dem Staube bezahlt worden sein, der in ihren Kleidern hängen blieb. Hier in dem Ungarisch-Siebenbürgischen Gränzgebirge setzen sich die kostbaren Golderze mit Tellur verbunden an: Schrifterz mit 30 Au und Blättererz mit 9 Au. Sie waren lange die einzig bekannten, bis sie in unsern Zeiten auch Californien und Colorado lieferte. Alles übrige Gold kommt auf ursprünglicher Lagerstätte, hauptsächlich eingesprengt, in krystallinischen Silicatgesteinen vor, aber so fein vertheilt, daß die Arbeit darauf nur selten, wie jett in Nevada, lohnt. In den Dauphineer Alpen bei la Gardette hat man es bis 1835 zu wiederholten Malen vergeblich ver-Am Rathhausberg bei Gastein, am Hainzenberg im Zillerthal zc. ist der Ertrag auch nur nubedeutend. Besonders gern sammelt sich das Gold auf Quarzgängen: so ward es früher zu Beresowst nördlich Ratharinenburg, dem einzigen Goldbergban im Ural, in kleinen Mengen gewonnen. In Ungarn zu Naghag, Offenbanya, Kremnit ist es mehr Erz, als gediegen Gold, was man ausbeutet. Werden nun aber diese goldhaltigen Gesteine zertrümmert, wie das zur Diluvialzeit vielfach ber Fall gewesen sein muß, und wie es jest noch durch unsere Flüsse in kleinem Maßstabe geschieht, so wird das schwere Gold ausgewaschen und zurück bleiben, es bilden sich

Goldseifen, lockere Gebirge, die mit Wasser behandelt einen kleinen Theil ihres Goldgehaltes fallen lassen, was in Tüchern oder haarigen Fellen (das goldene Fließ des Jason) aufgefangen wird. So unvollkommen diese Methode auch sein mag, so weiß man doch dis jetzt nichts besseres. Im Durchschnitt gab der Uralische Goldsand avonne, d. h. 100 Pud 1 Solotnik (à 3840 Sol.). Und das ist erst noch viel.

Jest begnügt man sich schon mit 4 Solotnik. Ein Enbikfaden Sand gibt etwa 1 Fingerhut Gold. In Ostsibirien rechnet man 4 Loth auf 100 Pud. Am Rhein, wo der Mann mit Waschen einen färglichen Tagelohn verdienen kann, ift der Sand noch schlechter, es würde sich hier gar nicht lohnen, wenn nicht das Gold mehr in Blättchen, die sich leichter anhängen, vorfäme. Im Ural und in den meisten goldreichen Gegenden sind es vielmehr Körner mit rundlichen Oberflächen und allerlei Unebenheiten. Das russische Riesenstück, welches 1842 in den Goldwäschen bei Miask gefunden wurde, wiegt 88 % russisch (154 Mark), ist 15 Zoll lang und 10 Boll hoch, gleicht bem geschmolzenen schnell erkalteten Metall, mit großen wulstigen Unebenheiten, in deren Tiefen Spuren von Arystallisation sichtbar werden. Quarz und Titaneisen sitt stellenweis daran (Berhandl. Kais. Russ. Mineral. Gesellsch. 1843. pag. 70). Das Museum des Berg-Justituts bewahrte damals aus dem Ural 236 Goldklumpen von 463 N Schwere und 168,000 Silberrubel Werth! Das größte Stück in Deutschland fand sich im Mühlbach bei Enkirch an der Mosel ohn= weit Bernkaftel 3% Loth, und wurde im Berliner Museum aufbewahrt (Pogg. Ann. 10. 186), ist aber durch Diebstahl abhanden gekommen. Californien und Neuholland find die Verhältnisse anfangs zwar günstiger gewesen, allein jett liegt der sauriferous gravel« meist unter einer mächtigen Decke von vulkanischem Gebirge, was die Gewinnung erschwert. In Californien weiß man sich durch riesenhafte Sprengungen und durch große Wasserleitungen mit 150 Fuß senfrechtem Gefälle zu helfen (Bergund hüttzt. 1871. 100). Der goldhaltige Quarz von den Gängen kann sogar mit Vortheil gepocht und geschlemmt werden.

Der Goldwerth schwankt immer etwas, je nach dem Gewinn und ben politischen Zuständen, Helferich period. Schwank. Werth edl. Metalle, Gold lieferte ichon zur Zeit des Moses in vielen Centnerschweren Massen das Hauptschmuckwerk beim jüdischen Cultus (2 Moses 38, 24), der Gnadenstuhl und die Cherubim waren aus massivem Gold. David vermachte dem Tempel 3000 Talent Goldes (1 B. Chron. 30, 4), und Salomo holte auf eigenen Schiffen 420 Talente (nach Weston's Berechnung 3 Millionen Pfund Sterling) aus Ophir (Solfala ober Malacca) 1 Kön. 9, 28, und bekam überhaupt in einem Jahr 666 Talente Gold, 1 Kön. 10, 14. Schon zu Plato's Zeit wurde der Werth auf das 12= fache des Silbers gesetzt, wie es etwa noch heute in der Türkei ist. Alcrander erbeutete in Persepolis 120,000 Talente (150 Mill. Thaler). Die Römer trieben einen ungeheuren Goldlugus besonders mit Ringen, Nach der Schlacht bei Cannae sandte Hannibal der Ba-Plin. 33. 5. terstadt über drei »modii« anulos aureos von den gefallenen Equites, Dennoch hatte Casar in Gallien so viel erbeutet, Livius XXIII. 12. daß es plöglich nur 74mal theurer als Silber wurde, während es unter Justinian wieder auf 22 stieg. Zu unsern Zeiten schwankte die Goldwährung zwischen 14—15, d. h. 14½ & Silber gelten so viel als 1 & Gold, in Frankreich 1: 15½, fiel dann aber 1875 auf 1:17. Da das

Silber reichlich ein Halbmal so schwer als Gold ist, so haben Goldstücke von gleicher Größe mit Silberstücken ungefähr einen 27—30fachen Werth. Die feine Mark 360 fl., oder das Zollpfund 1392 Mark werth.

A sien war nach alten Angaben das goldreichste Land der Erde, und schon Herodot sagt, daß im Lande der Dardi (Kaschmir) Ameisen größer als Füchse goldhaltigen Sand aus der Erde wersen. Noch heute sind alle Zuflüsse des obern Indus so goldhaltig, daß Ritter (Erdunde 14. 10) dahin das Land Ophir versette. Verschiedene asiatische Völker bedienen sich der rohen Goldförner als Tauschmittel. Besonders viel Goldstand liesern die großen Inseln Celebes, Borneo, Sumatra 2c. Malacca hieß bei den Griechen und Römern die goldne Halbinsel. Es scheint die jett noch wenig ausgebentet, denn ein Fürst von Celebes versprach mal einem amerikanischen Kausmann, binnen Jahresfrist eine beliedige Menge in Stücken von 6—12 Tzu su liesern. In Persien sollen nach den dortigen Sagen die Gräser des hohen Elwend die gemeinsten Metalle in Gold verwandeln. Aehnlichen Reichthum birgt das noch unbekanntere

Afrika. Südlich den Katarakten des Nil, noch südlich von dem alten Merve (Sennaar), wird das Gold im Strom gefunden, Fazoglo, Scheibom und das Mondsgebirge ist den Sagen nach so reich, daß Mehmet Ali Expeditionen dorthin ausrüstete. Weiter südlich im Reich Batua sollen Madagaskar gegenüber in der goldreichen Ebene von Manica die Goldförner aus flacher Erde gegraben werden. Ja ein Theil der Weststüste hat von den Kaussenten den Namen Goldfüste, wo schon nach Herrichte hat von den Kaussenten den Namen Goldfüste, wo schon nach Herrichte hat von den Kaussenten den Namen Goldfüste, weil die Mandingos Weger den Goldstand aus dem Quelllande des Senegal und Gambia hier absehen. Man hat daher wohl gemeint, daß Ophir die Küstensländer von Afrika oder des glücklichen Arabien waren. Doch lieferte die alte Welt heute nicht mehr die Schähe in dem Maße, wie es im hohen Alterthum der Fall gewesen zu sein scheint. Zwar nachten die

Russischen Besitzungen von Nordasien am Ural und Altai in unserm Jahrhundert große Ausbeute, aber nicht ohne Anstrengung. Ural schien barnach das Land der Schthen Herodots zu sein, "wo die einäugigen Arimaspen das Gold unter den Greifen hervorziehen". Noch heute ist es dort ein einträglich Geschäft, den Goldschmuck zu suchen, welchen die alten Tschuden ihren Todten mit ins Grab gaben. Dennoch wurden erst 1819 die Goldwäschen im Ural wieder eröffnet. Die Goldseifen, unsern Lehmbildungen überaus ähnlich, ziehen sich auf der Oftseite des von Nord nach Südst reichenden Gebirges wohl 150 Meilen weit in gerader Linie fort, die größten Stücke kommen im Süden, in der Wegend von Miast (Werchno-Uralst das südlichste Werk) vor, je weiter nach Nord, desto feiner das Goldkorn. Die Kosten betragen ? des Goldwerthes. 1843 gewannen Privaten und Krone 1342 Pud im Werth von 16 Mill. Silberrubel (à 1 fl. 50 fr.). 1847 1722 Pud, und von 1819—1851 etwa 18,400 Pud ober 460 Mill. Gulden. Nördlich vom Altai, in den mittlern Flußgebieten des Obi, Tom, Jenissey bis zur Lena, wird das Gold durch Verbrecher gewonnen. 1841 und 42 zogen 350 Expeditionen im Gouvernement Jeneseisk in die Taigas (finstere Wälder) und sanden nichts, solche Mühe kostet das Aussuchen neuer reicher Lager! Dennoch stieg dort der Goldertrag so schnell, daß er den am Ural bald zu überslügeln drohte, allein schon 1847 erreichte er seinen Höhenpunkt 1396 Pud, 1850 nur noch 1031, 1852 blos 818. Es stieg dann aber wieder, und 1871 gewannen Ural und Sibirien 2400 Pud = 39312 Kilogramm, 1873 2024 Pud à 16,38 Kg. 1844 sollen im Gouvern. Jeneseisk 150,000 Bouteillen Champagner getrunken worden sein! Das gibt uns das beste Bild von den Goldsuchern.

In der Renen Welt war es zuerst Brasilien, mas die Goldgier in Aufregung brachte. 1590 sah man beim Stlavenfang Indianische Weiber und Kinder mit Goldblättchen geschmückt und nun drangen ganze Rarawanen in die Urwälder, die in den Bächen von St. Paulo pfund= schwere Stücke fanden. In Minas Geraes fischten 1680 die Indianer mit goldenen Angelhaken, und noch heute ist daselbst die Stadt Villaricca der Hauptort. Ein schieferiger Quarzfelsen mit Eisenglimmer (Jeutinga) enthält das Gold in Blättchen, die zuweilen ? Fuß lang werden, aber immer sehr dunn bleiben. Man treibt Bersuchsörter in das 60' mächtige Lager, und leitet Wasser hinein, welches das Gebirge zernagt und Gold auswäscht (Gilbert's Ann. 59. 180). Eine einzige Mine (Gongo-Socco) hat in 12 Jahren den Engländern 20 Millionen Gulden Goldes geliefert. 1785 fand sich bei Bahia ein Goldklumpen von 2560 Pfund im Werth von 14 Mill. Gulden! Die ganze Cordillere von Chili bis zur Landenge von Panama liefert theils in Quarzgängen auf Thonschiefer und Gneis, theils in Seifen und im Flußsande viel Gold. In La Paz am Titicacasee stürzte im vorigen Jahrhundert ein Thonschieferfels herab, worin Goldstücke von 50 % steckten, und der Felssturz brachte in wenigen Tagen 80,000 Piaster ein. Erst im Sommer 1852 kam die Bevölkerung Peru's in Aufregung, es hatte sich nördlich Lima in der Cerro de Sanu an der Küste von Huacho in Quarzadern des Porphyr ein ungeheurer Reichthum an feinstem Gold gefunden, muß aber bergmännisch gewonnen Wenn die Kustenketten so viel Gold bergen, so läßt sich baraus auch der Reichthum weiter nördlich im Schuttlande von Choco wohl Großes Aufsehen machte in unsern Tagen

Californien. Schon lange war der Goldreichthum des nördslichen Mexito's bekannt, denn in den Gruben des Trachyts von Villalspondo nördlich Guanaxuato enthält nach Humboldt der thonige Schlamm der Goldgänge eine solche Menge unsichtbarer Goldtheilchen, daß die nackt arbeitenden Grubenleute nach gethaner Arbeit gezwungen sind, sich in großen Gefäßen zu baden, damit der kostbare Staub ihres Leibes nicht verloren gehe. In der nördlichen Provinz Sonora entdeckte man 1836 nördlich Arispe am Flusse Gil einen Sand, der täglich 16 A Gold lieferte. Die Arbeiter durchwühlten mit einem Stock den Boden, um die sichtbaren Körner aufzusuchen. Aber was war das gegen den Reichs

thum am Rio Sacramento in Obercalifornien, wo man im Frühjahr 1848 beim Graben eines Mühlbachs das erste Goldforn fand (Silliman Amer. Journ. 1849. 2 ser. VII. 128). Nach 3 Monaten sammelten sich schon 4000 Menschen, von denen der Mann täglich gegen 2000 fl. erbeuten konnte, obgleich nur Nägel, Taschenmesser zc. die rohen Werkzeuge bilbeten. Schon im Jahre 1848 sollen 5 Mill. Dollar, 1849 aber 40 Mill., 1850 50 Mia., 1851 56 Mia. ausgeführt sein. Genaue Angaben sind bei der Gewinnungsart nicht möglich. Doch scheint die Furcht, als würde das Gold plötlich entwerthet, auch dießmal nicht begründet, denn 1860 wurden nur 47 Mill. erbeutet: die Glücksfunde ließen längst nach, obwohl der Sand mit 1-2 Franken im Cubikmeter unerschöpflich sein soll. An den Küsten hat selbst das Meer den Waschproces übernommen, und den goldhaltigen Magneteisensand 100' hoch über dem heutigen Spiegel abgelagert. Die Vereinigten Staaten haben außerdem im Often längs des Alleghani-Gebirges in Birginien, Nordcarolina über die Bestecke von Südcarolina hinweg bis Georgien hinein, auf einer Längenerstreckung von 100 Meilen Goldseifen und Goldgänge auf Quarz im Talkschiefer. Beim Graben von Brunnen sind in Nordcarolina Stücke bis zu 53 % schwer gefunden worden. Man schätzt daher die dortige Goldausbeute von 1848-74 rund auf 5400 Millionen Mark.

Australien (Athenaeum 1849 Nro. 1132) hat im Gebirge des Bathurst-Distrikts westlich von Sydney durch die Entdeckung eines Schäfers Gold in solcher Menge geliefert, daß es sogar 1869 mit 380 Millionen Mark Californien in Schatten stellte. In der Victoria-Colonie fanden sich gleich aufangs Goldklumpen im Werth von 5500 Dollar (Leonhard's Jahrb. 1853. 72), bei Bathurst von 106 % und 48,000 fl. Werth, bei Ballarat sogar von 184 %, das eingeschmolzen für 55,840 Thlr. Gold lieferte! 1852 sollen in der Provinz Sydney und Victoria für 75 Mill. Gulden gewonnen sein. 1859 führte Australien 24 Mill., 1860 nur noch 2 Mill. Unzen aus. Die Goldtrophäe von Victoria, welche in der Londoner Industrieausstellung das Auge auf sich zog, war ein 70' hoher Obelist, der ein Gewicht von 16,000 Ctr. und einen Werth von 100 Mill. Pfund Sterling repräsentiren sollte; ‡ ber englischen Rationalschuld! Das beste Victoriagold enthält bis 99,9 p. C. fein, der Goldquarz aber Arsenikkies, Bleiglanz, Grauspießglanz 2c. Gewöhnlich hat es aber 5—10 p. C. Silber, das Neuseeländische sogar 25—33 p. C. Letteres wird geschmolzen und mit Chlordampfen gereinigt, Berg. Hutt. Clarke (Silliman's Amer. Journ. XIII. 118) macht darauf Reit. 1875. 315. aufmerksam, daß das Australische Gold genau im Meridian 149° östlich Greenwich liege, während 90° westlich davon das Uralische und 90° östlich das Californische sich aufgehäuft habe.

Die Europäischen Länder sind dagegen arm, aber vielleicht nur, weil die Ausbeute schon längst gemacht wurde. So spricht Plinius 33. 21 von einem Goldreichthum Spaniens, ganze Berge wurden in Gallicien, Lusitanien und Asturien mit Feuer und Wasser zerstört, und noch sieht man im Guaderamagebirge bie deutlichen Spuren davon, Berg. Hütt. Zeit. 1867. 12. In Italien verbot ein Geset, daß nicht mehr als 5000 Arbeiter aufgestellt werden dürften. In Frankreich (Reaumur Mem. de l'Acad. 1718) werden die Ariège in den östlichen Pyrenäen, die obere Garonne bei St. Beat, der Gardon in den Sevennen, die Rhone 2c. als goldführend zum Theil noch ausgebeutet. Unerwartet tam die Ausbente im Sutherlandgoldfeld bei Kildonnan in Schottland (Jahrb. 1871. 271). Selbst in Lappland am Fluß Kenna wurde 1837 entdeckt, wegen ungünstiger klimatischer Verhältnisse 1870 die Arbeit wieder eingestellt (Berg. Hütt. Zeit. 1873. ..). In Deutschland (Raturforscher 1780 Stud 14 pag. 37) gibt der Rhein noch eine kleine Ausbente von Waschgold, nas mentlich bei Wittenweier und Philippsburg, woraus die Badische Regierung alljährlich etwa 2000 Ducaten schlägt, obgleich Daubrée ausgerechnet hat, daß zwischen Basel und Mannheim 80 Millionen Gulden im Rheinbett liegen (Bullet. geol. Franc. 1846. 400). Zwischen Waldshut und Aarau an der Aar gibt nach Mösch (Geol. Beschreib. Umgeb. von Brugg 1867. pag. 73) der Sand kaum mehr als ein Dreihundertmillionentel (32 Gold in 10,000,000,000 Rohmaterial), bennoch kam der Bäscher bei billigen Lebensmitteln auf guten Tagelohn. Die Goldblättchen scheinen aus der Molasse zu stammen. Zwar führt auch die Mosel in den Vogesen Gold, aber so wenig, daß ein Tagewert nur 3 Centimen liefert. Auch in Württemberg hat man 1818 versucht, aus dem weißen Reupersandsteine von Sternenfels (Db. Maulbronn) Gold zu gewinnen, aber die Kosten konnten nicht gebeckt werden. Aus der Donau (Jahrb. geot. Reichsauft. IX. 10), Inn, Jjar, Salzach waren in München 1854 Goldsande ausgestellt; der Di= luvialboden bei Bodenmais, der Schwarza-Grund am Thüringer Wald, die Edder im Waldeck'schen (Jahrb. 1854. 214), der Diemel bei Stadtberge (Jahrb. 1856. 11) 2c. haben zeitweis Ausbente gegeben. Bereinzelt steht auf dem Unterharze der Fund von gediegen Gold bei Tilkerode in den Gisenerzen auf der Gränze zwischen Grünstein und Thonschiefer. Rur Desterreich gewinnt in Ungarn und Siebenbürgen jährlich 6-7000 Mark, aber meist durch Bergban. Ungarn war in frühern Zeiten sehr berühmt, Gold in Quarz wurde selbst auf dem Gipfel des Tatra-Gebirges, dem Krivan, gewonnen. Aus Siebenbürgen stammen die meisten Goldstufen unserer Sammlungen, wo auf schmalen Quarzschnüren des alttertiären Karpathensandsteins, durchbrochen von Daciten (Quarzandesiten), in vielen hunderten kleiner Baue das edle Metall gewonnen, und im Gebiete des Aranyos (Arany Gold), des goldreichsten Flusses Centraleuropas, auf zahllosen Poch= u.id Waschwerken ausgebracht wird (Junftr. Zeit. 1862. 106): bei Vöröspatak (Alburnum majus) enthält das lichte bis ein Drittheil Silber, dann sinft sein Gewicht bis auf 12 herab, während das dunkele, welches dort bei Offenbanya mit Schrifterz einbricht, auf 92 Au steigen soll. Ein Glücksfund förderte im September 1862 im "Feldsteinporphyr" (Dacit) 26 Münzpfund "Freigold", das aus dem weichen Gestein zum Theil in den schönsten Krystallen herausfiel. Sogar goldhaltiges vertohltes Holz kommt vor. Wo sich die Goldklüste scharen, sind zuweilen in ein bis zwei Jahren über Millionen Gulden erbeutet. Ungarn geswann 1872 2868 Münzpfunde. Daher haben schon die Kömer die großsartigsten Spuren hinterlassen. "Dort sanden sich in einem alten Kömers"ban jene berühmten Wachstafeln, welche in Pest und Berlin ausbewahrt "werden, für die Culturgeschichte eine der kostbarsten Reliquien". Vom Goldreichthum des Böhmerwaldes (Jahrb. geol. Reichs. 1854. 1854. 1868) wird noch heute dort viel gesprochen. Auch die Alpen sind nicht zu vergessen: es sinden sich nicht blos am Rathhausberge in Salzburg, am Heinzen im Zillerthal, an der Galanda bei Felsberg Goldstufen, sondern auch die Bäche sühren Gold, wie die beiden Emmen am Pilatus, Reuß, Aar 2c.

Die Goldproduction während der 5 Jahre von 1848—53 ergab einen Werth von 2 Milliarden Franken. Davon kamen im Jahre 1852 etwa 300 Mill. auf die Californischen Wäschereien, 160 Mill. auf Australien, 90 Mill. auf Ural und Altai, und die übrigen 50 Mill. auf sämmtliche andere Länder. Zippe nimmt jährlich 4000 Ctr. an, d. h. einen Würfel von 8' Kantenlänge. Schätzt man den ganzen Goldvorrath im Handel auf 500 Mill. Pfund Sterling, so gäbe das nur einen Würfel von 20' (v. Kobell, Miner. popul. 1862. 170). Natürlich schwanken Angaben und wirkliche Ausbente jährlich: 1869 wurde die Goldproduction auf 400 Millionen Thaler geschätzt, worunter Australien mit 127 oben ansteht; dann solgte Californien 100, Nordamerika 45, Mexico 35, Rußland 31, Südamerika 20, Europa 10. Sachsen gewann 1867 159½ T = 73942 Thaler, aber das kommt nicht gediegen, sondern als Beigehalt anderer Erze vor.

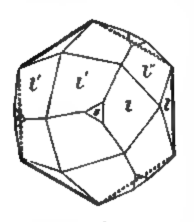
Man darf aus dieser großen Verbreitung nicht etwa voreilig schließen, daß das Gold sich vor andern Stoffen auszeichne. Nur sein Werth hat zu der Entdeckung geführt, und seine ungehenre Dehnbarkeit in Verbindung mit seinem Glanz macht, daß es wie das Sonnenlicht selbst bis in die Hitte der Armuth dringt (v. Robell, Skizen aus dem Steinreich 1850. pag. 138), und aller Augen auf sich zieht. Berthollet wies es sogar in der Pflanzenasche nach.

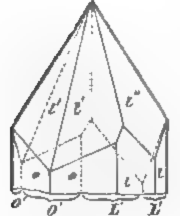
Anwendung. Feines (reines) Gold kann weder zu Münzen, noch zu Geräthschaften angewendet werden, weil es zu weich ist, aber schon zu Blei macht es glasartig spröde, selbst schon zub Wissmuth wirkt deutlich ein. Bei dem mit Schwefelsäure geschiedenen Silber sindet sich gewöhnlich Selen, schon zub ist schwefelsäure geschiedenen Silber und Kupfer bleibt es dagegen geschmeidig. Zu dem Ende wird die Mark = 16 Loth in 24 Karat getheilt: nimmt man nun z. B. 22 Karat Feingold und mischt dazu 2 Karat Silber, so heißt solche Legirung 22karätig. Die rothe Karatirung geschieht mit Kupfer: I Kupfer gibt die härteste Masse, und die Farbe wird dabei röthlich gelb, also höher, und die Dichtigkeit etwas größer. Die weiße Karatirung geschieht mit Silber, aber die Farbe wird blasser, daher ist das nicht gewöhnlich. Am leichtesten schmilzt die gemischte Karatirung mit Kupfer und Silber.

2. Gilber.

Schon bei Ulfilas findet man Silubr, bei Ottfried Silabar, lateinisch Argentum, mit dem Zeichen des Mondes (, Hebräisch Keseph (vom Mondlicht beschienen). So lange als Gold gekannt, obgleich Plinius 33. a1 noch die Existenz des gediegenen Silbers in der Natur läugnet. Native Silver, Argent natif.

Es hat die reguläre Arystallsorm des Goldes. Würfel, Ottaeder und Granatveder kommen in Sachsen bis zu $\frac{1}{2}$ Boll Durchmesser vor, der größte Würfel von Kongsberg hat $\frac{1}{2}$ Quadratzoll Fläche. Leucitoid a: a: $\frac{1}{2}$ a (Pogg. Ann. 64. 622). Naumann gibt noch Phramidenwürsel a: $\frac{1}{2}$ a: coa und a: $\frac{1}{4}$ a: coa bei sächsischen Krystallen an, wo auch das Granatoeder keine seltene Erscheinung ist. Besonders schöne Krystalle zu Kongsberg, nebst Zwillingen von einfachen Würseln und Leucitoiden, wie

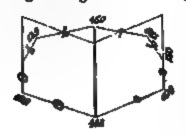




beim Golde pag. 678. Daselbst dehnen sich zuweilen die Lencitoidzwillinge 1, parallel einer Ottaedersäule o/o in zweigliedriger Stellung übermäßig ans. Die Zwillungsebene ist bei unsern Figuren die Ebene des Papiers, und die unbezeichneten Flächen oben sind weggesallen. Bon den zweigliedrigen Aren geht die Hauptare e der Ottaedersante parallel, und die Nebenaren liegen in der Granatoedersläche, welche die Endecke gerade abstumpft. Sehen wir zunächst von dem Zwillinge ab, und gehen von dem Lyliedrigen Ottaeder 146 aus. so ist

a: b: $c = \sqrt[4]{2}$: $3: \sqrt[4]{2} = \frac{1}{2}$: $\sqrt{2}$: 1, wie sich nach dem Kantenzonengesetz pag. 49 leicht ergibt. Folglich ist auf diese Aren bezogen 1' = a: b: c, in der vordern Endfante 148° 54'; das Baar $1'' = c: \sqrt[4]{b}$: ∞ a schneidet 1' unter 117° 2'. Die Ottaederslächen o/o bilden die Säule $o = 2a: b: \infty$ e vorn mit dem Oftaederwinkel 109° 28', deren scharfe

Kante bas zweite Baar von Leucitoibstächen $l=6a:b:\infty$ e zuschärft, folglich ist $l/l=129^{\circ}$ 31' und $l/o=150^{\circ}$ 204'. Wenn nun diese 2gliesdrigen Kryftalle einen Zwilling bilden, wie der Fall ist, so haben sie die Säule o gemein und liegen umgekehrt. Aber dieser Zwilling der zweigliedrigen Stellung ist zugleich auch der der regulären. Beistehende



Horizontal - Projection der Säulen macht dies sogleich klar: wo sich lund Lin der Zwil- lingsgränze begegnen, entsteht ein ausspringender Winkel 160° 18'; 1/1 = L/L find 129° 31'; 0/0 = 0/0 = 109° 28'; 0/0 = 141° 4', boch kann an dieser Stelle auch der einspringende

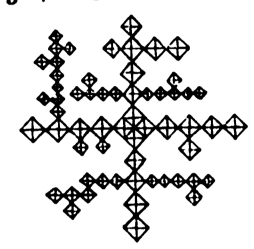
L/l = 160° 18' sich einstellen. Man findet diese Sachen besonders schön in den herrlichen Sammlungen von Ropenhagen: dide Silberbleche,

worauf an beiden Seiten Würfel in gegenseitiger Zwillingsstellung hers vorragen; verzogene Dreikantner in Zwillingen 2c.

Keine Krystalle haben so entschiedene Neigung, dendritische Formen zu bilden, als das gediegene Silber, man hat daher den deutschen Namen sogar von Silviger ableiten wollen. Diese Dendriten sind z. B. im

Schwerspath der Grube Sophie zu Wittichen auf dem Schwarzwalde nichts weiter als ein Proliferiren des Oktaeders nach allen Seiten: es sett sich immer ein Oktaederchen auf das andere, und jeder Nebenstrahl kann wieder zu einem Hauptstrahl werden. Im Quersschnitt (untere Figur) haben daher die Aeste 4 Arme. Aber denke man sich auch noch so viele Verzweigungen,

alle schneiden sich in der Richtung der Oktaedersaxen unter rechten Winkeln, und das Ganze bildet ein einziges Oktaeder. Anders ist es, wenn die Strahlen sich unter 60° schneiden (Farrenkrautsartiges), wie es auch auf der Sophie aber selten vorkommt, und von ganz besonderer Pracht zu Kongsberg. Dann entstehen Zwillingsversweigungen, wie beim Kupfer. Auch Afterkrys



stalle nach Rothgülden und Sprödglaßerz gibt es, da dieselben sich schon durch heiße Wasserdämpfe reduciren.

Sehr ausgezeichnet sind die Haar-, Draht- und Zahnsörmigen Bildungen, besonders schön dei Schneeberg und Kongsberg. Die Zahnsörmigen sind wegen ihrer Aehnlichkeit mit Stoßzähnen von Elephanten benannt. Zu Kongsberg brach 1834 ein solcher Zahn von 7½ Ctr. Gewicht! Diese äußern Gestalten sind auffallend gedreht und gekrümmt,
"und es ist sehr gemein, daß weiß Silber auss gediegen Glassert spreißet." So daß letzteres wahrscheinlich aus ersterem entstand. Bleche und
Platten, letztere mit unregelmäßigen Eindrücken und zackigen Auswüchsen,
kommen vor. Silberweiß, rein ist es das weißeste Metall, hat aber doch
einen Stich ins Gelb und läuft an der Obersläche gelb, roth, braun bis
schwarz an, in Folge einer Aufnahme von Schwesel oder Chlor. Härte
2—3, etwas härter als Gold, geschmeidig mit sehr glänzendem Strich
und hatigem Bruch. Durch Hämmern wird es härter und spröder, und
läßt sich zu Blattsilber von Tobsod Zoll ausdehnen. Gegossens wiegt
10,478, gehämmertes 10,6.

Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht zu einer Kugel. Bei langsamem Erkalten krystallisirt es in Oktaedern. Das feine Silber nimmt beim Schmelzen Sauerstoff auf, und gibt diesen beim Erkalten unter Spraßen ab, treibt dabei mehrere Zoll lange Bäumchen, sogar krystallisirt, heraus. In Salpetersäure löst es sich bei der Wärme unter Entwickelung von Stickstofforyd zu salpetersaurem Silberoryd, was kalt in glänzenden weißen Zgliedrigen Tafeln sich ausscheidet. Auch in concentrirter Schweselsäure löst es sich unter Bildung von schweslichter Säure. Salzsäure gibt einen

täsigen Niederschlag von Ag El, der am Lichte violet und schwarz wird. Ammoniak löst den Niederschlag leicht, indem sich Chlorsilber-Ammoniak bildet. Saures chromsaures Kali und Salpetersäure erzeugen auf Silber einen rothen Fleck. Vollständig ist Silber schwer zu reinigen, namentlich nimmt es etwas Silicium auf (Stas, Bull. Acad. Brux. 1860. X). Die Salze schwärzen sich am Licht, d. h. es scheidet sich Silber aus, worauf die Photographie beruht.

Soldhaltig ift das meiste Silber, bei Kongsberg kommt eines mit 72 Ag und 28 Au vor (Fordyce, Phil. Trans. 1776. 128), man hat es wohl als güldisch Silber unterschieden. Gewöhnlich ist aber der Goldgehalt viel geringer pag. 680. Kupfer gibt Berthier 10 p. C. neben 90 Ag von Curch Dep. Calvados an. Das Silber von Johann-Georgenstadt enthält 99 p. C. sein. Außerdem kommt es aber meist

vererzt vor. Dieje Silbererze (Bültigerze) brechen auf schmalen Gängen, wie schon Hiob 28, 1 weiß, die seit alter Zeit den Bergbau angeregt haben: Glaserz enthält 87 Ag, Antimonsilber 84 Ag, Hornerz 75,2 Ag, Sprödglaserz 70,4, Polybasit 72, Rothgülden 65, Silberkupfer= glas 53, Amalgam, Wismuthsilber 60, Tellurfilber 61, Selensilber 73, Bromsilber 58, Jodsilber 46, Myargyrit 35,9, Sternbergit 33, Schilf= glaserz 24, Silberfahlerz 31,8. Besonders aber sind es die in größern Mengen brechenden Blei- und Anpfererze, welche durch einen kleinen Silbergehalt angereichert werden. Der Hüttenmann bat sich im Abscheiden dieses edlen Metalls eine solche Fertigkeit erworben, daß er weniger als 10 Loth im Centner, also 32000 tel, nachweisen kann (Plattner's Probier: tunst 37), und zwar mit dem Löthrohr! Da man aber mit dem Löthrohr nicht leicht mehr als 1 Decigramm (36 Quentchen) bewältigt, so läßt sich weniger als 1 Milliontel Quentchen Silbers nachweisen. Eine Wage reicht da nicht mehr hin, und Harkort kam auf den ingeniösen Gedanken, die kleine abgetriebene Silberkugel zwischen zwei feinen convergenten Linien auf Elfenbein zu messen, was vollkommen gelang. Silber wurde sogar in Meerwasser nachgewiesen, da Chlorsilber im Salzwasser sich löst (Bogg. Ann. 79. 400). Die Alten konnten nur reichere Erze verhütten, baher werden jest alte Halden und Bergversatz nochmals verwerthet, trottem daß das Silber einen viel geringern Werth bekam. Freilich hat sich auch der technische Zustand der Werke um das Vierfache verbessert.

Die Verbreitung des Silbers ist in Beziehung auf Wenge 24mal stärker als die des Goldes. Das edle Metall würde aber in seinen schmalen Gängen lange verborgen geblieben sein, wenn nicht gerade die obersten Theile, die bis über den Boden in früherer Zeit emporragten, am reichsten wären. So fanden schon die Phönicier bei ihren ersten Fahrten nach Spanien so viel Silber, daß nach der Sage ihre Schiffe es nicht fassen konnten, selbst Anker machten sie aus Silber. Bei einem Waldbrande in den Pyrenäen sloß sogar ein Strom geschmolzenen Silsbers aus der Erde (Diod. Sic. V. 24). Auch Hannibal hat mit spanischem Silber seinen zweiten Punischen Krieg geführt, die Grube Bebulo in

Aquitanien lieferte ihm nach Polybius täglich 300 % (Plinius hist. nat. 33. 1). Dem Fugger brachten die Spanischen Silberbergwerke jährlich 6 Mill. Piaster ein. In Griechenland waren besonders die Silberbergwerke von Laurion bei Athen berühmt, welche durch Stlaven betrieben wurden. Sie gaben dem Themistokles die Mittel zu seiner Flotte (Böch, Abh. Berl. Akab. 1814

Im Mittelalter gieng der Silberbergbau in Deutschland hauptsächlich vom Rammelsberge bei Goslar 960 aus; die Silberausbeute erreichte aber vor der Entdeckung von Amerika im sächsischen Erzgebirge ihren Höhenpunkt bei Schneeberg. Schon 1471 wurde hier ein "mächtig Erz" gefunden, 1477 auf der St. Georgenzeche ein Stück von 7 Ellen hoch und 3½ Ellen breit (es war Glaserz mit gediegenem Silber), worans 400 Centner Silber geschmolzen wurden. Herzog Albert stieg selbst in die Grube hinab, speiste darauf mit seinen Begleitern, und soll nach Agricola Bermannus pag. 693 ausgerufen haben: Fridericus imperator potens et dives est, ejusmodi tamen mensam hodie non habet. Albinus (Meißnische Bergchr. pag. 27) weiß nicht genug von dem Silberreichthum des Schneebergs zu rühmen. Er rechnet uns vor, daß in den ersten 79 Jahren von 1471 bis 1550 über zehn Millionen Centner Silber gewonnen seien. Das scheint nun zwar unmöglich (Bergm. Journ. 1794. VI. 1, pag. 151), doch entstand in Schneeberg ein so unsinniger Luxus, daß besondere Gesetze dagegen gegeben werden mußten. "Bom anderm "ist dieses in gemeinen Geschren, und von vielen alten Gewercken und "Bergleuten auffgeschrieben, vnd bericht geschehen, das man in der blüet "des Schnebergischen Bergwercks nicht gnug munten können, vnd der= "halben nicht allein münte, Sondern auch Silberküchen ausgetheilet, wie "denn auch Mathesius in seiner Sarepta schreibt, daß man auf S. Georgen "auf einmal hundert marck Silbers, vnd 600 fl. auf einen Rux ausge= "theilet." Die Zeche wurde in 128 Kure getheilt (Klar und Wahr pag. 2). Ja nicht blos ungemünztes Silber, sondern selbst robes ungeschmolzenes Erz mußte man aufänglich abgeben! Und als Simon Rößler die Werke von Marienberg, die 1540 um Trinitatis 113,000 fl. Ausbeute geliefert hatten, vor allen sächsischen Werken rühmt, setzt er hinzu:

Den Schneeberg lassen wir bleiben, Da brach's gewaltiglich, Gott thue sein gnad verleihen, Das es hie auch so bricht.

Die Gesteine auf Fabian Sebastian in Marienberg verbreiteten sogar Wohlgerüche "lieblicher als Gewürze", so daß Herzog Heinrich ausrief, hier ist das indische Calecut! Auf Neu-Morgenstern kamen Lachterlange

Drusen vor, woraus Haarsilber "kübelweis" gewonnen wurde. Silber bleibt in Sachsen überall die neueste Bildung, es sollen in mehreren Re-vieren Silberzähne sogar über dem Rasen abgehauen sein, und zu Kutstenberg fand man die gediegenen Barren zwischen den Wurzeln der Bäume. Heute ist der Himmelsfürst bei Freiberg die reichste Grube: im Quartal Luciae 1857 hatte man in 6 Wochen 19 Ctr. erbeutet, darunter Platten von 60 A!

Der Schwarzwald im Gebiete ber Kinzig stand besonders im vorigen Jahrhundert in großem Ruf, Grube Sophia bei Wittichen lieserte
dendritisches Silber im Schwerspath, der im verwitterten Granit aussetzt.
Die Grube Anton im Heubachthale hat noch in den Vierziger Jahren
auf einen Schuß 50 % gediegen Silber geliesert, und als ein Bauer 1845
nahe der verlassenen württembergischen Grube Dreikönigsstern sich im
Granit einen Keller grub, erschürste er unter dem Rasen 14 % gediegen
Silber (Geol. Ausstüge Schwab. 1864. 120). Aber alles bricht nur sporadisch:
so brachte es auch die Grube Wenzel im Schappacher Thal in ihrer
besten Zeit mal eines Monats bis auf 24 Ctr. Silbererz, an wenig Antimon und Schwesel gebunden (Denkspt. Aerzte Schwab. I. 410).

Die Ungarischen Werke sind nicht minder silberreich, man rechnete früher den jährlichen Ertrag gegen 100,000 Mart, mährend der Oberharz nur 50,000, etwa eben so viel Sachsen und Przibram in Böhmen lieferten. Jest hat sich das freilich wesentlich gebessert: Sachsen allein gewann 1867 82700 & = 21 Million Thaler. In Preußen stand besonders der "Seegen des Mansfelder Bergbau's im Ruf, wo bei Eis= leben sich gediegen Silber sogar auf den Schuppen der Zechsteinfische niedergeschlagen hat; 1873 erbeutete der erweiterte Staat allein 231920 & = 63 Mill. Thaler, also ansehnlich mehr, als man früher für ganz Europa nebst Sibirien annahm. In Norwegen blüht Kongsberg, mas früher sehr heruntergekommen war, und jetzt zu den reichsten Fundorten gehört. In Rußland ist es besonders die Ausbeute bei Schlangenberg am Altai mit jährlich 1000 Pub. Auffallend arm ist Frankreich, da= gegen bekam England 1868 in Cornwall und der Insel Man 841,000 Unzen, wozu dann noch etwa 100000 Mark aus dem Bleiglanz des Bergtaltes zu rechnen sind. Wenn man daher früher die ganze europäische Ausbeute nebst Sibirien nicht über 300,000 Mark schätzte, so darf man jest mindestens das Dreifache annehmen. Die Neue Welt liefert dagegen davon mehr als den zehnfachen Betrag. Vor allem

Mexiko, das 1803 allein 2,340,000 Mark gewann. Denn obsgleich die Gruben seit 1584 Eigenthum des Entdeckers sind, so ist doch die Ausbeute wegen der Abgaben genan controlirt. Ein einziger Gang im Thonschieser und Trachytporphyr, die Veta grande bei Zacatecas, lieferte jährlich 172,000 Mark, und doch sind die meist in Quarz einsgesprengten Erze so sein vertheilt, daß der Silbergehalt im Durchschnitt nur so beträgt, selten enthalten sie ziz, und bei ritz werden die Kosten nicht mehr gedeckt. Aber die Gänge halten gleichmäßig aus, was

allein die große Ausbeute erklärlich macht. 1841 wurden 74 Mill. Franken gemünzt, die besonders auf die Distrikte Zacatecas und Guanaxuato kommen. Peru liefert 600,000 Mark, die Gruben von Huantanana, Pasco 2c. liegen 12,000' über dem Meer, wohin Holz und alle Bedürfnisse nur auf bem Rücken der Saumthiere hingeschafft werden Pöppig (Reise Chil. Peru Amazonenst. II. 11) gibt uns ein vortreff= liches Bild von der Unvollkommenheit dortiger Gewinnungsart: wie Maulwürfe wühlen die ärmlichen Bewohner in der Oberfläche herum, denn wenn man den kurzen Rasen wegnimmt, so hängen auf Flächen von ! Quadratmeile überall Glaserz und Haarsilber an den Graswurzeln. Noch heute holen Eigenlöhner in der Argentinischen Republik aus 4500 Meter Höhe mit Maulthieren die edelsten Erze, um sie in ihren Lehmhütten mit Salz und Duecksilber zu Gute zu machen, Berg. Hütt.= Ztung. 1872. 2. Der Reichthum im Thonschiefer von Potofi ist sprüchwörtlich geworden, wo nach Acosta's Bericht ein Hirt eine 9' hohe, 13' breite, 102' lange Erzmauer entdeckte, die über das Gebirge hinausragte. Helm hat daher wohl mit einiger Uebertreibung behauptet, daß bei gehöriger Ausbeutung der Cordillere das edle Metall so gemein als Kupfer sein würde. In Chili brechen in der Provinz Copiapo, welche 1850 gegen 335,000 Mark lieferte, die Silbergänge mit Hornerz hervor, dar= unter folgt erst das gediegene Silber, und tiefer die geschwefelten Erze. 1831 ruhte bei Chanarcillo ein Jäger auf einem Felsblock aus, der sich wie Käse schneiden ließ. Es war Hornerz! Humboldt hat ausgerechnet, daß das Silber der Neuen Welt in 300 Jahren eine Kugel von 63 Fuß Durchmesser gegeben habe; Mexico allein vermünzte von 1537—1853 2500 Millionen Dollar. Amerika überhaupt soll von 1492—1848 schon 1500 Millionen Pfund Sterling in Gold und Silber nach Europa versandt haben (Berg. Hütt. Zeit. 1876. 212). Wunderbar schön sind auch die Klumpen und Knollen gediegenen Silbers, welche an dem Kupfer am Lake Superior warzenartig haften und auffallender Weise sich ganz rein vom Kupfer ausschieden. Jetzt scheint Californien am Ostabhange der Sierra Nevada Peru und Chili noch zu übertreffen (Jahrb. 1861. 868). Die Erze liegen unter dem 40ten Breitegrade im Gebiete des Carsonflusses, und haben seit 1859 einen Strom von Auswanderern nach den Washoe-Minen gelockt. Anfangs wurden die reichen Stufen auf bem Rücken ber Maulthiere über die Cordillere 320 miles weit geschafft und in Europa verhüttet (Preuß. Handelsarch. 14. Febr. 1862). Jett liegen sie in der Nähe der großen Eisenbahn; schon wird der Ertrag an Gold=_und Silber= barren westlich vom Missuri auf 90 Millionen Dollar jährlich geschätzt, welchen man bei dem schwunghaften Betrieb noch in diesem Jahrhundert auf 150 Mill. zu erhöhen hofft; und daran liefert Nevada die Hälfte. Quarz bildet im "Comstock lobe" das wichtigste Ganggestein, worin neben gediegenem Gold und Silber, Glaserz, Bleiglanz, Blende, Rupfer- und Schwefelkies eingesprengt sind, als Seltenheit auch wohl Polybasit und Sternbergit zc. Die Quarzmassen "sind durch Erdbeben so zersplittert,

baß man sie mit ben Fingern theilen kann" (Ompt. rend. 61. 067). liegen zwischen Hornblendereichem Granit und verschiedenen Trachyten. Hr. v. Richthofen (Petermann's Mitth. 1864 Ergänzh.) erkannte barunter bie Ungarischen "Propylite" wieder. Die Masse des Gebirges wird von dem Staatsgeologen Ch. King für metamorphosirte Juraformation gehalten, welche beim Durchbruch dieser tertiären Feuergesteine von Dämpfen und heißen Quellen mit den edlen Metallen angereichert sein sollen. Der Werth bes Quarzes steigt für die Tonne auf 25—150 Dollar, der= selbe streicht aber in V förmiger Gestalt 22,000' weit fort, geht auf 1200' hinab, und ist am Oberende 800' dick. Resterweis kommen Erzanhäu= fungen von 300-400, sogar 8000 Dollar per Tonne d. h. mit 20 p. C. Silber! Daher ist dann auch selbst der Straßendreck der neu erstandenen Stadt Virginia, welche mit den Abfällen beschottert wird, so silberreich, daß er öfter noch zu Gute gemacht werden kann. »The Great Basin« mit seinen Seen und Salzwüsten 4000' über bem Meere wird nicht nur links von der Nevada und rechts von der Wahsatchkette im Felsengebirge plöglich von mehr als 10,000' hohen Bergzügen überragt, sonbern auch die Büste selbst ift von zahllosen Meridianketten mit grünen Bälbern durchschnitten, an deren Gehänge auf ben verschiedensten Plätzen in Ne= vada, Dregon, Idaho, Colorado 2c. ähnlicher Reichthum sich zeigt. Wenn man nun bedenkt, daß gerade unter dem 40ten Breitengrade die Berglandschaft von Westen nach Osten über 1000 englische Meilen erreicht, so kann man sich vorstellen, was hier noch im unerforschten Schoße an Schätzen verborgen liegen mag. Besonders viel verspricht Gilpin Cty in Colorado zwischen den Geiserreichen Nationalparten am Oftrande gelegen, dort ist nicht bloß der goldreiche Schwefelfies in zahllosen Bängen von feldspathhaltigem Quarz eingesprengt, sondern bei Georgetown geben auch besonders einträgliche Silberbergwerke um. Der International lode, ein 6' mächtiger Bleiglanz, durch Rothgülden, gediegen Silber, Fahlerz 2c. angereichert, bricht in 12800' Höhe hoch über der Baumgrenze hervor, die Erze sind fast stets gefroren, aber auch die Nährung der Bergleute kann Monate lang aufbewahrt werden, ohne zu verderben. Alles das wird in einem großen Prachtwerke vom Gouvernement von Washington (Report of the geological Exploration of the fortieth Parallel 1870 Vol. III) ausführlich bargestellt, und mit seltener Freigebigkeit an auswärtige Gelehrte verschenft.

Faucher nahm den Gesammtwerth der Silberproduktion im Jahre 1851 auf 230 Mill. Franken an: Mexiko 133 Mill., Peru 25 Mill., Chili 22 Mill., Spanien 16 Mill., Neu-Granada 12 Mill., Ungarn 7 Mill., Böhmen und Sachsen 5 Mill., Rußland 5 Mill., und das übrige Europa 5 Mill. 1852 soll sich die Ausbeute auf 250 Mill. gesteigert haben, so daß im Jahre 1852 der Gold- und Silberwerth 850 Mill. betrug. Wenn man dagegen bedenkt, daß die 30 Milliarden, welche das spanische Amerika dis zum Ansange des 19ten Jahrhunderts nach Europa lieserte, schon heute sast gänzlich aus dem Umlauf verschwunden sind, so erklärte

das früher das Stationäre des Werthes hinlänglich. Tetzt steht die Sache freilich anders, wo Nevada allein eine größere Menge bietet, Deutschland und andere Staaten zur Goldwährung schreiten, und die Nachfrage in Indien sich sehr vermindert hat.

Der Werth des Silbers, welcher früher 24—25 fl. die feine Mark = 16 Loth betrug, das Zollpfund 30 Thaler, ist baher gesunken. Wegen seiner Weiße und großen Politurfähigkeit eignet es sich besonders zu Geräthschaften. Zu dem Ende legirt man es mit Rupfer, wodurch es härter und klingender wird. Es heißt das Löthigkeit. Ift die rauhe Mark 14löthig, wie die Kronenthaler, so hat sie 14 Loth Feinsilber und 2 Loth Kupfer; das zwölflöthige der preußischen Thaler 12 Loth Silber und 4 Loth Kupser, diese Mischung wird hauptsächlich verarbeitet. Schon Newton fiel es auf, daß das Silber dabei so wenig von seiner Farbe Die frühern östreichischen Zwanzigkreuzerstücke sollten nicht viel über Höthig sein, diese nehmen dann bedeutend Roth an, was aber durch Weißsieden im Wasser mit Weinstein und Kochsalz an neuen Münzen nicht sichtbar ist. Das specifische Gewicht fällt niedriger aus, als es nach der Rechnung sein sollte. Zur Prüfung bedient man sich der Probiernadeln: man macht einen Strich auf den Probierstein, und tropfelt verdünnte Salzsäure darauf, welche das Kupfer und die unedlen Metalle nimmt, das Silber aber nicht angreift. Merkwürdig ist die Beobachtung, daß 0,0035 Eisen, 0,002 Kobalt und 0,0005 Nickel das Silber so hart machen, daß man es zu Messerklingen und Feilen benützen kann (Pogg. Ann. 88. 176).

3. Quedfilber.

Duicken oder Verquicken heißt der Vergmann das Amalgamiren, υδράργυρος, argentum vivum Plinius 33. 32, Mercure, Quicksilver.

Es haftet in kleinen zinnweißen Kugeln meist zwischen Zinnober auf dem Gestein. Kommt in den Carpathen mit Quellen heraus, und die Quarzgeoden der Calisornischen Zinnobergruben enthalten öster mehrere Psund. Dünne Schichten auf Wasserropsen scheinen blau durch mit einem Stich ins Violet. Gewicht 13,54. Bei — 32° R. erstarrt es zu einer wie Blei geschmeidigen Masse, die auf der Haut Brandblasen erzegt. Es zieht sich dabei plötlich zusammen und wiegt 15,6. Die Petersburger Afademiser machten am 25. December 1759 diese merkwürdige Entbeckung. Es soll dann in regulären Oktaedern krystallisiren. Bei 288° R. siedet und verdampst es stark. Von — 32° bis + 80° dehnt es sich vollkommen gleichsörmig aus, $1^{\circ} = \frac{1}{4 \cdot 4 \cdot 4 \cdot 6}$. Reines Quecksilber oxydirt sich nicht an der Luft, `allein das verunreinigte bezieht sich mit einer grauen Haut. Von den mechanisch beigemengten Theilen wird es mittelst Pressen durch Leder gereinigt. Siedepuntt 360° C. nahe darunter wird es rothes Oxyd, darüber gibt es den Sauerstoff wieder ab, wie Pristley 1774 sand.

Amalgamation. Das Quecksilber löst gediegene Metalle, und

da es sich beim Ausglühen verflüchtigt, so bleibt das Metall zurück. Daher ist das Quecksilber für das Ausbringen von Gold und Silber von der höchsten Wichtigkeit. Der gewaschene Goldsand wird mit Quecksilber angequickt. Da bas Silber meist vererzt vorkommt, so mussen bie Erze mit Salz gemischt werden, damit sich Chlorsilber bilde, dieß geschieht in Amerika nach 2 Monaten an der Luft, in Europa durch Rösten in wenigen Stunden am Fener. Wird die so beschickte Masse mit Eisen und Wasser behandelt, so bildet sich Chloreisen, Silber wird frei, und kann so vom Quecksilber aufgenommen werden. Zu Potosi wurden von 1570 bis 1830 7000 Mill. Gulben vermünzt, dabei gingen 280 Mill. Pfund Quecksilber im Werthe von 700 Mill. Gulden verloren, die im Schlamme des Pilcomayor liegen. Der Quecksilberverlust beträgt daselbst das anderthalbsache Gewicht des Silbers, 11mal mehr als früher auf dem jett eingegangenen Halsbrückner Werk bei Freiberg; zu Washve sogar noch ein Drittel mehr! Becquerel (Compt. rend. Juin. 1854) schlug für die Zu= gutemachung ein elektrochemisches Verfahren vor.

Zinnober mit 86,2 Hg ist das einzig wichtige Quecksilbererz, denn Horn-, Job- und Selenquecksilber sind nur Seltenheiten. Quecksilberfahlerz

von Ungarn und Schwaz 15,6 Hg.

Almaden (früher 22,000 jest 6000 Ctr. jährlich liefernd) in ber Sierra Morena, Provinz la Mancha, und Almadenejos (5000 Ctr.) sind die unerschöpflichen Quellen, wo schon 700 Jahre v. Ch. die Griechen ihr Minium (Plinius hist. nat. 33. 37) holten: es sind lagerartige Gänge, die 24'-50' mächtig mit Zinnober erfüllt im Sand= und Thonschiefer= gebirge aufsetzen. Idria im Krainschen Kalkgebirge ein 2800' langes und 280' mächtiges gehobenes Lager der Kohlenformation. Eine Quelle soll gediegenes Quecksilber heraus gebracht haben, 1497 trieben schon die Benetianer dort Raubbau. Zu Kaiser Josephs Zeit 1786 lieferten sie an Spanien kontractmäßig jährlich 9000 Ctr. à 98 fl., gegenwärtig soll der Ertrag auf 3000 Ctr. herabgesunken sein. In manchen Bauen kann gediegenes Metall geschöpft werben. Seit einer Reihe von Jahren liefert auch Vallalta bei Agordo in den Venetianischen Alpen im rothen Sandstein 800 Ctr. (3tschr. b. geol. Ges. 1864. 191). Die Rheinpfalz (Stahlberg und Landsberg bei Moschel) gab uns die besten Quecksilberstufen, ber Bergbau schon seit 1410 im Betrieb, aber unzuverläßig. Die Gänge setzen im Kohlengebirge auf, selbst die Steinkohlen und die Fische im Schiefer sind mit Zinnober bedeckt. 1836 haben die Engländer die meisten Gruben an sich gebracht, der Ertrag war aber schon auf 130 Ctr. ge= Lange war nur noch der Botherg bei Kusel mit 90 Ctr. im sunken. Betrieb (Epoch. b. Nat. 278). Gering der Ertrag von Horzewitz in Böhmen. Huanca Belica in Peru lieferte 1802 an 3300 Ctr. Auch in der Küstenkette von Californien bei St. José ist ein New-Almaden etablirt (Silliman's Amer. Journ. VIII. 270) mit einem 42' mächtigen Zinnoberlager, ohne welches das dortige Gold gar nicht hätte gewonnen werden können. Dazu kamen dann weitere Gesellschaften New Idria und Redington, welche

1869 25,000 Ctr. = 34,000 Flaschen à 76½ A producirten. Spanien und Calisornien theilten sich daher in den Welthandel. Doch da Neusalmaden schon wieder sehr nachläßt, und die westpacifischen Staaten ihren Bedarf zum Silberausbringen kaum becken können, so stieg der Preis von 60 Cts per Pfund schnell auf das Doppelte, und die Aussuhr ließ nach, Berg. Hitt. Zeit. 1869. 298 und 1874. 89. Aussallend ist das Vorkommen von gediegenem Quecksilber in der Diluvialsormation: am Tajo bei Lissadon, und neuerlich im Lehm von Sülbeck bei Lüneburg in bedeutenden Mengen (Hausmann Pogg. Ann. 92. 168). In den Cévennen (Heraut, Avehron) fanden es die Bauern unter der Ackerkrume, Kinder spielten damit, und die Schaase wurden vom Futter krank (Compt. rend. 82. 1418).

Mmalgam nennt man vorzugsweise die Verbindung mit Quecksilber. Reguläre Arystalle fanden sich ausgezeichnet zu Moschel-Landsberg. Es herrscht daran meist das Granatoe der, dessen Kanten das Leucitoeder a: a: ½a gerade abstumpft. Oktaeder und Würfel untergeordnet. Gar nicht selten ist der Pyramidenwürfel a: ½a: ∞a, am seltensten das Pyramidengranatoeder a: ½a: ½a, die Kanten zwischen Granatoeder und Leucitoeder abstumpfend. Man sindet oftmals alle diese 6 Körper an einem Krystall, den schon Haug deswegen Sextisorme nannte. Es kommen Granatoeder von sast 1 Joll Größe vor. Ausgezeichnet sind auch die Bleche, welche wie Psatinblech aussehen. Silberweiß, Härte 4, aussale lender Weise spröde, erregt auf der Haut ein angenehm schlüpfriges Gestühl. Gewicht 14,1; die Wasse muß sich daher stark verdichten, da das Silber nur 10,5, das Quecksilber 13,5 wiegt.

Vor dem Löthrohr entweicht das Quecksilber leicht, es bleibt ein Silberschwamm, der sofort zur Kugel schmilzt. Klaproth (Beitr. I. 189) sand 64 Hg und 36 Ag ungefähr der Formel Ag Hg² entsprechend. Wehr Silber kann das Quecksilber nicht aufnehmen, und dieß scheint eine sestendung zu sein, die sich auch bei überschüssigem Quecksilber zus weilen erzeugen soll. Darunter nimmt das Quecksilber das Silber in allen Verhältnissen auf, es wird nur dickslüssiger. Auf der Amalgamastionshütte zu Joachimsthal haben sich auch künstliche Krystalle ausgesbildet (Leonhard's Jahrb. 1849. 217). Moschellandsberg, Almaden, Szlana in Ungarn.

Arquerit (Compt. rend. XIV. 267), früher Haupterz der reichen Silsbergrube Arqueros in Coquimbo, gleicht ganz dem gediegenen Silber in Form, Farbe und Geschmeidigkeit, wurde deshalb lange dafür geshalten, bis Domenko 13,5 Hg nachwies, was der Formel Ag⁶ Hg entspricht. Bei Kongsberg haben manche nur 5 p. C. Hg, was etwa Ag¹⁸ Hg geben würde.

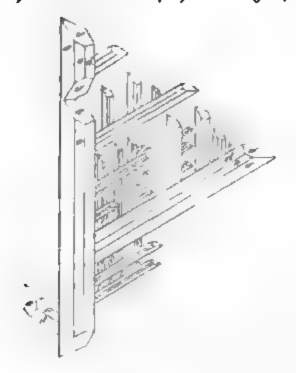
Goldamalgam kommt in kleinen zerdrückbaren Kugeln mit Columbischem Platin vor, und enthält 57,4 Hg, 38,4 Au, 5 Ag. Findet sich in Californien fast in allen Districten im flüssigen Zustande (Zeitschrift beutsch. geol. Ges. IV. 719).

4. Rupfer.

Aes cyprium, das Cyprische Erz Plinius 34, nach der Insel Cypern, wo es schon die Phonicier berholten. Zu Tamassus (Strado 14. 4) und Chalcis auf Eudoa hatte es zu Alexanders Zeiten reiche Ninen. Thus ballain schwiedet Aupser (Nechoschet) und Eisen 1 Moj. 4, 22 (Neceorseisen?). Beim Orte Weista auf der Halbinsel Sinai sollen die Erbauer der Phramide Gizeh im 3ten Jahrtausend vor Christus schon Kupser abgebaut haben. Xaluos, bei Agricola 643 schlechthin von genannt.

Cuivre, Copper. Altbentich Ruphar.

Regnlär wie Gold und Silber in Oftaebern, Würfeln und Granatoebern. Am Lake Superior kommen die prachtvollsten Granatoeber
von mehr als Zoll Durchmesser vor, sie übertressen alles, was man bisher
von Formen aus den reichen Aupsergruben von Cornwallis und am
Utal kannte. Besonders groß ist die Reigung zu Zwillingen. G. Rose
beschreibt von Rischne-Tagilsk den einsachen Zwilling des Leucitoeders
a: u: La wie beim Silber von Kongsberg und Elektrum von Böröspatak.
Aber vor allen berühmt wurden durch Pallas (Reise 2. 144) die schönen
Arystalle der Turzinschen Gruben bei Bogoslowsk am nördlichen Utal,
die G. Rose so tresslich beschrieden hat (Reis Ural, I. 401). Sie liegen im
Kalkspath, der durch reine Salzsäure ausgelöst werden kann. Ein Würfel
w pflegt daran wenigstens auf einer Seite vorzuherrschen, Oftaeder o
und Granatoeder a stumpsen Eden und Kanten sehr ungleich ab, und
hin und wieder sieht man zwischen Granatoeder und Würfel noch eine



Byramidenwürfelflache, Die Rofe als a : Ja : coa bestimmt, parallel ber Burfeltante gestreift spiegelt sie nicht scharf, und fie fonnte baber mohl mit ben gewöhnlichen beim Gold und Gilber befannten a : 4a : ca übereinftimmen. Schrauf (3abrb. 1872. soe) fand am Rupfer von Ballaroo in Gudauftralien Buritoeber b. h. Salftflachner vom gewöhnlichen Phramibenwürfel a : 2a : coa. Häufig bilben fie Awillinge, und folche Bwillinge lagern fich in ben ichonften benbritifden Formen an einanber, fie merben dabei zwar fehr verzogen, allein fammtliche Arme ichneiben fich unter 600. wie bei Schneefternen. Gie muffen baber .

brei Granatoeberflächen mit einander gentein haben, denn Granatoeber tann man in fechefeitigen Sternen an einander reihen, wie die Bienenwaben zeigen. Der gange Stern bildet alfo im Grunde genommen ein einziges Zwillingsindividuum, die allen gemeinsame Ebene ift bie Ottaeberfläche, zugleich die Fläche bes Sterns, in welcher bie Inbividuen fich gegenseitig um 60° verbreben. Die Arme bes Sternes geben baber ben Ottaeberkanten parallel, und in

ber Zone ber Oktaeberkante liegen wod (Würfel, Oktaeber, Granatoeber); d läßt sich stets burch die rechten Winkel erkennen, unter welchen sich die Kanten d'o und d/w mit einander schneiben. Schwieriger ist der Beweis, daß es Zwillinge seien: allein man sieht es schon an den Hauptstrahlen, die sich gewöhnlich in schmalen Lamellen erheben. Wenn die Lamellenstäche oberhalb der Sternstäche w ist, so ist sie auch unterhalb w', w/w' bilden aber keinen rechten



Winkel, sonbern den Oktaederwinkel 109° 28', das kann nur Zwilling sein. Oder wenn man die Außern Endspihen der Sternarme genau untersucht, so sindet man öfter einspringende Winkel von 109° 28', unter welchen sich die Würselssächen w/w' des Zwillings schneiden. Oft erscheint aber auch ein 2gliedriges Oktaeder ww w'w' mit Endkantenwinkel w/w = 90° und w/w' = 109° 28', was man sogar mit dem Anlegegos niometer messen kann. Das ist der Würselzwilling in zweigliedriger Stellung, woran durch Bergrößerung der Flächen die einspringenden Winkel verschwanden. Es kommen Stücke vor, woran die Unterseite des Sterns ein einsacher vielzerhackter Würsel ist, während die Oberseite sich sternsörmig gruppirt. Zu Corocoro in Pern gibt es auch Afterkrystalle scheindar nach Aragonit (Pogg. Ann. 104. 101), sogar von Holztertust.

Zahns, drahts, haarförmige Gestalten, Bleche und Platten, ganz wie beim Silber. Rupserroth und Metallglanz, aber meist angelausen durch Kupseroxydul und Kupseroxyd. Dünne Blättchen scheinen wie Gold grün durch. Härte 3, au Geschmeidigkeit und Dehnbarkeit das Eisen überstreffend, daher mit hackigem Bruch, körnig, gehämmert aber sehnig wersdend. Gew. 8,58, bearbeitetes Rupser 8,89. Nach Berzelius gegossens 8,83, gewalztes 8,95. Bester Leiter der Elektricität, daher Rupserdraht früher sur Telegraphen wichtig, aber das Rupser muß rein sein. Jest

Schmelzbarkeit 3, es verstüchtigt sich in gutem Löthrohrseuer mit grüner Flamme. Größere Anpfermassen sprazen vor dem Erstarren: es bildet sich ein seiner Aupferregen, der kleine Körner mit großer Gewalt umherstrent (Sprizkupser). Fremde Metalle und Aupserorydul verhindern das. Die geschmolzene Augel überzicht sich beim Erkalten mit Aupseroryd, im schwächern Feuer mit Aupserorydul. Aupserspäne erglühen in Schweseldämpsen. Salpetersäure wirkt schon kalt auf Aupser, es bildet sich eine himmelblaue Flüssigkeit von Cu O N O. Auch schwächere organische Säuren z. B. Eisigsäure wirken, wenn Lust hinzu kann, unter Bildung von Grünspan. Wan darf daher saure Speisen in blanken Aupsergesässen kochen, weil der Dampf die Lust nicht zutreten läßt, nur nicht kalt werden lassen. Rupser lange seuchter Lust ausgesetzt, oder in die Erde verscharrt bedeckt sich mit einem spangrünen Ueberzug von Maslachit (Cu² C 4), der durch Alter gleichförmiger und dichter wird. Es

ist der edle Rost (aerugo nobilis), welcher die Aechtheit alter eherner Wassen beweist. Wasserfreie Salze farblos, wasserhaltige blau und grün.

Gediegenes Rupfer ist meist nur wenig verunreinigi. nur verbreitet in der Asche der Pflanzen, selbst im Blute des Menschen (Ulex, Journ. pract. Chem. 94. 276), und namentlich in Leber und Nieren, wo sich alle mineralischen Gifte abzuscheiben pflegen, sondern man findet es auch in viele Centner schweren Massen, und nimmt man bazu noch den Reichthum an Rupfererzen, so wird es erklärlich, wie man schon längst in Europa (ben Ural miteingerechnet) allein jährlich über 500,000 Ctr. gewann. Dabei ist es nächst Gisen bas passenbste Metall für schneidende Geräthschaften: es erscheint in der Kulturgeschichte als der Vorläufer des Gisens. Die Bibel erwähnt schon dritthalbtausend Jahr vor Christi Geburt kupferner Gefässe. Die Phönicier machten aus Legirungen mit Zinn Schneibeinstrumente, die Trojanischen Helden fämpften mit ehernen Waffen, die Sabiner hatten kupferne Messer, und auch in unsern Celtengräbern findet man allerlei Rupfergeräthschaften. Aber noch im 10ten Jahrhundert konnte man für 7 Kupferpfennige (reichlich 2 Kreuzer Werth) 60 % Waizen kaufen, und die Maurer am Straßburger Münster begnügten sich mit 1½—2 Pfennige Tagelohn.

England hat in Cornwallis einen ungeheuren Schat an Kupferserzen aller Art in Gängen der Granite und Thonschiefer, wobei auch gediegenes Kupfer nicht fehlt; 1873 schmolz es aus 80,000 Tonnen Erz 10,000 Kupfer. Außerdem führt cs noch Erze aus fremden Welttheilen ein (Chili, Bolivia, Cuba, Spanien 2c.), um sie mittelst Steinkohlen zu verhütten: in Südwallis zwischen Swansea und Neath liegen über 20 Kupferhütten. Jährlicher Ertrag 300,000 Etr. Das Hamburger Elbstupferwert verhüttete Erze aus Chili, Australien, Nassan, Hessen mit engslischen Kohlen, 25,000 Etr.

Der Mansfeldische Kupferbergbau, seit Jahrhunderten (1196) blühend, zieht seine Erze aus dem 8—16 Zoll mächtigen Flöze bitumis nösen Mergelschiefers der Zechsteinformation aus niedrigen Bauen von 22" bis 28" Strebhöhe. Das Kupfer ist daselbst meist an Schwefel gebunden, aber dabei Silberreich. Carnall (Zeitschrift für bas Berg-, Hütten: und Salinenwesen in dem Preußischen Staate 1853. I. pag. 106) berechnete die Kupferplatte in dem ganzen Lager auf 0,3" Dicke, und doch gewann man 1852 gegen 27,000 Ctr. Garkupfer und 31,800 Mark Silber. Seit 1863 ist die Gewerkeschaft frei, und vermehrte allmählig den Betrieb bebeutend (Berg. Hütt, 3tg. 1870. 160): 1872 wurden 109,500 Ctr. Rupfer und 45,800 A Silber aus 473 Millionen Ctr. Schiefer gewonnen. Extractionsniethoden des Silbers beruhen auf Erzeugung von Chlorsilber, welches sich in concentrirter fochender Soole löst, und beim Erkalten als Doppelsalz ausscheidet; ober es wird durch vorsichtiges Rösten der Schwefelmetalle Ag I neben Rupfer= und Gisenvitriol dargestellt. Die Vitriole werden wegen ihres Wassergehaltes bei gelindem Erhitzen schon zersett, während Silbersulfat noch erhalten bleibt, und durch Wasser ausgezogen werden kann.

In Deutschland ist sonst gediegen Kupfer nicht häusig, es kam zu Virneberg bei Rheinbreitenbach auf Gängen in Grauwacke mit dem bekannten haarförmigen Rothkupfererz vor, auch auf dem Schwarzwalde bei Rippoldsau sand es sich ein Mal. Die Kupferklippen & Stunde nördlich Helgoland (Gilberts Ann. 70. 400) liefern größere Geschiebe, freilich durch Orydul angefressen. Besonders hervorzuheben ist das Vorkommen im Prehnit des Mandelsteins von Reichenbach, ähnlich auf den Faröer Inseln mit Chabasit. Plattig im rothen Mandelstein von Zwickau, auch die Grünerde der Mandeln pflegt etwas Kupfer zu halten.

Am Ural kommt das gediegene Rupfer mit Malachit in großen Nestern im Thon vor, schon Pallas erwähnt von der Turja Massen von 4000 A. Die Demidov'schen Gruben von Nischne Tagilsk lieferten 1849 allein 170,000 Bub. Blöcke von 16 Ctr. haben die Kalkspathgänge der Rirgisensteppe geliefert, und das russische Bergcorps bewahrt ein Stück von 524 Bub. Nördlich von Bogoslowsk kommt es im Trapp vor, wie auf der Bären-Insel und den Kurilischen Inseln, wo es als Geschiebe am Strande aufgelesen wird. Schon längst erhielten die Rupfer-Indianer am Rupferminenfluß in Nordamerika ihren Namen von dem Metall, was sie auf der Oberfläche auflasen, und nach Quebeck auf den Markt brachten. Die alten Bewohner des Missisppithales haben dasselbe schon kalt gehämmert, wie das anhängende Silber beweist. Obwohl der Rupferblock auf dem westlichen Ufer des Ontonagon von 11 Cubikfuß Inhalt (Gilbert's Unn. 70. 342) längst bekannt mar, so murbe boch die rechte Fundstelle erst 1845 von einem Häuptling verrathen (Berg. hutt. 3tg. 1873. 247), und nun entwickelte sich am Vorgebirge Reweenaw auf gediegen Rupfer ein Bergbau, der alles übertrifft, was man bislang erfahren hat (Silliman Amer. Journ. X. 66). Das reine Metall, an welchem öfter Klumpen von gediegenem Silber hängen, kommt wie auf Nova Scotia und bei Reichenbach mit Prehnit im Mandelsteingebirge vor, das mit Potsdamsandstein wechsellagert; Platten bis 3' dick setzen gediegen in die Tiefe. bedeutenosten Anzeichen von Prehnit auf der Oberfläche führen innen zu gewaltigen Ellipsviden, die an einem Stud gediegene Massen von 80 Tonnen (160,000 %) des feinsten Metalles liefern! Conglomerate, ähnlich unserm Todtliegenden, sind durch Kupfer cementirt und liefern gestampft 20—50 p. C. Rupfer, ein Stück 45' lang, 22' breit und 8' dick, wog Stücke von 15,000 Ctr., ja 20,000 Ctr. (Jahrb. 1869 420 Tonnen. tab. 1) sind im Kalkspath gefunden worden. Die überspanntesten Erwartungen der Bergleute und Geologen wurden durch die Cliff Mine am Reweenowpoint 1 Stunde vom Seeufer in der Tiefe weit übertroffen. 1871 gewann man 257,000 Ctr., und davon kann vieles gleich roh versandt werden. Solche gediegenen Massen zu gewinnen, macht Schwierigkeit: man muß soviel als möglich ihre Oberfläche blos legen, und wenn sie nicht mit Hebeln zu bewältigen sind lossprengen, der Block von

200 Ton's bedurfte einer Charge von 21 Pulverfäßchen (Berg. Hütt. It. 1876. 263). Und wie kam dieser Reichthum in den Mandelstein? Man hat kaum eine andere Antwort, als durch Galvanische Prozesse oder durch Desorydation des Ca El mittelst Wasserstoff. Da ist der Kupferblock von Cochoeira (Provinz Serro do Frio) 2616 % in der Sammlung zu Ajuda bei Lissadon, nur noch ein kleines Stück.

Reuerlich spricht man auch von Aupferbergen im Zechstein von Texas, die alles Bekannte übertreffen sollen. Außerordentlich reich ist Chili in der Wüste Atacama, und im Handel berühmt die Barilla de Cobre, im Sandstein zu Corocoro in Bolovia. Daher konnte Chili 1873 850,000 Ctr. Aupfer erzeugen.

Auch Neuholland droht uns mit seiner Ausbeute zu überschütten, 1845 zog die Bergwerksgesellschaft Abelaide mit einem Aupferblock von 24 Ctr. ein, und schon wird die jährliche Masse auf 200,000 Ctr. taxirt. Besonders geschätzt ist das Japanische schön roth angelausene Kupfer, soll wegen eines kleinen Goldgehalts streckbarer sein. Auch von Jünnan wird auf dem Hsi Chiang viel Kupfer nach Kanton geführt.

Cementkupfer wird aus den Kupfervitriolhaltigen Grubenwassern gewonnen, indem man alt Eisen hineinwirft, wodurch sich Aupfer versmöge der Wahlverwandtschaft niederschlägt. Dieser Riederschlag ist öfter trystallinisch: Rammelsberg bei Goslar, Falun in Schweden, Neusohl in Ungarn 2c. Die Vitriole erzeugen sich besonders durch das Feuersetzen in den Gruben.

Der Werth von 1 Ctr. Rupfer wird etwa auf 23 Loth Gold oder 21 Mark (35 Rthlr.) Silber gesetzt. Das Chilenische Kupfer und die Gufftahl-Kanonen hatten die Preise eine Zeitlang sehr gebrückt. Allein die Verwerthung zu Patronenhülsen, die jährlich 150,000 Ctr. verschlingen, hoben die Preise wieder, das Pfund auf eine Reichsmark. Rom hatte Anfangs Rupfergeld, und gieng dann burch die Silber- zur Goldwährung Im Technischen hängt viel von der Beschaffenheit ab; das Uralische jou nächst dem Mansfeldischen bas beste sein. Im Großen dient es besonders zum Beschlagen der hölzernen Schiffe, die sonst sehr von Seethieren (Teredo navalis) zerstört würden. Da nun Seewasser Rupfer leicht angreift, so fand Davy das sinnreiche Mittel, es durch eiserne Nägel galvanisch zu schützen. Wenn man Silberdraht in Kupfervitriollösung bringt, so geschieht nichts, verbindet man aber Zink damit, so überzieht sich das Silber mit Rupfer. Jakobi zeigte 1840, daß ein solcher Kupferniederschlag genau die Unterlage kopirt (Galvanoplastik). Senft (Synopsis pag. 300) bildet einen Apparat ab, worin man schöne Krystalle erzeugen tann.

Messing = 25 Cu + 75 Zink (Aurichalaum, Gelbkupfer), messings gelb, zwar weniger dehnbar, aber desto leichter schmelzbar, läßt sich also besser in Formen gießen, nimmt stärkere Politur an, und rostet weniger. Physikalische und Astronomische Instrumente, Dampsmaschinen 2c. Wcsniger Zink gibt Tombak d. h. goldgelbe Leguren, z. B. das Manns

heimer Gold ist 4 Cu + 1 Zn, das Blattgold 2c. Die größere Härte kommt vom Zink (Pogg. Ann. 108. 578). Unter 50 p. C. Zink macht es spröde. Besonders werthvoll sind die Aluminiumbronzen, die bei 5—10 p. C. Alumium eine goldähnliche Farbe haben, und in Paris verarbeitet werden. Schon 1 p. C. macht das Kupfer zäher und widerstands-fähiger.

Bronze, wahrscheinlich von den Etruskern nach Deutschland gebracht, ist die seit alter Zeit berühmte Composition von 9 Cu + 1 Su, die wegen ihrer bedeutenden Härte eine Zeit lang das Eisen ersetzte. Ihre Bähigkeit empfiehlt sie zu Ranonen, und das Klangvolle zu Glocken: die Raiserglocke aus französischem Kanonengut wiegt 500 Ctr. Das Glocken= metall 4 Cu + 1 Sn hat umgekehrt wie Stahl die Eigenschaft, beim Ablöschen im Wasser zu erweichen, wodurch man den Cymbeln das Uebermaß von Sprödigkeit nimmt. Beisat von Zink soll auf Römischen, Blei auf Griechischen, und Nickel auf Celtischen Ursprung beuten. Klaproth VI. 21 analysirt eine Menge hierher gehöriger Minzen. Goldgelb ist 10 Cu + 1 Sn; ein Zusat von 0,76 Phosphor erzeugt die Phos= phorbronce von der Farbe des rothcaratirten Goldes, die sehr dünnflüssig an Clasticität und Festigkeit die gewöhnliche Bronze weit übertrifft, sich besonders zu Drahtseilen eignet, welche 7fach größere Dauer als. Stahl= seile haben sollen. Von den antiken "ehernen Waffen" gab Rlaproth VI. 76 Analysen, wir finden sie unter den Geräthen unserer Pfahlbauern, da sie sich im Wasser und Torf vortrefflich erhalten. Ueber den Luxus mit Statuen füllt Plinius ein ganzes Buch: Juppiter auf dem Marsfelde war 60' hoch, der Koloß auf Rhodus 105'. Dagegen erscheinen die Bavaria 17 m in München, und Arminius 17,26 m auf dem Teutoburger Walde bei Detmold noch klein.

Weißtupfer eine Legirung von Arsenissupfer, wenn man es unter einer Decke von Kochsalz zusammenschmilzt, wurde früher zu Schuhschnallen, Pserdegeschirr 2c. verwendet: Agricola (de nat. soss. I. 179) nannte es aes candidum, quod Virgilius album orichalcum nominat. Auch Nickel, Titan, Mangan 2c. gehen nütliche Legirungen ein, von Silber, Gold, Quecksilber nicht zu reden.

Rupfererze liefern bei Weitem das meiste Metall. Vor allem die Schweselverbindungen des Kupserkieses 34,4 Cu, Buntkupsererzes 55 Cu, Kupserglases 80 Cu und was sich daran auschließt. Dann folgen die verschiedenen Fahlerze, die bis 40 p. C. Kupser haben. Selen= und Arsenkupser sind nur Seltenheiten. Das orydirte Kupser besonders Rothskupsererz 88,7 Cu und die Salinischen Kupsererze Malachit, Kupserlasurstehen bergmännisch auf zweiter Linie, obgleich die Erze besser sind. Phosephor= und Arseniksaure Verbindungen erscheinen selten in Menge. Dioptas, Kupservitriol. Nicht zu übersehen ist auch das Kupser in Quellen, im Boden, im Meteoreisen 2c. (Pogg. Ann. 69. 557).

5. Platin.

Hat von dem Spanischen Wort platinja (silberähnlich) seinen Namen bekommen. Platinum englisch. Schon J. C. Scaliger († 1558) erwähnt von Darien eines weißen Metalls, was durch keine spanischen Künste geschmolzen werden könne. Ulloa, Mitglied der berühmten Gradmessung am Aequator 1735, brachte es aus den Goldwäschen am Fluß Pinto in Choco bei Popayan mit, beschreibt es aber als einen so harten Körper, der selbst auf dem Ambos nicht zerschlagen werden könne (Voyage hist. de l'Amerique 1752. I. 276). Gleichzeitig besam Wood 1741 etwas von Famaica (Philos. Transact. 1750. 264). Der Schwede Scheffer erkannte es 1752 als ein eigenes Wetall (Weißgold), während Buffon es als Gemisch von Eisen und Gold betrachtete. Da das natürliche sehr unrein ist, so wollte das Hausmann Polyken nennen. Berzelius Pogg. Ann. 13. 285 und 527, Claus Beiträge zur Chemie der Platinmetalle. 1854. Kopp Geschichte der Chemie. Bd. 4. Amtl. Ber. Wiener Ausstellung 1873. 2022.

Bei dem Uralischen kommen kleine Bürfel vor (Pogg. Ann. 8. so2), besonders wenn die Stude in Chromeisenstein eingesprengt find; Ebelmen erhielt zufällig fünstlich ausgezeichnete Oftaeder mit Würfelflächen (Compt. rend. XXXII. 712), Gew. 21,5 (Cmpt. rend. 81. 842). Farbe mehr stahlgrau als silberweiß, und daher unansehnlich, namentlich fehlt auch der Glanz. Härte 5-6, seine Dehnbarkeit gibt der des Goldes nur wenig nach. Fridium soll die Härte vermehren, aber die Dehnbarkeit mindern. Gewicht des rohen Platins bleibt gewöhnlich unter dem des Goldes 17,5—18, nur verarbeitet geht es darüber hinaus 21—21,7. Ein kleiner Theil bes Platins ist magnetisch, sogar attractorisch, denn es bleibt am unmagnetischen Febermesser hängen, und zieht aus dem Waschgolde noch Magneteisenkörner, wo das Blagodater Magneteisen nicht mehr wirkt; nach Kokscharow (Mater. V. 180) ist das Eisenplatin. Wenn man den Platinsand von Nischne-Tagilst mit Salzsäure wäscht, so bekommt man ungefähr 80 p.C. weiße Körner, 15 graue und 5 schwarze. Lettere zerfallen beim Zerschlagen zu schwarzem Pulver, und sind die eisenreichsten, Kotscharow Mater. V. 184.

Bor dem Löthrohr unschmelzbar, doch konnte es Plattner in feinsten Orähten schmelzen; dagegen schweißbar wie Eisen, so daß es in der Weißglühhiße sich kneten läßt. Deville (Ann. Chim. Phys. 1861. LXI. 90) lehrte es mit Leuchtgas und Sauerstoff in Tiegeln von gebranntem Kalk schmelzen; Kalk ist ein schlechter Wärmeleiter, erzeugt leicht flüssige Schlaschen, die sich in den Tiegel hineinziehen. Das flüssige Platin spraßt dann wie Silber. Mit Bleiglanz zusammengeschmolzen kann es gereinigt werden, weil Osmiridium gegen Blei indifferent ist. Wie das Gold im Königswasser löslich, doch bleibt ein Kückstand vorzugsweis von Osmiridium. Aeßende Alkalien greisen Platin an, sie müssen daher in Silberstiegeln erhist werden. Legirungen mit Silber sind sogar schon in Salspetersäure löslich. Die gelbliche Lösung von Pt Gl² gibt mit Ka C einen

gelben im Ueberschuß unlöslichen Niederschlag von Kaliumplatinchlorid, Ka Pt Gl³; ebenso Ammoniat das bekannte Ammoniumplatinchlorid, was sich zu Xacala in Mexico als ein grünes Mineral mit Wachsglanz im verwitterten Schwefelties gefunden hat, Jahrb. 1874. 895. Erhitzt man dieses, so kommt Platinschwamm, der in starkem Feuer gepreßt und geschweißt werden kann (Wollaston Pogg. Ann. 16. 189). Früher schmolz man das Platin mit Arsenik zusammen, was leicht geschieht, und verschaffte sich dann durch Rösten den Platinschwamm.

Verunreinigt ist das robe Platin meist durch Gisen, nach Berzelius bis 13 p. C. gehend. Doch kann man baraus den Magnetismus einiger Stücke nicht immer ableiten, weil es auch nichtmagnetische mit 11,04 Fe gibt. Die eisenreichen sind leichter, gehen bis 14 Gew. herab, und Breithaupt nannte sie Eisenplatin. Sie sollen sich nur im Chromeisen finden, und könnten der Formel Fe Pt entsprechen, Jahrb. 1874. Dfann (Pogg. Ann. 11. 218) fand sogar magnetische Körner, die 86,3 Eisen und 8,1 Platin hatten. Der Fridiumgehalt geht bis 4,97 p. C. Rhodium 3,46, Palladium 1,66, Osmium 1,03. Spuren von Kupfer fehlen nicht, die bei dem Magnetischen sogar auf 5,2 p. C. Cu steigen. Silber und Gold ist ihm mehr fremd, ob es gleich mit letterem zusammen vorkommt. Dagegen hat Claus in ben Rückständen ein neues Metall Ruthenium (Pogg. Ann. 64. 102 und 65. 220) entdeckt, dessen Oryd Ru wie Zinnstein krystallisirt, und alle Eigenschaften eines Sbelfteins hat. Platin von Borneo enthält nach Bleekrobe 71,9 Pt, 7,9 Jr 2c.; von Choco 86,2 Pt, 7,8 Fe 2c.; von Californien 57,7 Pt, 27,6 Osmiridium, 7 Fe, 2,4 Rh 2c.

Platin scheint verbreiteter, als man lange vermuthete, benn Pettenkofer hat im Scheidegolde der Kronenthaler 0,2 p. C. nachgewiesen, also etwa 100000 im Silber (Pogg. Ann. 74. 216). Bauquelin (Gilbert's Ann. 24. 406) fand es im Graugültigerz von Guadalcanal. Die Brauneisen= steine im Dep. Charente enthalten 10000 (Pogg. Ann. 31. 100), im Golde von Tilferode auf dem Unterharz, in Erzen und Gesteinen der Alpen, in den Goldseifen von Ohlapian. Roh kommt es in Geschieben mit un= regelmäßigen Eindrücken in den Platinseifen vor. Zuerst wurden die Spanier in den Goldwäschen von Choco und Barbacoas an der Columbischen Westküste bei Popayan damit bekannt, allein es wurde öffentlich vernichtet, weil die Regierung eine Entwerthung des Goldes badurch befürchtete. Auf dem rechten Gehänge des Rio Cauca scheint es sogar auf Gängen im Grünstein mit Gold zu brechen (Pogg. Ann. 7. 528). Seifengebirge nehmen etwa eine Fläche von 350 Quadratmeilen ein, Gold, Magneteisen und Zirkon die Begleiter. 1800 erhielt Humboldt ein Zoll großes Geschiebe, das damals größte Stück, ans den Seifenwerken von Tabbo 1088,8 Gran (gegen 4 Loth) schwer. Von 18,94 specifischem Gewicht mit blank geschliffener Oberfläche ist es noch heute eines der schönsten Stucke des Berliner Museums. 20 Jahre später erhielten die Spanier ein Stuck von 40 Loth. Es kam weiter im Sande

des Jakiflusses auf der Ostseite von St. Domingo und in sehr schwammigen Stücken in den Brasilianischen Goldgruben vor. Am Trinityfluß in Oregon wird es von Gold und Diamanten begleitet. 1808 fing man in Paris an, chemische Geräthschaften daraus zu machen (Schwefelsäure= fabriken bedurften großer Ressel), doch betrug die ganze Amerikanische Ausbeute nicht viel über 8 Ctr. jährlich. Platin im Goldsande von Nordcarolina, Californien. Erst 1822 fanden sich Stücke in den Goldwäschen des Ural, und als man 1825 auf den Hütten von Nischne-Tagilsk (15 Meilen nördlich Katharinenburg) nach Goldsand suchte, fand sich statt dessen Platin auf Europäischer Uralseite. Dieß ist noch heute die Hauptfundstätte am Ural, obgleich es in allen Goldwäschen in geringer Menge vorkommt. Der geringe Goldgehalt der Platinwäsche fällt auf. Man gewann früher jährlich 6 bis 7000 Mark, und in den ersten 10 Jahren von 1824—1834 etwa 230 Ctr.; das größte Stück von mehr als 20 % (234 russ. Pogg. Ann. 33. 101) wurde 1843 gefunden. Sie haben an ihrer Oberfläche schwarze Eindrücke von Chromeisenstein (3rit), zuweilen sogar Serpentin, und da der reichste Sand am Ausgange ber Serpentinthäler mit Serpentingeschieben und Chromeisenstand sich abgelagert hat, so ist Serpentin wohl ohne Zweifel das Muttergestein, worin neuerlich auch Olivin und Sahlit (Jahrb. 1875. 203) erkannt wurde. Fein eingesprengt kommt es auch im Dioritporphyr von Laja vor (Pogg. Ann. 20. sez), Helmerfen fand auch Körner im Goldquarz von Beresowst. Bis 1850 sind 2050 Pub (683 Ctr.) gewonnen, als aber 1845 die Russische Krone die Annahme des rohen Platins zur Vermünzung verweigerte, ist der Waschbetrieb fast ganz eingestellt. Die Münze war zu hoch tagirt und wurde beim Sinken des Platinwerthes im Auslande nachgemacht: die Regierung mußte sie aus der Circulation zurückziehen; Folge davon war Entwerthung und flauer Betrieb, doch sind 1871 schon wieder 125 Pud gewonneu. Im Goldsande von Ava (Pogg. Ann. 34. 201). In den durch Chinesen bearbeiteten Diamant= und Goldwäschen von Borneo (Pogg. Ann. 55. 526) sollen jährlich 625 & Platin weggewörfen werden. Robes Platin ist etwa dreimal theurer als Silber, gereinigtes aber Smal, so daß etwa

Silber: Platin: Gold = 1:8:15

sich im Werth verhält. Da man jedoch jett 1 Gramm Platindraht um 1 Franken kanst, so ist cs gewöhnlich noch billiger. Die Schmuchsachen sind wieder abgekommen, aber zu chemischen Geräthschaften ist es unersetzlich. Es dient zum Platiniren von Wetallen, Porzellan, Glas 2c., welche dadurch einen ausgezeichneten Glanz bekommen. Auch Legirungen könnten von Wichtigkeit sein, 1½ p.C. Platin soll Stahl sehr veredeln, Tobo Silizium dagegen Platin schon brüchig machen; 16 Kupfer mit 7 Platin und 1 Zink gleicht dem Golde; Legirungen mit Silber sinden namentlich auch in der Zahntechnik statt Palladium Anwendung 2c. Platinrückstände kommen im Handel vor.

6. Palladium.

Nach dem kleinen Planeten Pallas benannt. Das Metall entdeckte -Wollaston 1803 im rohen Platin von Choco, was 1,66 p.C. enthält. Dann fand er es gediegen in excentrisch fasrigen Stückhen im Goldsande Brasiliens zu Cornego dos Lagens (Philos. Transact. 1809. 102). Es soll daselbst regulär frystallisiren. Dagegen liegen auf den Goldblättchen in Trümmern von Bitterspath des Grünsteins von Tilkerode kleine mi= trostopische Krystalle, die G. Rose (Bogg. Ann. 55. 200) für egliedrig hielt, wie das Osmiridium. Darnach wäre Palladium dimorph. Das Metall hat die Farbe des Platin, Härte = 5, aber nur 11,3 und geschmiedet 11,8 Gewicht. Fast eben so streng flüssig als Platin, läßt sich aber leichter schweißen. Wird schon von Salpetersäure zu einer braunrothen Flüssigkeit, Salpetersaures Palladorydul, aufgelöst. Im Icutinga-Gestein von Gongo-Socco in Minas Geraes wird ein blasses Pallad-Gold gewonnen, das 25 p. C. Palladium enthält. Das Ouro poudre (faules Gold) bon Porpez enthält 9,85 Pd. In Paris wurde im Großen aus 1 Ctr. Platin wenig über 1 Loth Palladium geschieden, es kam daher 6mal theurer als Gold. Die Meßinstrumente für den Seedienst werden mit Palladblech versehen; mit Silber legirt soll es einen zum Einsehen der Bähne vortrefflichen Draht geben. Graham fand, daß Palladium auf elektrolytischem Wege 200 Volumen von Wasserstoff aufnehmen kann, Draht verlängert und Blech frümmt sich dabei, Monatsb. Berlin. Acab. 1869. 116.

7. Zridium.

Tennant entdeckte 1803 das Metall, und benannte es nach den bunten Farben seiner Salze, die noch Chrom übertreffen. Rohes Platin mit Königswasser digerirt hinterläßt ein unlösliches schwarzes Pulver, das hauptsächlich aus Osmium und Fridium besteht. Endlich fand Breitshaupt (Schweigger Jahrb. Chem. Phys. IX. pag. 1 und 90) gediegene Körner im Platinsande des Urals. Fridium im Californischen Golde (Ann. des mines 1854. VI. 518).

Reguläre Oftaeder mit Würfelslächen, lettere Spuren von Blättrigsteit zeigend. Silberweiß, sast Quarzhärte, und dabei zähe, so daß die Körner sich in den Stahlmörser hineinschlagen lassen. Gewicht 22,8 (G. Rose), nach Breithaupt sogar 23,46. Also daß härteste Metall und der schwerste aller befannten Körper. Die Analyse gab jedoch nur 76,85 Iridium mit 19,64 Pt, 0,89 Pd und 1,78 Kupfer, daher müßte sich daß Gewicht des reinen Iridiums, wenn anders die Legirung sich nicht vers dichtet, dem 25fachen nähern, allein Deville (Cmpt. rend. 81. 141) fand nur 22,4. Das Platin von Goroblagodat enthält gar kein Iridium; zu Nischne Tagilst 5 Jr; auf Borneo 7,2 Jr.

Noch strengflüssiger als Platin, doch kann man durch Druck des Fridiumschwamms und starke Weißglübhitze eine politurfähige Masse er-

langen. Selbst in Königswasser nicht löslich, daher bleibt es bei den Lösungen des Platins in schwarzen Schuppen zurück. Unter allen Plastinerzen das seltenste. Das internationale Metermaas ist eine Legirung von 9 Pt + 1 Jr, wozu Deville 5 Ctr. schwolz. Sie ist härter als Platin, elastisch wie Stahl und schwerer schwelzbar. Irdiumoryd erzeugt auf Porzellan eine tiese und reine schwarze Farbe, wie Tusch auf Papier (Pogg. Ann. 31. 17). In Petersburg wurde 1843 zu diesem Behuf aus alten Platinrückständen 122 A Ir gewonnen, die Drachme zu 80 Franken (Berh. Ruß. Kais. Mineral. Gesellsch. 1844. 100).

Osmiridium. Dsmium selbst kommt nicht gediegen vor, Deville stellte es aber in schön blauen (beau bleu) Bürfeln von 22,477 dar (Cmpt. rend. Bb. 82 pag. 1035), also noch etwas schwerer als Fridium! Im Sauerstoff verflüchtigt es sich schon bei 100° als Osmiumsäure Os O4, das heftigste unter den Metallgiften, denn mit 20 % "könnte man die ganze Menschheit tödten". Desto häufiger findet es sich aber an Iridium gebunden im Platinsande, in manchen Seifengebirgen sogar mehr als das Platin selbst. Daher war es auch das erste neue Metall, was dem französischen Chemiker Descotils im rohen Platin auffiel, und was Bauquelin Ptène nannte (Aun. du Mus. 1804. III. 149 und 1806. IV. 401), in welchem dann gleichzeitig Tennant die zwei nachwies. Auf das Mineral war schon Wollaston (Gilbert's Ann. 24. 2011) aufmerksam. "Beide Metalle halten mit einer Festigkeit zusammen, über die man sich mit Recht verwundern muß" (Pogg. Ann. 13. 464). Beim Glühen mit Salpeter gibt es die bekannten in den Augen stechenden Osminmdämpfe. Die krystallo= graphische Kenntniß verdanken wir G. Rose, Pogg. Ann. 29. 452.

- a) Lichtes Osmiridium Jr Os mit 46,7 Jr, 49,3 Os, 3,1 Rho= dium, 0,7 Fe, das gewöhnlichste. Dihexaedrische Tafeln: die reguläre sechsseitige Säule g = a: a: oa: oc mit einer deutlich blättrigen Geradendfläche $c = c : \infty a : \infty a : \infty a$. Ihre Endfanten g/c werden durch das Diheraeder r = a:a: oa: c abgestumpft, mit 124° in den Seitenund 127° 36' in den Endfanten. Ein Rhomboeder, was die abwech= selnden Endkanten des Dihexaeders abstumpfte, würde 84° 52' in den Endfanten haben. Zinnweiß, etwas dunkeler als gediegen Antimon, Metallglanz, spröde, so daß man es pulverisiren kann. Quarzhärte, Gew. 19,47. Vor dem Löthrohr auf Kohle unveränderlich und entwickelt für sich keinen, selbst mit Salpeter im Glaskolben geschmolzen nur wenig Osminugeruch. Letteres bildet nach dem Erfalten eine grüne In Königswasser unlöslich. Das Uralische schön blättrig, die Brasilianischen mehr förnig. Findet sich auch im Californischen Golde, welches mit Silber zusammengeschmolzen das Osmiridium zu Boden fallen läßt. Auch bei der Legirung des Platins mit Blei verhält es sich indifferent, worauf die Trennung beruht. Es wird zu Spiken von Schreibfedern benütt, die aus Legirungen von Platin und Silber bestehen.
- 2) Dunkeles Osmiridium (Fridosmium), Osminmreicher. Kommt mit dem lichten zusammen vor, hat dieselbe Form, den gleichen

Blätterbruch, aber bleigraue Farbe, und etwas höheres Gewicht 21,2. Vor dem Löthrohr in der Platinzange erkennt man es gleich an den durchdringenden Osminundämpfen, die besonders die Augen angreisen. Es wird dabei etwas dunkeler. Die Weingeistslamme macht es leuchtend. Berzelins (Pogg. Ann. 32. 200) fand zweierlei Jr Os³ mit 25 Jr, 75 Os und Jr Os⁴ mit 20 Jr, 80 Os. Das Osminmreichere zerlegt sich leichter und schneller.

Ein drittes Osmiumarmes fand Claus bei Nischnetagilst (Jr, Pt, Ru, Rh)³ Os mit 27,3 Os, 55,2 Jr; 10,1 Pt, 5,8 Ru, 1,5 Rh. Dazu scheinen auch gewisse Brasilianische Blättchen zu gehören.

Fridplatin in Körnern von Brasilien, silberweiß, enthält 55,4 Pt, 27,8 Jr, 6,8 Rhodium, 4,1 Fe, 3 Cu, 0,5 Pd. In Ava nach Prinsep sogar 60 Jr, 20 Pt.

Rhodium hat seinen Namen nach den schönen rothen Salzen. Kommt dem rohen Platin beigemengt vor, 3 p. C. in dem von Barbacoas. Del Rio erwähnt auch von Mexico ein Rhodium gold mit 34—43 p. C. Rhodium (Pogg. Ann. 10. 10. 10. Da es sich im Königswasser löst, so sindet es sich nicht in den Kückständen, sondern in den Lösungen, aus welchen es durch Alkohol gefällt wird; das feine Pulver hat die merkwürdige Eigenschaft denselben in Wasserstoff und Kohlensäure zu zerlegen.

Ruthenium ist ihm sehr verwandt (Pogg. Ann. 65. 220), und kommt besonders im Laurit vor. Unter den Platinkörnern von Borneo sand nemlich Wöhler (Gött. Gel. Anz. Nachricht. 1866. 1868) kleine blättrige reguläre Oktaeder mit hohem Stahlglanz, Härte 7-8, Gew. 7. Erwärmt decrepetirten sie wie Bleiglanz, schmolzen nicht, rochen nach schweskiger Säure, später nach Osmium. Lösten sich nicht in Königswasser. Mit Salpeter und Kalihydrat zusammengeschmolzen gab die orangenfardige Lösung mit Salpetersäure einen schwarzen Niederschlag von Rutheniums sesquioxyd: 62,9 Ruthenium, 5 Osmium, 32,1 Schwesel geben im Wesentlichen Rutheniumsequisculfür R² S³. Man hat darans die Formel 12 R² S³ + Os S⁴ abgeleitet. Später sand sich das sonderbare Erzstreilich in winzigen Körnern im Platinerz von Oregon (Jahrb. 1869. 1869), und Deville (Cmpt. rend. 1875. 80. 467) behauptet sogar in allen Kückständen der Platinfabrikation.

Daß Platin, Palladium, Iridium, Osmium isomorph seien, beweisen die regulären Oktaeder von K El + R El², worin R diese vier Stoffe bedeutet. Iridium, Osmium, Palladium sind außerdem auch Egliedrig, also dimorph.

8. Gifen.

Tellurisches und Siderisches.

Thubalkain schmiedet Kupfer und Eisen (Barsel). Goliath 1 Samuel. 17. 7 trug chernen Helm und eisernen Spieß. Bei der Leichens feier des Patroklus setz Achill (Isias 23. 826) als Kampfpreis eine eiserne

Rugel (volog avroxoanos) aus, welche den Sieger wohl 5 Jahre mit Ackergeräthen versehen könne. Noch machen die Inder den besten Stahl (Wuz). Ba na pe Eisen vom Himmel war nach Lepsins bei den Aegyptiern schon 4000 a. Chr. bekannt.

a) Tellurisches Eisen. So wichtig es technisch ist, so selten findet man es gediegen in der Erde. Das fünstliche Eisen scheint nach Wöhler (Pogg. Ann. 26. 182) regulär zu frystallisiren: beim Gießen starker Balzen entstehen innen Höhlen mit Steleten von regulären Oftaedern. verbranntes Eisen, was im Hochofen lange Zeit hindurch einer Weiß= glühhitze ausgesetzt war, bekommt einen würflig blättrigen Bruch so deutlich wie Bleiglanz. Auch das Meteoreisen von Seeläsgen und Braunan ist ausgezeichnet würfelig blättrig. Angaben von oktaedrischer Blättrigkeit finden meist ihren Grund in Absonderungsverhältnissen, wie das Haidinger vom Meteoreisen zu Braunau so schön nachweist (Pogg. Ann. 72. 202). Merkwürdiger Weise wird auch das beste zähe fasrige Schmiedeisen durch fortwährende Torsionen und Erschütterungen körnig und blättrig, in Folge dessen es leicht bricht (Erdmann's Journ. pr. Chem. 54. 26). Die Theile stehen also krystallinisch um, ohne daß man außen etwas merkt, was für Gisenbahnen von größter Gefahr ist. Fuchs (Pogg. Ann. 86. 150) hielt das Eisen für dimorph: das geschmeidige Stabeisen sei wie die geschmeidigen Metalle regulär, das spröde Roheisen dagegen 3 + laxig, und allerdings scheint das weiße Spiegeleisen nur einen blättrigen Bruch (Absonderungsfläche?) zu haben. Härte 5-6, Gew. 7-8. Geschmeidig, daher hackiger Bruch. Das reine Gisen ist stahlgran mit viel Weiß. Magnetisch. Merkwürdig seine Passivität (Pogg. Ann. 55. 497) b. h. es wird durch dunkele Rothglühhitze oder Eintauchen in sehr concentrirte Salpetersäure unangreifbar durch gewöhnliche rauchende Salpetersäure.

Sehr streng flüssig, läßt sich aber schweißen wie Platin. Die Oxystischen Eisenerze werden nämlich bei hoher Temperatur durch glühende Kohle desoxydirt, die befreiten Eisentheile bilden einen unschmelzbaren Eisenschwamm, der sich durch Hämmern compact machen läßt. Dieß ist die älteste Methode das Eisen zu gewinnen, sogenannte Rennarbeit. Davon verschieden ist die Roheisenproduktion, wovon die ersten Spuren erst am Ende des 15ten Jahrhunderts im Elsaß sich finden. Das glühende Eisen geht nämlich mit Kohle, Silicium 2c. schmelzbare Verbindungen ein. Man mischt daher in Hochösen Kohle, Kieselerde, Kalt und Eisenerz in gehörigem Verhältniß. In der Hige bemächtigt sich die Si des Kalkes und anderer verunreinigenden Erden, bildet leichtssließbare Schlacke, und das reducirte kohlenstoffreiche Roheisen sinkt zu Voden. Man sammelt es im untersten Theise des Heerdes, und sticht es da von Zeit zu Zeit ab, während die leichtere Schlacke stetig darüber heraussließt. Kaltgeblasenes Eisen ist besser als warmgeblasenes.

a) Roh- oder Gußeisen kann 5 p. C. Kohle haben, ist körnig und spröde, und nicht schmiedbar. Weißes Roheisen ist silberweiß, bricht spiegelflächig (daher Spiegeleisen), und gibt einen vorzüglichen Stahl, wozu besonders auch Manganreichthum beitragen soll. Die Kohle mehr chemisch gebunden, daher schwerer 7,7 Gew. Graues Koheisen ist kohlenstoffärmer, entsteht aus dem weißen, fließt aber leichter, und eignet sich mehr zu Gußwaaren. Kohle freier, daher leichter 7 Gew. Thon- und Raseneisensteine fließen am besten. Eine gußeiserne Kugel sinkt im Fluß unter, kommt aber nach einiger Zeit, wenn sie stark durchwärmt ist, wieder empor. Daher erfährt geschmolzenes Eisen im Momente der Erstarrung eine starke Ausdehnung (Berg. Hütt. 3t. 1876. 14). Heutige Hochösen sind 90° hoch, ersparen Brennmaterial, verbessern das Produkt, und vergrößern den Betrieb. Ein Cleavelandosen erzeugt täglich 1000 Ctr.

- b) Stab = oder Schmiedeisen hat am wenigsten Kohlenstoff, das weiche nur 0,02 p. C., ist sehnig und zähe, läßt sich zu Draht ziehen, Blech walzen, schmieden, wenn auch nicht schmelzen. Heiß abgelöscht wird cs nicht spröde. 1 Phosphor macht es in der Kälte brüchig (kaltbrüchig), 0,03 Schwesel in der Hitze (rothbrüchig), so daß es sich im letzern Falle nicht schweißen will. Ueberhaupt machen es unedle Mestalle schlechter, edle aber besser. Doch ist für Gußeisen Phosphor, sür Nägel eine gewisse Wenge von Schwesel nicht schädlich, weil es dadurch zäher wird. Magnets und Spatheisen reduciren sich schwer, geben aber besseres Eisen.
- c) Stahl ist Schmiedeeisen mit 0,9—1,9 Kohle läßt sich daher noch schmieden, und ist leichter schmelzbar als Stabeisen. Auf der Bruchfläche zeigen sich bei starker Bergrößerung kleine parallel hervorrragende Spiten, welche man für Oftaeder hält. Wird durch rasches Abkühlen hart und spröde (Homer Obhff. 9. 201), aber burch Erhigen wieder weich. Dabei läuft es von einer dünnen Oxydschicht anfangs blaßgelb, dann goldgelb, braun, purpurfarbig, hell= bis dunkelblau an. Je dunkeler desto mehr hat es die Sprödigkeit wieder verloren. Deshalb sind die Uhrfedern blau. Da nun Stahl in Beziehung auf Kohlengehalt in der Mitte steht, so bekommt man durch Entfohlen des Gußeisens jogenannten Rohstahl, und durch längeres (wochenlanges) Glühen von Stabeisen in kohligen Substanzen Cementstahl. Renerlich macht man auch Guß= und namentlich Bessemerstahl. Nach Fremy (Compt. rend. 1861. LII. 903) wirkt Stickstoff wesentlich mit: Silicium könne Kohle, Phosphor Stickstoff ersetzen. Man fann jogar geschmolzenem Stahl Phosphor unbeschadet zu= führen, wenn man nur statt dessen Kohle entsernt. Stahl läßt sich nach Deville (Dingler Polyt. Journ. 168. 128) dem Glase vergleichen: langsam erkaltet krystallisirt Rohle und Eisen besonders, die Masse erlangt das Marimum von Dichtigkeit, und in der Lösung mit Saure bleibt Graphit als Rückstand; rasch erkaltet bleibt die Rohle an Gisen gebunden, die Masse ist härter, spröder, leichter und gänzlich in Säure löslich. Bessemer=Stahl ist der beste, er läßt sich talt biegen, und zu den vorzüg= lichsten Blechen walzen; die Entfohlung des Gußeisens geschieht hier durch dirette Zuführung von Luft, aber man kann bazu nur gute Erze brauchen. Ueber die "enormen Fortschritte der Gisenindustrie in unserer Zeit siehe

Antl. Ber. Wiener Weltausst. 1873 pag. 757. Man rechnet auf die ganze Welt 9½ Millionen Tonnen Roheisen: davon kam auf Middlessbrogh allein 1874 über 2 Millionen Tons; Amerika 1872 2,8 Mill. Deutschland hatte 1874 69 Bessemer=Converters, man macht statt Eisensjest Stahlschienen.

Die wichtigsten Erze zur Gewinnung des Eisens sind Oxydisch: Magneteisen, Eisenglanz und Brauneisenstein; unter den Salinischen Spatheisenstein. Geschwefelte wie Schwefelties zc. konnte man lange nicht brauchen, jetzt wird nach gewonnenem Schwefel der Rückstand noch ausgebracht. Vererzung des Eisens sindet sich auf der Erdobersläche so gewöhnlich, daß Eisen unter den Metallen einzig dasteht. Gerade in dieser Verwandtschaft namentlich zum Sauerstoff und Schwefel liegt auch der Erwandtschaft namentlich zum Sauerstoff und Schwefel liegt auch

der Grund, warum es reguliuisch zur Seltenheit gehört.

Das gediegene Gisen vom eisernen Johannes bei Kamsborf (Klaproth Beitr. IV. 102) in Sachsen mit Oxyd überzogen hatte 92,5 Fe, 6 Blei und 1,5 Cu, Breithaupt (Hoffmann's Miner. III. b. 100) hielt es für Kunstprodukt; was auch Hr. v. Seebach bestätigt (Zeitschr. beutsch. geol. Ges. XII. 100). In der Lettenkohle von Thüringen fand Bornemann (Pogg. Neumann (Jahrb. geol. Reichsanft. VIII. 251) in der böhmischen Kreide bei Choten; wird für vorweltliches Meteoreisen gehalten! Schreiber (Journal de physique 1792. XLI. 1) führt Eisen in stalactitischer Form aus dem Gebirge von Duille bei Grenoble auf, wo es 12' tief auf einem Gange von orydischen Eisenerzen im Gneise brach, doch war dabei auch fer hépatique d. h. zersetzter Schwefelkies; das von Labouiche (Allier) und la Salle (Aveyron) läßt sich burch Steinkohlenbrände erklären, da es im Steinkohlengebirge liegt. Die Eisenschüppchen im Platinsande rühren von den gebrauchten Werkzeugen her, wenn sie nicht Gisenplatin sind. In Nordamerika hat sich im Canaangebirge bei South-Meeting= house in Connecticut ein einzigmal ein Stück gefunden (Silliman, Amer. Journ. V. 202), man meint im Glimmerschiefer; es wurde vom Finder sur Graphit gehalten, allein die Analyse wies 91,8 Fe und 7 Kohle nach und da Quarz daran hängt, schien es weber meteorisch noch künstlich zu sein, dennoch nennt es Dana (Syst. Miner. 1868. 16) artificial. Geraes im Gisenglimmerschiefer zc. Bei ber Colonie Liberia in West= afrika wird auf gediegen Eisen ein förmlicher Bergbau getrieben. In feinen Theilen findet es sich im Basalt (Pogg. Ann. 88. 221), wenn man denselben pulverisirt und mit Rupfervitriollösung übergießt, so schlägt das Metallische Eisen gediegen Kupfer in Blättchen nieder. Magneteisen kann auf die Weise nicht wirken. Selbst in der Sonne hat die Spectralfor= schung 450 Linien nachgewiesen, die mit Gisen stimmen.

b) Siderisches Eisen (Meteoreisen). Hammer bebauptet, daß die ersten Damascenerklingen aus Meteoreisen geschmiedet seien: Schwerter der Kaliphen werden als solche besungen (Gilbert's Ann. 50. 270). Agricola 526 erzählt, zu Zeiten Avicenna's sei in Persien eine Eisenmasse 50 Asschwert niedergefallen, aus welcher der König sich Schwerter machen ließ,

»Arabes autem dicunt, enses Alemannicos, qui optimi sunt, ex ejusmodi ferro sieri.« Agricola sügt nun zwar hinzu, die Araber würden in diesem Puntte von den Kaussenten belogen, denn den Germanen siel das Eisen nicht vom Himmel, aber immerhin ist es auffallend, daß um das Jahr 1000 bei den Arabern noch solche Sagen giengen. Als Roß auf seiner berühmten Polarreise 1818 mit den Estimo's in der Bassinsbay zusammentam, hatten sie Messer aus Metcoreisen, wie der Nickelzgehalt bewies. Sie erzählten, daß auf der Westküste von Grönland 76° N.Br. zwei Blöcke gediegenen Sijens lägen, von welchen sie es mit zähen Grünsteinen losgeschlagen und bearbeitet hätten! Das Wiener Kabinet besitzt eine solche Klinge. Aus dem Sisen am Senegal, was Adanson mitbrachte, machten sich die Mauren Gefässe (R. de 1'Isse Cristallographie III. 166).

Daß eigenthümliche Gesteine aus der Luft (vom Himmel) fallen, davon war man seit alter Zeit, mit Ausnahme bes vorigen Jahrhunderts, überzeugt. Die Namen Brontia, Ceraunia, Baetilia zc. bezeichneten sie, nur wurde vieles falsche damit vermischt. Der Jakobsstein im Krönungsstuhle der Könige von England sollte schon dem Erzvater Jakob (1 Mos. 28, 11) als Ruhetissen bei seinem Traume gedient haben, doch ist er kein Meteorstein (Abh. Sendenb. Ges. III. 482). In Thracien fiel am Fluß Aegos 465 Jahr vor Christi Geburt ein Stein nieder, den Plutarch im Leben des Lysander und Plinins hist. nat. II. 59 erwähnen, qui lapis etiamnunc ostenditur magnitudine vehis, colore adusto, comete quoque illis noctibus flagrante Ego ipse vidi in Vocontiorum agro (Baison im südl. Gallien) paulo ante delatum. Daß solche Bätilien verehrt wurden, hat Münter (Gilbert's Ann. 21. 31) hinlänglich bewiesen, auch vermuthete schon Seetzen, daß der schwarze Stein im Thurme (Raaba) des Tempels von Mekka, welchen der Engel Gabriel hineinge= tragen haben soll, ein Meteorstein sei (Gilbert's Ann. 54. 882). Ali, Vicefönig von Aegypten, besitt ein Stück davon, welches nach dem englischen Residenten Lyons über allen Zweisel stehe (Partsch, Denkschr. Wien. Akab. 1857. XIII). Dann würde das unter den aufbewahrten Stücken das älteste sein. Denn das vermeintliche Meteoreisen von Pompeji mit einer Karneolplatte, worauf ein Stern und Viertelmond eingeschnitten ist, enthält nach G. Rose etwas Kupfer, wie das gewöhnliche Eisen der Wenn man die schmucklose Erzählung über den Stein von En= sisheim liest (Gilbert's Ann. 15. 213 und 18. 280), welcher 1492 am 7ten November mit großem "Donnerklapff" von den Lüften herabfiel, 260 % wog, und auf Befehl Königs Maximilian in der Kirche aufbewahrt wurde, so muß es verwundern, daß Naturforscher nicht schon früher der Sache ernstlich nachgiengen. Erst die berühmte 40 Pud (1400 %) schwere Eisen= masse (Pallasit) südlich Krasnojarsk am Jenisei, worauf Pallas (Reise durch verschiedene Provinzen des Aussischen Reichs III. 411) 1772 die Aufmerksam= keit lenkte, gab dazu den Impuls. Sie lag auf der Höhe eines Bergrückens zwischen den Gebirgsflüssen Ubei und Sisim wenige Meilen rechts

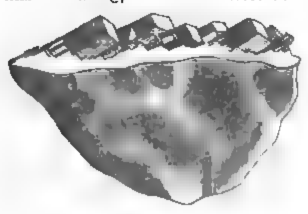
vom Strom. "Die ganze Wacke scheint eine rohe eisensteinartige Schwarte gehabt zu haben, das innere Wesen berselben ift ein geschmeidiges, weiß= brüchiges, wie ein grober Seeschwamm löchericht ausgewebtes Gisen, bessen Zwischenräume mit runden und länglichten Tropfen" des schönften, flachenreichsten Olivins erfüllt sind, welchen man kennt. Obgleich die Tartaren es "als ein vom Himmel gefallenes Heiligthum betrachteten," so dachte doch Pallas nicht entfernt an meteorischen Ursprung, er hielt es nur mit Entschiedenheit für ein merkwürdiges Naturprodukt, und schickte daher die ganze Masse der Petersburger Akademie. Chladni war der erste, welcher 1794 dasselbe für außerirdisch erklärte, und, obgleich Naturforscher, bennoch an Meteorsteine glaubte. Lichtenberg sagte darüber: es sei ihm beim Lesen dieser Schrift so zu Muthe gewesen, als wenn ihn selbst ein solcher Stein an Ropf getroffen hätte, und habe gewünscht, baß fie nicht geschrieben wäre. Besonders eiferten die Gebrüder de Luc da= gegen, und Franzosen erklärten es für ein phénomène physiquement impossible! Nach Chladni's Bericht sollen die Gelehrten in Dresden, Wien, Kopenhagen, Bern 2c., aus Beschämung solche Steine in aller Stille weggeworfen haben. Aber noch in bemselben Jahr 1794 am 16ten Juni Abends 7 Uhr ereignete sich ber merkwürdige Steinregen von Siena in Toskana aus heiterem Himmel (Gilbert's Ann. 6. 186), von dem die ganze Provinz Zeuge war, denn die Steine fielen unter schreckbarem Zischen zur Erde. Doch erklärte sie Hamilton für Auswürflinge bes 50 Meilen entfernten Besuv's, der zufällig 18 Stunden vorher einen fürchterlichen Ausbruch erlitten hatte. Als nun aber am 13. Dec. 1795 bei Woldcottage in Porkshire ein 56 A schwerer Block niederfiel, der von dem 170 Meilen entfernten Hekla hätte kommen muffen, so wurde glücklicher Weise Howard zu einer genauen Prüfung veranlaßt (Phil. Transact. 1802). Er fand überall nickelhaltiges gediegen Gisen darin. Jest trat auch Klaproth (Abh. Berl. Akad. Wiff. 3. Januar 1803) mit seinen Ana= lyfen hervor: die Eisenmasse, welche 1751 am 26ten Mai Abends 6 Uhr unter starkem Krachen in einer feurigen Augel bei Hraschina zwischen Agram und Warasdin in Croatien 71 % schwer herniederfuhr, enthielt 96,5 Fe und 3,5 Ni. Sie findet sich im Kaiserl. Mineral. Kabinet zu Wien, nur ein kleineres Stück von 16 7 gieng davon verloren (Sitb. Wien. Atab. 1860 Bb. 39 pag. 519). And) La Place (Zach, Monatl. Correspond. 1802. 277) warf die Frage auf, ob es nicht vielleicht Produkte von Mondsvulfanen sein könnten, die mit einer Geschwindigkeit von 7800' (5mal größer als ein 24 Pfünder) in die Höhe geworfen nicht wieder auf den Mond zurückfallen könnten, eine Ausicht, die Olbers schon 1795 gelegentlich aussprach (Gilbert's Ann. 14. 28). Endlich machte der große Steinfall von l'Aigle in der Normandie 1803 den 26ten April Nachmittags gegen 1 Uhr allem Zweifel ein Ende: eine 30 Meilen weit sichtbare Fenerkugel erschien aus heiterem Himmel, gestaltete sich zu einer kleinen Wolke, die 5-6 Minuten ein schreckliches Getöse wie Kanonendonner und Gewehrfeuer erzeugte, und 2000-3000 zischende Steine, der größte bekanntgewordene 174 A, fielen auf einer Elipse von 24 Lieu Länge und 1 Lieu Breite nieder (Memoires de l'Institut nat. scienc. math. et phys. 1806. VII). Der Mineralienhändler Lambotin ließ gleich so viel als möglich auffaufen, und machte gute Geschäfte, während die Zeitungen sich über den Maire des Ortes, der es officiell nach Paris meldete, beluftigten, und der Minister der Aufklärung erst nach 2 Monaten am 26ten Juni den Physiker Biot an Ort und Stelle sandte. Die Sache war wahr: sie kommen mit planetarischer Geschwindigkeit an, erhiten sich durch Reibung in der Luft (Jahrb. 1857. 266) und fallen schief zur Erde, was ihr Anprallen vermindert. Der Norwegische von Dalsplads fiel am 27ten December 1848 zufällig aufs Eis: obgleich von der Größe eines Kindskopfs hat er das Gis nicht zersprengt, sondern war mehrmals darüber hingehüpft, und endlich liegen geblieben (Pogg. Ann. 96. 241). Der Stein von Dhurmsalla in Indien gelangte am 14ten Juli 1860 entzündet und geschmolzen zur Erde, und war innen nach Art des gebackenen Gises chinesischer Köche kalt. Er brachte die Temperatur des Weltraumes (-50° C.) mit (Hogg. Ann. 115. 178).

Vom gediegenen Gisen war lange Zeit das durch Klaproth analysirte Agramer mit 3,5 Nickel das einzig constatirte. Alle andern wurden wegen ihrer Aehnlichkeit mit diesem für meteorisch gehalten. Der verwünschte Burggraf (Gilbert's Ann. 42. 107) 191 A schwer, scheint am Ende des 14ten Jahrhunderts bei Elbogen in Böhmen, wo er auf dem Rathhause aufbewahrt wurde, gefallen zu sein. Es herrschten darüber im Volke auffallende Sagen; 1811 wurde Prof. Neumann in Prag darauf aufmerksam, und jest liegt das größte Stück davon (140 %) in Wien: 88,2 Fe, 8,5 Ni, 0,7 Co, 2,2 Phosphormetalle. 1814 fanden Rußniatische Bauern auf einem granitischen Gipfel der Rarpathen bei Lénarto (Sarosser Comitat) eine 194 A schwere Masse, welche das Nationalmuseum von Pesth bewahrt; sie zeigt außen tafelförmige Structur, ähnlich dem 103 A schweren Eisen im Nationalmuseum von Prag, welches 1829 beim Schlosse Bohumilit im Prachiner Kreise auf einem Acker gefunden wurde. Im Dorfe La Caille bei Grasse (Dep. Bar) lag am Eingange der Pfarrfirche ein Block von 625 Kilgr., der den Einwohnern 200 Jahre als Sitz gedient hatte, und nach einer Tradition aus der Luft gefallen war; seit 1828 in der Pariser Sammlung enthält er, von langen Cylindern Schwefeleisens durchzogen, über 6 Ni. 1805 fand sich in der Eifel bei Bittburg nördlich Trier eine 3400 A schwere Masse, die ein nachbarlicher Gisenhüttenbesitzer verfrischen wollte, allein die Ruchen konnten nicht geschweißt werden, und zur Verhinderung von Unterschleif wurden sie vergraben (Schweigger Journ. 1825 Bb. 43). In Europa (Trier, Berlin, Wien) existiren von den unveränderten nur noch wenige Loth (Partsch Meteoriten Wien 1843. pag. 96), aber schon der Nickelgehalt des ge= schmolzenen stellt den meteorischen Ursprung außer Zweifel. Dagegen soll die 10,000 % schwere Masse von Aachen (Gilbert's Ann. 48. 410) nicht meteorisch sein. Neuerlich hat sich bei Seeläsgen ohnweit Schwiebus in

Brandenburg eine 218 A schwere Eisenmasse auf einer feuchten Wiese gefunden (Pogg. Ann. 73. 100) mit 5,3 Ni und 0,4 Co, liegt in Breslau. Eine andere beim Eisenbahnbau von Schwetz an der Weichsel 43 Sschwer mit 5,8 Ni und I Co liegt in Berlin (Pogg. Ann. 88. 1004).

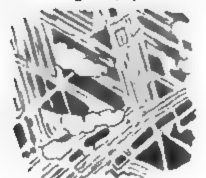
Roch großartiger find die Maffen fremder Belttheile, namentlich in Amerita, wo Sonnenschmid in ber Strafe von Zacatecas in Mexico ein Stud von 2000 & fah (Jahrb. 1856 ***) , humbolbt bei Durango von 40,000 % (Riaproth Beitrage IV. 101). Reuerlich wird bas Thal von Toluca westlich ber Hauptstadt Mexico viel genannt, wo seit langen Jahren Die Indianer bes Dorfes Xiquipilco bas Gifen auffuchen und verfchmieben (Burtart Jahrb. 1856. 199). Biele Centner find bavon nach Guropa gelangt, was einen ber größten Eisenfälle voranssett. Bei St. Jago bel Eftero mitten in der großen Cbene von Gubamerita fand Don Rubin be Celis 1783 eine Maffe von 30,000 % (Phil. Transact. 1788); 1784 entbeckte man am Flüßchen Bembego 50 Meilen von Bahia in Brafilien ein 7' langes Stud von etwa 14,000 & (Bilbert's Ann. 56. 266). Boufsingault traf 1825 zu Santa Rosa nörblich St. Fe be Bogota einen Grobichmibt, ber fich eines Ambofes bon 1500 a aus Meteoreifen bebiente, ce fanden fich in ber Wegend noch mehrere Rlumpen, fogar 12 Meilen davon bei Rasgata gang die gleichen Maffen, fo daß man glauben muß, hier habe ein formlicher Gifenregen ftattgefunden (Gibungsber. 2Bien. Atab. Math. Claff. 1852. VIII. ...). Gin Stild von 171 & findet fich im Minfeum von Sarlem, bas 1793 im öftlichen Theile ber Cap-Colonie aufgehoben murbe, und nefprünglich 300 % mog.

In Nordamerika allem wurden schon 1846 von Shepard (Sills man's Amer. Journ. 2 ser. II. 500) 22 verschiedene Fundorte angeführt, darsunter ein 1700 % schweres von den Indianern verchrtes Stück am Red River in Tegas, was man für Platin hielt. Zwei kostspielige Expeditionen in die von seindlichen Indianern bedrohte Wildniß gesandt brachten endlich auf einem 400 dentsche Weiten langen Landweg das Stück zum Wississpiel. Ieht wird es in New-York aufbewahrt: ein sörmlicher Magnet, dessen größter Durchmesser in der Meridiansinie liegt. Der blättrige Bruch soll oktaedrisch sein (Amer. Journ. II. 510). Das von Cocke in Tennessee wiegt 2000 %, und ein kleines 9 % schweres siel sogar 1835 Ende Juli oder Ansangs Angust auf den Feldern von Dickson im Staate Tennessee (Amer. Journ. 1845.86. 49 pag. 336) vor den Angen mehrerer Arbeiter aus einem explodirenden Meteor auf ein Baumwollenseld nieder, wurde



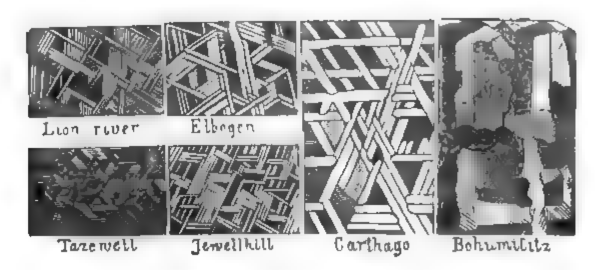
aber erst später durch den Pflug gefunden. Es wäre dies seit Agram
der zweite Fall, dem Zuschauer
beigewohnt hätten. Der britte unter
allen constatirteste ereignete sich bei Hauptmannsdorf und Braunan auf
der Böhnisch- Schlesischen Grenze
1847 den 14ten Juli Morgens 3. Uhr (Pogg. Ann. 72. 170 tab. IV): es bildete sich eine Wolke, die mit einem Male erglühte, Blize zuckten nach allen Richtungen, und zwei Fenerstreifen fielen von ihr zur Erde, unter zwei heftigen Kanonenschüssen, die alle Bewohner weckten. In einem 3 Fuß tiefen Loch fand sich das eine 42 % 6 Loth schwere Stück, nach 6 Stunden noch so heiß, daß es Riemand anfassen konnte. Es ist zerschnitten. Das zweite 30 a 16 Loth schwere fiel dagegen durch das Schindelbach eines armen Mannes in das Schlafzimmer seiner Kinder, ohne zu zünden. Der Mann meinte der Blit habe eingeschlagen, und ahnete nichts von der Sache, erst nach fleißigem Suchen wurde das Stück den folgenden Tag am 15ten Juli unter den Trümmern der Kammerwand gefunden! Es ist von dem Prä= laten für 6000 fl. zu einer frommen Stiftung verkauft. Die Außenseite zeigt unregelmäßige Eindrücke, eine dünne schwarze Brandrinde, welche durch Drydation noch nicht gelb geworden ist. Beim Zerreißen kommt ein würfelig blättriger Bruch zum Borschein, der an Bleiglanz erinnert, wie vorstehendes 3 % schwere Stück in Z nat. Größe unserer Tübinger Sammlung zeigt. Das Wiener Migenm besitt 1 A, die fast aus einem einzigen Würfel bestehen. Es kommen daran auch Trennungsflächen nach dem Oktaeder vor, das sind aber mehr Absonderungen. Härter als die besten Stahlmeißel läßt es sich leicht strecken und schmieden. Der sonderbarste Fund wurde 1870 unter dem 70ten Breitengrade auf der Insel Disko in der Baffinbay bei Ovisak gemacht: dort entdeckten Grönländer am Strande unter Granitblöcken neben einem hohen Basalt= rücken in Begleitung von Enfrit riesige Gijenklumpen mit 5 p. C. Nickel und eigenthümlicher schalenförmiger Textur. Ein Kronendampfer und ein Kriegsschiff murden von Stockholm hingesandt, welche die drei Stücke von 500 Ctr., 200 Ctr. und 90 Ctr. abholten, das größte mißt im Querschnitt 42 Quadratsuß. Leider orydiren sie an der Luft und zerfallen, und muffen daher hermetisch umschlossen werden, was viel Geld Dazu kommt nun noch der merkwürdige Umstand, daß auch in bem nahen Bajaltberge Massen vom Ansehen granen Robeisens stecken, die nach der Analyse von Wöhler (Gött. Gel. Anz. 1872 Nachr. 197) 80,6 Fe, 1,2 Ni, 0,47 Co, 0,15 P, 2,8 S, 3,7 C, 11,8 O enthalten, die etwa auf 40 fe ke und 7,5 ke S hinweisen würden, wornach dann immer noch 40,6 Fe überblieb. Prof. Nordenstjöld meinte daher, sie seien während der Eruption des Basaltes vom Himmel hineingefalten. Freilich könnten fie in diesem Falle ebensognt aus dem Erdinnern stammen, was der all= gemeinen Ansicht über den Ursprung der Meteoriten sich, sehr gut fügen würde. Ja diese Meinung soll in allernenester Zeit (Cmpt. rond. 1876 Bb. 83. 917) durch einen Brasilianischen Fund von San-Francisco in der Proving Santa-Catharina unterstützt werden, wo ein rissiges Gisen mit 64 Fe und 36 Ni auf dem Boden im Gestein zu stecken scheint. Das Nickel wurde aus der Salzsauren Lösung nach Zusatz von etwas Salpetersäure mittelst Ba C getrennt, wobei das dreiatomige Eisenoryd niederfiel. Die Brasilianischen Gelehrten deuten sogar daran, das mit jedem Jahre wichtiger werdende Nickel daraus technisch zu gewinnen. Unter den

Eigenschaften bes Deteoreifens verbienen noch bie 2Bib-



manstätten's chen Figuren besonders erwähnt zu werden. Wenn man nämlich Flächen politt und mit schwacher Säure ätt (Erbmann's Journ. pr. Ch. 12. 10.), so entsteht eine eigenthümliche Dasmastbildung von Strahlen, die sich ungefähr unter Winkeln von 60° aber auch schärfer und stumpfer schneiden. Die dunkeln Stellen wurden stärker angegriffen, als die lichtern Streifen, und die Nehung ist so vollsommen, daß Shepard, Rose 2c.

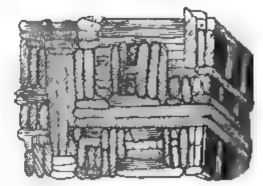
Die schönften Bilder davon unmittelbar abklatschten: unsere Figur ist das Stück eines solchen von Texas, was Silliman (Amer. Journ. II. pag. 376) abgebildet hat. Nach Bartsch entspricht die Lage der Strahlen den Fläschen von Ottaedern. Früher sah man die Zeichnung als Folge des Rischelisens an, zumal da sich auch fünstliche Legirung von Nickel und Eisen besonders zur Damascirung eignen soll. Allein Berzelius sand im Eisen von Bohumiliz (Bogg. Ann. 27. 100) schwarze nulösliche Schüppchen von Phosphor-Nickel-Eisen (Onstytit, Schreibersit), welche sich parallel an die Ottaederslächen anlagern, und zu den Streisen die Beranlassung geben sollen. Uedrigens haben nicht alle diese Eigenschaft, die Figuren werden immer undentlicher (Zacatecas, Rasgata) und verschwinden zuleht ganz (Arva, Senegal, Braunan). Man hat daher ihre Bedeutung unterschätzen wollen (Zisch. d. geol. Ges. VI. 1004), allein wenn man sich an die deutlichen hält, so sind und bleiben die Figuren eines der wichtigsten Mertmale. Beistehende kleine Musterkarte, die ich aus meiner populären Abhandlung



(Rlar und Bahr pag. 313) entnehme, gibt mit einem Blick etwas von der Mannigfaltigkeit. Der einfachste Fall ift der, wenn die Blätter alle den Flächen eines Oftaeders parallel gehen, ein solches soll der Block von La Caille sein, schneidet man dann parallel den Oftaederslächen, so mussen die Balken sich alle genau unter 60° treffen; nach jeder andern Richtung ändert sich das, dis parallel dem zugehörigen Bürfel genau 90° ent-

fteben. Ich gebe nebenbei ein Brachtftud von Coluca, woran auf einer

mehr als Handgroßen Schliffsläche sämmtliche Balten sich unter 90° schneiden, während an der dunkeln Seite rechts sich schon
die schiesen Winkel einstellen. Das ganze
Stück überzeugt uns noch auf der natürlichen Oberstäche, daß keine Platte anders
als nach den Oktaederstächen orientirt sei.
Anders verhalten sich dagegen manche
großen Stücke, woran öfter Balkensysteme



Toluca Tejupilco.

fich einschieben, die auf Berwachsungen von Ottaebern fchließen laffen, wie die Schnittflächen von Carthago in Tennessee und Claiborne in Alabama der Reichenbach'ichen Sammlung zeigen, Die 0,34 m lang und 0,2 breit find. Die Balten haben bier mittlere Dicte. Freilich hat bie genane Berfolgung ihre große Schwierigfeit. Reichenbach (Bogg. Unn. 1861. 86. 114) unterscheidet Balteneisen (Ramacit), Banbeifen (Tanit), Fulleifen (Bleifit); Glangeifen (Lamprit), Rabeleifen (Rhabbit) und Mohr. Das lichtgraue Baltenersen pflegt vorzuherrichen, es bilbet bie Balten ber Widmannftatten'schen Figuren bis ju 1' Lange 1" Breite und 2" Dide, Brannan befteht faft gang baraus, und bei Ballas hullt es in gefrummten Lagen die Olivinfugeln ein. Rach außen folgt bann bas buntelgraue Fulleifen, welches am Cap ganglich vorherricht, fonft aber nur die Zwijchenraume ber Balten füllt. Es wird vom Balteneifen burch eine bunne Lage isabellgelben Banbeifens getrennt, - bas am meiften ber Bermitterung und Argung Biberftand leiftet, und mefentlich zur Martirung ber Figuren beiträgt. Faft gibt es ber Ebelfeit bes Glangeifens (Schreiberfit) nichts nach, nur bag biefes fich in zerftreuten Blattchen (Lenarto, Arva) eingesprengt findet, welche burch bie Achung nicht gelb werden, sondern ginnweiß bleiben. Auch die zarten Faben des Radeleisens (Cap, Brannau), welche in parallelen Bugen bas Bange burchziehen, widersteben ber Gaure, und geben fich im Querichnitt durch feine mitroftopische Bunftchen gu ertennen, Die man nicht mit ben Gifeufügelchen (Durango, Schwet) verwechseln barf. (moiré metallique), ein eigenthumlicher Bechjelflimmer, tommt nur in ber Brandrinde vor, und bei Ameritanifden Studen, Die hanfig Behufs ber Bertheilung im Feuer behandelt wurden. Es laffen fich biefe Unterichiebe auch durch Antaufen im Fener fichtbar maden, wobei Balteneifen bunfelblau, Rulleifen blaulichroth. Bandeifen goldgelb wird. Ja bei bober Bolitur, welche Stahlarbeiter ichmarg nennen, treten die Figuren von felbst (Burlington) ober beim Anhauchen (Agram) bervor. Bieles Meteoreisen (Braunau, Bohumilig, Rrasnojarst, Red River) verhalt sich gegen Rupfervitriollöfung paffiv, bas Rupfer ichlägt fich erft barauf nieber, wenn man etwas Gaure jufest, ober gewöhnliches Gifen unter ber Pluffigfeit damit in Berührung bringt. Durch ihre

Rufammenfetung ichließen fich die Meteoreisen fast in einer

zusammenhängenden Reihe an die Meteorsteine an. Vor allem fällt selbst im reinsten Eisen der große Nickelgehalt auf: Bohumiliz 5,6 Ni, El= bogen 8,5 Ni, Krasnojarst 10,7, ja Jackson fand in einem von Claiborne (Alabama) 27,7 Ni (Amer. Journ. 34. **4), und doch wird nach Rammelsberg (Monatsb. Berl. Atab. 1870. 441) wegen schlechter Methoden häufig zu wenig angegeben. Den Nickelgehalt erkennt man schon durch bloßes Auflösen in Salzsäure, indem sich eine schöne gelblich= bis sma= ragdgrüne Flüssigkeit bildet, mährend bloßes Gisen nur gelb färbt. Auch findet man nicht selten an der verrosteten Oberfläche Flecke von grünem Nickelocker. Unwichtiger ist Kobalt, doch fehlt er selten: 0,2 Co Bohumiliz, 0,76 Co Elbogen, 1 Co Schwetz, 2,5 Co Cap. Mangan nur wenig, noch weniger Rupfer und Zinn. Tarapaca (Chili) hat in innern Höhlungen gediegen Blei. Auffallend ist der geringe Gehalt an Rohle, Berzelius gibt von Krasnojarsk nur 0,04 C und Rammelsberg von Seeläsgen Reichenbach (Pogg. Ann. 108. 457) fand zwar Knollen von Graphit zu Seeläsgen, Arva, Toluca 2c. eingeschlossen, aber bas Eisen unmittelbar daneben war kohlenstofffrei. Es ist daher nur ein sehr kleiner Theil des Rohleustoffs an das Eisen gebunden, welcher beim Auflösen Rohlenwasserstoffgas von demselben üblen Geruch wie Roheisen liefert. Ebenso kommt auch etwas Silicium vor. Daraus leuchtet allein schon ein, daß es kein geschmolzenes Kunstprodukt sein kann. In allen Fällen bleibt ein Rückstand, in welchem Phosphor-Nickel-Gisen vorwaltet, bas metallisch weiße magnetische Schuppen bildet, die besonders glänzend auf geätzten Flächen von Arva hervortreten. Der Rückstand betrug bei Braunau 1,3 p. C., worin 56,4 Fe, 25 Ni, 11,7 Phosphor, 1,1 Roble, 1 Si, 2,8 Chrom. Wöhler glaubte im Rückstande des Gisens von Rasgata tleine Krystalle von Olivin, selbst Rubin und Sapphir zu erkennen! Im Volucathal kam außer diesen bunten Steinen in der Schwarte noch ein Quarzdiheraeder vor (G. Rose Pogg. Ann. 113. 184).

Schwefeleisen sammelt sich öfter in Höhlen und Klüften, bei Bohumiliz bis zu Haselnußgröße, ebenso zu Lockport. Bei Caille, To-luca, Seeläsgen 2c. bildet es zum Theil lange cylindrische Kerne, welche die Eisenmasse in paralleler Lage durchsetzen. Hier ist ihr Gewicht 4,78 und dem Gehalte nach soll es nach Rammelsberg nicht Magnetkies, son-dern einsaches Schweseleisen Fe S sein. Aber auch der ächte Magnetkies sehlt nicht: aus dem Eisen von Sevier in Tennessee sallen unmagnestische Knollen heraus, aber tombackbrann und blättrig wie bei Bodenmais.

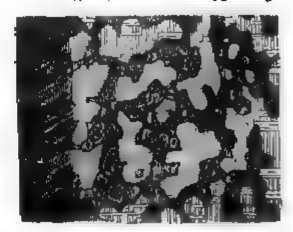
Graham (Pogg. Ann. 131. 151) sand im Eisen von Lenarto das 2,85 sache Volumen Gas, welches außer Kohlenoryd und Stickstoff aus 86 p.C. Wasserstoff bestand. Da nun das irdische Eisen nur Kohlenoryd, etwa 1 Vol. unter gewöhnlichem Druck enthält, "so muß das Meteoreisen aus "einer dichtern Wasserstoffatmosphäre stammen: es ist der Wasserstoff "irgend eines Firsterus, welchen uns der Meteorit in seinen Poren mit "bringt". Leider konnte Mallet (Proceedings of the Roy. Soc. of London,

XX. 240) die Sache nicht bestätigen, er fand es annahernd wie bei ben

>common wrought iron«.

Aestiges Meteoreisen schließt in seinen Zwischenräumen Mineralmasse ein. Obenau stehen Pallasit von Sibirien und der Wüste Atacama (Bogg. Ann 14. 400; Cmpt. rond. 81. 500) mit ihren schön gelben Olivinen pag. 321. Gew. 7. Die Arnstalle haben sich ganz in die rundlichen Käume eingesigt, und gleichen auf der Obersläche Mandelansfüllungen. Brahin, Gouv. Minst (Bogg. Ann. 2. 101), Bittburg Gew. 6,5 gehören dahin; die Obersläche des geätzten Eisens sortisicationsartig gestreift. Bon ganz besonderem Interesse sind die Erzgebirger.

welche in der Gegend von Johann Georgenstadt bei Breitenbach, Steinbach und Rittersgrün gefunden, vielleicht Pfingsten 1164 gefallen sind. Unser Stück zeigt rechtwinklige Balken, die dunkele Zwischenmasse früher für Olivin, jest für Bronzit pag. 317 geshalten, schließt die Kügelchen von Usmanit pag. 254 ein. Ein 173 Asschweres Stück 1833 bei Rittersgrün von einem Waldarbeiter gefunden, lange



unbefannt, und 1861 von Breithaupt angefanft, zeigt auf einer Schnittflache von 0,44 m Lange und 0,32 m Breite fchiefe Balten, Die nach Herrn Brof. Weisbach einem Arpftall anzugehören icheinen. Das Stud ift in Farbendrud (ber Gifenmeteorit von Ritteregran 1876) ju Freiberg treu bargeftellt. Das Gijen von 7,6 Gew. enthalt 87,3 Fe, 9,6 Ni, 0,58 Co, 1,4 P 2c. Bei Sainholz im Paderbornschen fand Dr. Dublenpfordt (Pogg. Ann. 1857, 100 ... und 101. ...) auf freiem Felde einen 33 & fcmeren Stein von 4,6 Gew. mit einem nidelhaltigen Gifennet, bas auf ber Schlifffläche zwischen grüner Gefteinsmaffe mit Angit und Olivin geflect hervortritt. Der Fund war lange einzig in seiner Art, und bagu lieferte er ein mertwürdiges Mittelding amifchen Gifen und Stein (Mesosiderit), bis fich endlich auch in der Bufte Atacama (Rofe, Monatsb. Berl. Atab. 1863) in ber Sierra de Chaco etwas Aehnliches fanb. Leiber ichwitt ber Sainholzer viele Tropfchen von Eifenchlorib aus, mas ibm ichnell ein roftiges Ansehen gewährt, und beim Chilener nicht ber Fall ift.

Meteorfteine.

Fallen ungleich häufiger, und so ähnlich sie auch manchen vulfanischen Gesteinen sehen mögen, so machte doch schon Werner gleich bei ihrem ersten Anblick die Bemerkung, daß es auf Erden keine solche gabe. Bor allem fällt darin das gediegene Eisen auf, was körnig eingesprengt sich leicht an Rostsleden erkennen läßt. Dasselbe ist ebensalls Rickelhaltig, und insofern Vermittelungsglied des Meteoreisens mit den Meteorsteinen. Bei den eisenreichen (Aigle) bildet das Eisen sogar stellenweis noch ein vollständiges Skelet, zwischen welches die Steinmasse sich eingelagert hat, zulet tritt auch das Eisen ganz zurück und sehlt sogar gänzlich (Stannern). Bei der Analyse pflegt man daher zu pulverisiren und mit dem Magnet herauszuziehen, was ihm folgt, um beides Magnetisches und Unmagneztisches getrennt zu behandeln. Die Brandrinde (Reichenbach Bogg. Ann. 104. 470) glasglänzend, matt oder russig entstand muthmaßlich beim Durchzgang durch die Atmosphäre. Je leichter schmelzbar die Masse, desto auszgesprochener die Kinde (Stannern und Juvinas glänzen wie schwarzer Firniß), sie kann durch Schmelzen fünstlich erzeugt werden. Die Kinde von Bishopville ist "farblos durchsichtig und wasserhell". Frisch haben einige Steine geschmutt wie Ruß. Reichenbach (Pogg. Ann. 107. 104) sucht sie die beiden Abtheilungen von G. Kose (Pogg. Ann. 4. 170) aus:

1) gewöhnliche (Chondrite) bestehen aus einer grauen trachytischen Hauptmasse, in welcher man außer dem gediegenen Gisen mit bloßen Augen teine weitern Gemengtheile erkennen fann. Rinde mattschwarz, und wenig glanzend. Hin und wieder sind kleine Rugeln (xordoor) meist tleiner als Schrotförner eingesprengt, die man mit dem Messer herausnehmen kann, die aber im Ganzen aus der Grundmasse bestehen, nur etwas härter sind, auch wohl einen etwas andern Farbenton haben. Ensisheim Gew. 3,48, Maurkirchen Gew. 3,45, Siena Gew. 3,39, l'Aigle Gew. 3,43 und Blausto Gew. 3,7 gehören dahin. Letterer fiel in Mähren 1833 den 25. November Abends 64 Uhr, ist besonders durch die Bemühungen des Freiherrn von Reichenbach und die Analyse von Berzelius (Pogg. Ann. 33. 7) berühmt geworden. Mit dem Magnet konnten 17,1 p. C. aus dem Bulver ausgezogen werden, diese bestanden hanptsächlich aus Nickeleisen und magnetischem Schweseleisen, nämlich 93,8 Fe, 5 Ni, 0,3 Co, 0,3 S, 0,4 Zinn und Kupfer. Die 82,9 p. C. unmagnetischer Grundmasse gelatinirten theilweis mit Salzsäure, und zerfielen in 51,5 p. C. zerjegbare und in 48,5 p. C. unzerjegbare Silicate: Die zersetbaren enthielten 33 Si, 36,1 Mg, 26,9 Fe, 0,5 Mn, 0,5 Ni, 0,3 Al, 0,8 Na. 0,4 K. Berluft 1,3 p. C. ist hauptsächlich Schwefel. Der Sauer= stoff der Basen zur Rieselerde = 20,5: 17,2. Man nimmt das Silicat R3 S als Olivin und das Schwefeleisen als Magnetfies. Der unzersethare Theil wurde mit Ba C geglüht und lieferte dann 57,1 Si, 21,8 Mg,3,1 Ca, 8,6 ke, 0,7 Mn, 0,02 Ni, 5,6 Al, 0,9 Na, 1,5 zinnhaltiges Chromeisen, Fe Gr. Die Thonerde darin könnte verleiten, ce zum Theil für eine feldspathartige Masse, vielleicht für Labrador mit Angit, zu nehmen. Im ganzen Stein wäre also 17,1 Nickeleisen mit Kobalt-, Zinn-, Rupfer-, Schwesel= und Phosphorgehalt, 42,7 Olivinartige= R's Si, 39,4 Augit= artige Substanz R's Si2 (Bronzit, Monateb. Berl. Atad. 1870. 461) und 0,75 Chromeisen mit Zinnstein verunreinigt. Das wird freilich solange Deutung bleiben, bis das Mifroftop genügende Aufklärung gibt. Jedenfalls

machen Talkerbesalze einen wesentlichen Bestandtheil in der steinigen Masse (29 p. C. Mg). Unter den neuern Fällen ist besonders Pultust bei Warsthau 30ten Jan. 1868 merkwürdig, wo viele Tausend kleine runden mattschwarzen Steine zu Boden sielen. Sie waren Gegenstand mehrerer Analysen, das Resultat bei Rammelsberg (Monatsb. Berl. Atab. 1870. 472) gab 21,8 Nickeleisen, 2,8 Fe S, 1,3 Chromeisen, 33,1 Olivin, 41 Broneit. In diesem Jahr wurden 9 Fälle beobachtet, und gleich der Neusahrstag 1869 ließ viele Hunderte auf das Eis von Häßle bei Upsiala herabsallen, wober auf dem weißen Schnee sich ein schwarzes tohliges Pulver abhob, das auf gewöhnlichem Boden leicht übersehen wird (Gött. Gel. Ang. 1869. 200). Dasselbe Jahr ereigneten sich nochmals 7 Fälle!

2) Ungewöhnliche (Enfrite) Thonerbehaltig, unter 150 Fällen vier, haben fein metallisches Eisen; Talkerbe sehlt zwar uicht, herrscht aber nicht vor, und in der wenn auch seinkörnigen Masse lassen sich einzelne Mineralspecies mit Bestimmtheit erkennen. Geben beim Schnielzen ein leichtschiftsjäges schwarzes Glas, daher ist die Rinde sehr glänzend und zeigt innen schon mit der Lupe erkennbare Bläschen. Es soll das auf Feld-

ipathsubstanz beuten.

Juvinas (Dep. Ardeche) fiel 1821 am 15. Juni Rachmittags 4 Uhr unter gewaltigem Donner vor den Augen zweier Bauern in ein Rartoffelfelb. Die Banern hielten Die Erscheinung für eine Rotte von Tenfeln, welche in die Erde gefahren, und faßten erft nach 8 Tagen ben Entichluß, das Wunderding auszugraben. Es fand sich nun 54' tief unter loderer Erbe ein 220 % ichwerer runber Stein, ber zerichlagen verfauft murbe (Bilbert's Ann. 69. 414), Baris befitt 42 Rilogramm. Es ift ein forniges giemlich brockliges Gemenge, bas Dobs mit bem Dolerit am Meigner in Seffen verglich, und bas hauptfächlich aus brauner (Augit) und weißer Subftang (Anorthit) befteht. In fleinen Sohlungen ift ber grünlich branne Augit in Rryftallen ausgebildet, mit den meß. baren Flachen TMkou'. Der weiße Gemengtheil, die größere Salfte einnehmend, zeigt einen Blatterbruch beutlich, allein die Rruftalle in ben Höhlen find jum Deffen zu tlein, body fah G. Rofe einspringende Bintel, daber tann es fein gewöhnlicher Feldspath fein, wie Saun annahm; ber große Ralterbegehalt weist eher auf Anorthit ober Labrabor. gibt Shepard den Wintel P/M 940 an. Rleine Rorner und Rruftalle von ftahlgraner bis fupferrother Farbe, obgleich nicht magnetifc, zeigen fich boch nach ihrem chemischen Berhalten und ihrer Form als Magnet-

ties, mit meßbaren diheraedrischen Endkanten von 126° 29', und einem Flächenreichthum, wie man ihn früher nicht kannte. Shepard bildet sie auch ans einem grobkörnigen Stein von Richmond (Silliman Amer. Journ. 2 ver. II. vo) ab, der 4 % schwer am 4. Juni 1828 fiel. Kleine strohegelbe Blättchen (Sphenomit Shepard's), die an den Kanten zu einem magnetischen schwarzen Glase schmelzen, konnten krustallogravhisch nicht bestimmt werden, ob Titanit? Rach

46 *

Rammelsberg (Pogg. Ann. 73. 506) enthalten die Steine 36,8 p. C. durch Säuren zersetbare und 63,2 unzersetbare Theile, zusammen mit 49,2 Si, 12,5 Äl, 1,2 ke, 20,3 ke, 0,16 ke, 10,2 Ca, 6,4 Mg, 0,6 Na, 0,1 k, 0,28 k, 0,1 Titansäure, 0,24 Chromoryd, 0,09 Schwefel. Daraus leitet der Chemiker 36 Anorthit, 60 Augit, 1,5 Chromeisen, 4 Magnetkies und vielleicht kleine Mengen von Apatit und Titanit ab. Der Steinsfall bei

Stannern, 2 Meilen süblich Iglau auf der Mährisch-Böhmischen Grenze, ereignete sich eines Sonntagmorgens gegen 6 Uhr am 22. Mai 1808. Leute, welche nach Stannern in die Kirche giengen, hörten einen heftigen Kanonenschuß, und darauf ein Gerassel wie von kleinem Gewehrsseuer, das 8 Minuten anhielt. In einem Radius von 3 Stunden um Stannern sind mehr als 100 Steine aufgelesen, im Wittel 1—3 A schwer. Sie wurden zum Theil noch warm aufgenommen, und sielen mit Zischen in's Wasser. Sehr auffallend an ihnen ist die glänzend schwarze Rinde, welche nach Aussage eines Mannes heiß noch schwierig gewesen sein soll. Darunter sindet sich eine weißgraue feinkörnige Gesteinsart, zwischen welcher stellenweis Magnetkies sich durchzieht. Die weißen schwalen Strahlen scheinen auch hier Anorthit, und die schwarzen Stellen dazwischen Augit zu sein. Er bildet den Typus der Stannerite, wozu außer Juvinas noch Constantinopel 1805, Jonzac 1819, Petersburg 1855 gehören. Merkwürdig grobkörnig und bröcklich ist der Stein von

Bishopville in Südcarolina, im März 1843 gefallen, welchen G. Rose Chladnit benannte. Unvollkommene schneeweiße rauhe Krystalle mit rhomboidischer Säule, werden, zuweilen Zollgroß, von zwei deut= lichen Blätterbrüchen durchschnitten, die sich unter 120° schneiden, H. = 6, Gew. 3,1. Schmilzt schwer zu einem wie seine Brandrinde weißen Email, und besteht im wesentlichen aus Mg Si (Chladnit) mit 67,1 Si und 27,1 Mg, wozu noch ein Thonerdehaltiges Silicat, Magnetkies zc. kommt. Man wird dabei an Wollastonit erinnert. Der Perlsteinartige Chassignit von Chassigny 1815 bei Langres mit schwarzen Körnern von Chromeisen scheint im Wesentlichen Olivin zu sein, er gleicht dem grauen von Shalka 1850 durch seine glatt abgesonderten Stücke. Auch Luotolax 1813 hat Glanzrinde, Rose stellt ihn an die Spipe seiner Howardite, die feinkör= nigen Olivin mit einem weißen Silicat zeigen, Mässing 1803 in Baiern und Bialystock 1827 in Polen zählen dazu. Der weißgraue Stein von Ibbenbühren 1870 (Monatsb. Berk. Akad. 1872. 27) mit gelblich grünen Kry= stallen ohne Nickeleisen soll lediglich aus Bronzit bestehen, wie der oftin= dische von Manegaum 1850 (Manegaumit). Eine

tohlenhaltige Sippe beginnt der Stein von Alais (Dep. Gard), 15ten Mai 1806 gefallen. Der leichteste von allen, 1,7 Gew., riecht beim Brennen schwach bituminös und hat Spuren von Ammoniak. Er gleicht einem schwarzen Thone mit glänzendem Strich, und zerfällt im Wasser zu graugrünem Brei (Pogg. Ann. 33. 113). Einer ähnlichen schwarzen Bolartigen Masse gleicht der Aerolith vom kalten Botteveld bei Tulbagh

am Cap. Man würde ihn nicht für das halten, was er ist, wenn er nicht den 13. Oktober 1838 Morgens 9 Uhr unter furchtbarer Explosion mit einer dünnen Brandrinde herabgefallen wäre. Obgleich beim An= hauchen von bitterm Thongeruch, so hat er doch nur 2 Al, dagegen 33,2 ke, 22,2 Mg, 30,8 Si, 1,67 Rohle, 0,25 Bitumen 2c. Erhitzt ent= wickelt er bituminösen Geruch, und enthält nach Wöhler (Journ. prakt. Chem. 77. 50) eine wachsartige Substanz, welche sich mit Alkohol ausziehen Selbst nach dem Trocknen bei 100° hält er noch Wasser zurück, und seine Färbung rührt von Kohle. Der Stein von Kaba bei Debreczin 15ten April 1857 gehört zu derselben Sippschaft, ist dunkelgrau= erdig mit grünlichen Olivinkörnern und zahlreichen schwarzen hohlen Rügelchen. Alkohol zieht eine Paraffinartige Substanz aus. Orgueil 1864, bei Montauban (Tarn et Garonne) eine schwarze zerreibliche Masse mit 6 p. C. Kohle, 2,3 Gew. (Pogg. Ann. 122. 66). Darnach sollte man in jenen Räumen organische Substanzen vermuthen, falls sie nicht erst auf der Erde hinein geriethen.

Chantonnay bei Nantes 5ten Aug. 1812 ist schwarz und hart wie Bafalt, aber mit weißen glänzenden Gisenflecken, stellenweis auch braungeflammt, und Breccienartig wie Ensisheim 1492 und Orvinio 31. Aug. 1872 bei Rom. Bon gleicher Art ist bas auf einem Ackerfelde bei Mainz (Jahrb. 1859. 194) gefundene Stück, das äußerlich "einem armen Brauneisensteine" gleicht. Renazzo Provinz Ferrara 15. Jan. 1824 hat sogar etwas Mandelsteinartiges. Die Menge der herabgefal= lenen Steine überflügelt die des gefundenen Gisens noch immer bedeutend, auch nur die wichtigsten davon anzugeben, würde zu weit führen. Für ältere Niederfälle dient Chladni (über Feuermeteore und über die mit benselben herabgefallenen Massen, Wien 1819) und Schreiber (Beiträge zur Geschichte und Kenntniß metcor. Steine und Metallmassen. Wien 1820), worin auch mehrere gute Abbildungen sich finden. Nicht blos haben sich, seitdem man baran glaubt, jährlich vor Augenzeugen solche Steinfälle ereignet, sondern sind auch äußerst forgfältig gesammelt. Nach Partsch (die Meteoriten oder vom Himmel gefallene Steine und Gisenmassen im f. k. Hof-Mineralien-Kabinete in Wien) bewahrte die Wiener Sammlung schon 1843 aus 94, 1858 aus 137 verschiedenen Lokalitäten, die sich unter Tschermat's Leitung 1872 auf 182 Steine und 103 Eisen, also auf 285 Nummern erhoben hatte; die Berliner 1852 ans 97, 1862 aus 142; es findet sich dabei die berühmte Chladni'sche Sammlung. London und Paris hatten lange viel weniger, allein die ungeheuern Mittel des Brittischen Museums werden bald alle Sammlungen weit überflügeln, denn 1869 zählte London schon 249, wo Wien nur einen mehr 250 hatte: Paris brachte es bagegen 1863 erst auf 86 Fundorte. Das Museum of the geological Survey in Calcutta machte 1867 ein Register von 152 Steinen und 95 Eisen bekannt; Göttingen 1869 105 Steine und 81 Eisen; Bonn 1875 63 Steine und Eisen; München 1868 11 Steine und 11 Eisen. Von Privatsammlern brachte in Amerika Shepard seine

211 Lokalitäten in eine besondere Classification (Jahrb. 1867. 710); in England hat Herr W. Neville seinen Katalog vom May 1872 auf 88 Eisen und 140 Steine gebracht. In Deutschland stand die Sammlung des Freiherrn von Reichenbach auf Schloß Raisenberg bei Wien, 1858 mit 114 Lokalitäten lange oben an. Sie ist mit größter Liberalität unserer Unis versität Tübingen geschenkt, wodurch 1871 unser Katalog auf 120 Steine und 80 Eisen gebracht wurde. Dr. Reichenbach durch den Fall von Blansko angeregt, scheute keine Mühe und Kosten, um eine so unvergleichliche Privatsammlung der Wissenschaft weihen zu können. unserer ersten Kenner hat er die reichen Früchte seiner Beobachtungen in Poggendorfs Annalen seit 1857 (Band 101. 211; 102. 621; 103. 678; 104. 478; 105. 488, 551; 106. 476; 107. 155, 858; 108. 291, 452; 111. 858. 887; 114. 99, 250, 477; 115. 140, 000) in geistreicher Weise dargelegt, Brandrinde, inneres Gefüge und chemische Analyse ausführlich abgehandelt; sogar die Zeitfolge der Substanzen und Meteoriten in Meteoriten glanbt er nachweisen zu können. Ein merkwürdiger Regen meteorischer Gisen-Kügelchen, welche den Capitän Callum 60 geographische Meilen südwestlich von Java in der Stern= schnuppennacht vom 14 Nov. 1856 überraschte, brachte ihn auf den Ge= danken, daß der Schweif ber Cometen nur Meteorstanb sei; daß in jeder Feuerkugel und Sternschnuppe ein Meteorstein stecke, aber die meisten würden in der Luft durch die ungeheure Reibung spurlos verbraunt, blos die größern vermöchten etwas zur Erde zu bringen. Tissandier (Cmpt. rend. 81. 576) fand in der Atmosphäre überall magnetische Rügelchen von 10-100 Millimeter Durchmesser. Factisch sind in unserm Jahrhundert iährlich 2 Steinfälle beobachtet: mit Berücksichtigung aller Umstände werden täglich 12 und jährlich 4500 Fälle à 1 Ctr. angenommen, so daß der Erde alljährlich ein fleiner Zuwachs würde. Unter den neuern zeichnete sich New-Concord im Staate Ohio (Pogg. Ann. 112. 400) 1. Mai 1860 aus: Mittags 12 Uhr ereignete sich die gewaltige Explosion, worunter ein Stein von 103 %, mehrere von 50 %, im Ganzen 700 % ge= sammelt worden sind. Den größten Stein von 280 Kilogramm bewahrt das Wiener Mujeum, der mit vielen andern am 9ten Juny 1866 bei Rnyahinga an der Ungarisch-Gallicischen Grenze fiel. Gine ausführliche Monographie gaben Buchner und Kesselmeyer in den Abh. Senckenb. nat. Ges. 1859-61. III. 318, worin auch eine Karte die Uebersicht sämmt= licher Steinfälle erleichtert. Nachträge erschienen Pogg. Ann. 122. 317; 124. 569; 132. 311; 136. 437 2c. Rady Shepard und Rammelsberg find folgende Verbindungen aus den Meteoren befannt:

1. Nickeleisen etwa 9 Theile Eisen mit 1 Theil Nickel und etwas Kobalt, was freilich dann bei verschiedenen sehr variirt. Das ältere Grönständische enthält nur 1,5 p. C. Nickel. Shepard glaubt, daß eine 165 Afchwere Eisenmasse von Walter ohne Zweisel meteorisch sei, obgleich das Nickel gänzlich sehle.

2. Kohle kommt als Graphit im Eisen zwar vor, aber in Klumpen und runden Röhren ausgeschieden und mit Troilit vergesellschaftet. Man

kann ihn leicht mit Daubrelit (Cmpt. rend. 83. 74) verwechseln, der in ähnlichen schwarzen Blättchen den Troilit umgibt, aber Cr S mit 62,4 Cr und 37,6 S enthält. Schon früher hat Shepard ein Schwefelchrom Schreibersit genannt, was Haidinger in Shepardit änderte (Abh. Berl. Atab. 1863. 191), es sindet sich in kleinen Gängen und Körnern von Bisshopville. Das meteorische Petroleum hat man Kabait genannt.

3. Phosphornickeleisen P Ni² Fe⁴ (Schreibersit Jahrb. 1848. 506), zuweilen mit Magnesium. Die Verbindung bleibt bei der Lösung des Eisens als Rückstand, glänzt stark metallisch und sollte nach frühern Ansichten die Widmannstätten'schen Figuren bedingen. Glänzend zinn-

weiß wird es selbst beim stärksten Aegen nicht angegriffen.

4. Schweseleisen (unmagnetisch), als Krystalle von Magnetkies bei Juvinas, Sevier 2c. Oft erscheint es wie einfaches Schweseleisen Fe S, da sich nach Rammelsberg beim Lösen in Salzsäure kein Schwesel ausscheidet. Beim derben Troilit, der hauptsächlich im Eisen Röhren aussfällt, scheint ein Ueberschuß von Schwesel vorhanden zu sein. Reischenbach fand im Blansko und Lockport auch Schweselkies und noch ein viertes weißgelbliches Schweseleisen (Pogg. Ann. 115. 505).

5. Magneteisen Fe ke fand Berzelius in den Steinen von Alais und Luotalax in Finnland, vorzugsweise secundär in der Brandrinde. Ovisak schrint ausnahmsweise viel zu haben. Das damit isomorphe Chromeisen ke Er ist ebenfalls schr im Meteoreisen verbreitet. Shepard

bildete sogar kleine Krystalle davon ab.

6. Olivin Mg³ Si enthält gleich dem tellurischen eine kleine Menge von Nickel- und Zinnoxyd. Im Sisen von Krasnojarsk und Otumpa (Provinz Gran Chaco in Laplata) sind 8 At. Mg-gegen 1 At. ke, wie beim basaltischen Olivin, im Stein von Luotalax hat er die Zusammenssehung des Hyalosiderits 2c. Theile der Meteorsteine kann man öfter als Olivin deuten. Dazu kommt jetzt noch das Bisilicat Broncit, der wenn er eisenarm wird in Enstatit übergeht, und das Trisilikat Mg Si Chladnit (Jahrb. 1852. 615).

7. Feldspäthe. Nur der Anorthit von Juvinas scheint außer Zweifel. Bei andern ist man noch nicht sicher, doch da man es stets mit durch Säuren zerlegbaren Feldspäthen zu thun hat, so können es

nur Plagiotlase sein.

8. Augitfrystalle sind bei Juvinas gefunden. Sonst bleibt es immer zweiselhaft, ob Augit oder Hornblende. Im Stein von Kl. Wenden bei Nordhausen, gesallen 16. September 1843, scheint sogar mit einiger Sicherheit die Analyse auf Labrador und Augit zu weisen, so meinte wenigstens Kammelsberg früher. Hornblende wird jetzt niehr auf Blättersangite zurückgesührt, und es fällt auf, daß in der Gesteinsmischung Quarz, Kaliseldspath und Glimmer so gänzlich zurücktreten.

Shepard führt außerdem noch eine Menge Minerale in nordameristanischen Aerolithen an, die man in der alten Welt nicht kennt. Apatit, Glimmer, Granat, Schwefel, eine Reihe schwefelsaurer Salze, auch neue

Minerale Apatoid, Jodolith, Chantonnit 2c. werden gemacht. Als unzweiselhaft kann man folgende 20 Elemente annehmen: Aluminium, Blei, Calcium, Chrom, Eisen, Kalium, Riesel, Kobalt, Kohlenstoff, Kupfer, Magnesium, Mangan, Natrium, Nickel, Phosphor, Sauerstoff, Schwefel, Titan, Zinn, Spur von Lithium und Strontian hat die Spectralanalyse nachgewiesen. Zweiselhafter sind schon Antimon, Arsenik und Chlor. Auffallend ist die Seltenheit an Wasserstoff, denn das Wasser im Steine von Alais und selbst im Meteoreisen von Lenarto könnte terrestrischen Ursprungs sein. Wan wollte daraus den Schluß ziehen, daß sie aus einem Gestirn kommen, das kein Wasser enthält, wie man das vom Monde glaubt. Immerhin ist es auffallend, daß Zeolithe, die in unsern vulkanischen Gesteinen eine so große Rolle spielen, sehlen.

Blei und Zinn.

Blei frystallisirt bei Hüttenprozessen zuweilen in regulären Oktaedern. Auch ist der Bleibaum seit alter Zeit bekannt, welcher sich aus essigsaurem Blei auf Zinkstäben niederschlägt. Was Wallerius von Maslau in Schle= sien, Haun aus den Vivarais anführen, scheinen Kunftprodukte; in die Laven von Madera soll es künstlich hineingeschossen sein (Jahrb. 1861. 120), dagegen am Stützerbach in Thüringen Hohlräume im Mandelstein erfüllen, Zerenner Mineral. Nachr. 1869. ss. Zu Alston Moor in Cum= berland kam es eingesprengt im Duarz mit Bleiglanz am Ausgehenden eines Ganges vor, aber zugleich mit Schlacke und Bleiglätte, was die Sache auch wieder verdächtigt; doch erkennen Greg und Lettsom dieses natürliche Vorkommen an. Hr. Prof. Nöggerath (Zeitsche. beutsch. geol. Ges. VI. 674) macht ein Gemenge von Bleiglanz, Bleiglätte und gediegenem Blei von Zomelahuacan im Staate Vera Cruz bekannt, auf welches förm= licher Bergbau getrieben wird. In den manganreichen Magneteisenlagern am Pajsberge in Schweden zeigen sich oxydirte Bleche bis 4 Zoll dick (Jahrb. 1866. 226). Auch die kleinen Bleikörner in den Goldwäschen von Slavonien und Siebenbürgen bezweifelt Zepharovich nicht. Ebenso am Ural und Altai. Kokscharow (Material VI. 286) erwähnt es auch aus der Rirgisensteppe. Meteorblei pag. 720.

Rein Bleigrau, mit starkem Metallglanz, Härte 1—2, Gew. 11,4. Schmilzt bei 335°C und verdampst; beim Erstarren zieht es sich besträchtlich zusammen, so daß gegossene Kugeln nicht vollkommen rund bleiben. Das Schrot wird daher mit 2 Arsenik versetzt, damit es sich besser rundet. Es überzieht sich leicht mit einer grauen Drydationshaut, welche es vor weiterm Angriff schützt, wie man aus dem Schleuderblei der Alten sieht, was hin und wieder noch in eisörmigen Stücken gefunden wird. England gewann 1854 gegen 64,000 Tonnen, Deutschland 1874 1,400,000 Ctr. Europa zusammen über 5 Mill. Ctr., darunter Spanien mit 1½ Mill. Es sindet vielsache Anwendung, ist aber gistig. Harte Wasser hindern in Köhrenleitungen die Lösung, weiche dagegen mit Lust lösen etwas Pb A.

Jinn soll geschmolzen unter günstigen Umständen auch in regulären Ottaedern (?) krystallisiren. Dagegen sind die Krystalle, wiergliedrig (Pogg. Ann. 58. 600): Ottaeder o = a:a:c mit 57°13' Seitk. und 140°25' Endk. herrscht vor, a = $\sqrt{6,723}$. Die erste quadratische Säule q = a:a: \infty c fehlt auch selten. Miller gibt noch das nächste stumpsere Ottaeder a: c: \infty a, dann a:a:3c, a:3c: \infty a und a: \infty a: \infty c an. Auffallender Weise bilden sie lange Stäbe nach Art der dens dritischen Metallbäume, die aus aneinander gereihten Zwilslingen bestehen. Die Reihen kleiner Ottaeder haben o gesmein und liegen umgekehrt, nicht selten geht wie beim gebiegenen Kupser eine Hauptlamelle ganz durch. Isomorph mit Bor.

Binnweiß, die Farbe läuft nicht an. Beim Biegen zeigen Zinnsstangen einen eigenthümlich knirschenden Ton (Zinngeschrei), H. = 2, Gew. 7,29. Schmilzt bei 225°C., ist daher das schmelzbarste unter den dehnbaren Metallen. Bei starker Kälte zerfällt es dagegen zu eckigen Stängeln, die schon bei schwachem Drucke zerbröckeln. Bildet in Salzssäne leicht lösliches Zinnchlorür Sn Gl. Es wird sast einzig und allein aus Zinnstein gewonnen, hier wurde auch von den ältern Mineralogen gediegenes Vorkommen angegeben, und es soll wirklich mit dem Golde von Miask (Journ. prakt. Chem. 33. 200) und Guhana (Compt. rend. 52. 008) sich sinden. Romé de l'Isla wollte es von Cornwall besitzen (Hauh Mieneralog. IV. 177), und in Mexico kommen ductile Metallplättchen mit Wissmuthspath pag. 529 vor. Nimmt den Metallen die Geschmeidigkeit, und macht sie klingend und hart.

Titan. Dafür hat man lange die kleinen kupferrothen Würfel geshalten, welche sich in der sogenannten Sau der Hochöfen bilden, und welche Wollaston (Phil. Transact. 1823) zuerst in den Schlacken von Mersthyr-Tydvil in Südwallis erkannte. Sie haben über Feldspathhärte, Gew. 5,3. Nach Wöhler (Pogg. Ann. 78. 401) enthalten sie jedoch neben 78 Ti noch 18,1 Stickstoff und 3,9 Kohle, bestehen daher aus Cyan-Sticksstoff-Titan mit 16,2 Titanchanür und 83,8 Stickstofftitan, Ti Cy + 3 Ti N. Vorzügliche Krystalle zu Schussenied in Oberschwaben.

Spröde Metalle, gehören nicht mehr dem regulären sondern dem rhomboedrischen Systeme an. Schon oben haben wir dieß beim Osmizidium pag. 708 gesehen. Auffallender noch ist es beim gediegenen Wiszmuth, Antimon, Arsenik und Tellur, die rhomboedrisch und zugleich isomorph sind (G. Rose Pogg. Ann. 77. 143).

9. Wismuth.

Bisemutum Agricola Bermannus pag. 693; Plumbum cinereum Snebergi effoditur e fodina, cui nomen inde Bisemutaria, de natura foss. 575 und 644. Tectum argenti ber alten Bergleute, weil

bas Silber barunter lag. Bismuth natif. Es wurde früher als regulär beschrieben. Besonders schön bekommt man die künstlichen Rry= stalle in zelligen scheinbaren Würfeln, beren sämmtliche Eden durch vier sehr deutlich blättrige Brüche abgestumpft werden, die einem regulären Oftaeder von 109° 28' entsprechen würden, wenn die genannten Arnstalle wirklich Würfel wären. Zu Schneeberg kommt auch das scheinbare Granatveder vor. G. Rose zeigt aber, daß jener Würfel ein etwas scharfes Rhomboeber mit 87° 40' in den Endkanten sei, also für c = 1 ist die Nebenage a = V0,588. Dem zufolge soll der blätterige Bruch o' = c: oa: oa: oa in der Geradendfläche etwas deutlicher sein, als die drei andern des nächsten schärfern Rhomboeders o = ga' : ga' : c, die Seitenkante oso = 110° 33' und die Kanten oso' = 108° 23' liegen ben Winkeln bes regulären Oktaebers so nahe, daß sie leicht zu verwechseln waren. Auch das nächste stumpfere Rhomboeder d = 2a': 2a': oa:c, dem Rhomboeder des Granatoeder nahe, ist etwas blättrig, wie man bei den sächsischen Krnstallen sieht. Den wichtigsten Beweis für das rhom= boedrische System bilden jedoch die Zwillinge: zwei Hauptrhomboeder haben die Fläche des nächsten stumpfen Rhomboeders d gemein, und liegen umgekehrt. Wir haben dann rhombische Säulen von 87° 40' mit einem Paare auf die scharfen Kanten aufgesetzt, das sich unter 173° 16' Wären die Hauptrhomboeder Würfel, so könnte dieses Gesetz schneidet. gar keinen Zwilling geben, benn es würden alle Flächen einspiegeln. Die frystallinische Masse findet sich in der Natur häufig in gestrickten, schmalstrahligen Massen im Gestein eingesprengt.

Röthlich silberweiß, aber gern grün und roth d. h. taubenshälsig angelaufen, woher cs sogar seinen Namen haben soll, bunt wie eine "Wiesenmatte". Härte 2—3, milde wie Glaserz, aber nicht mehr dehnbar, Gew. 9,8. Es ist am stärksten diamagnetisch pag. 161.

Schmilzt sehr leicht 264° C schon auf einem stark geheizten Ofen, brennt aber nicht fort, und beschlägt die Kohle gelb. Es dehnt sich dabei aus, und hat wie Wasser bei + 4° seine größte Dichtigkeit. In Salpetersäure löslich, aber die Lösung gibt durch Zusat von viel Wasser einen weißen Niederschlag, weil sie sich in ein basisches Salz (Schminkweiß) zerlegt, das niederfällt, und in freie Säure, welche einen Theil des Salzes in Lösung erhält. Mit Salzsäure fällt unter gleichen Umständen Ornchlorür Bi2 + Bi Gl3 nieder, worauf in Freiberg die Gewinnung geringer Mengen beruht, Berg. Hütt. 3t. 1876 pag. 80. Man kann Rhomboeder von Zollgröße in den prachtvollsten stahlgrauen, purpurrothen oder smaragdgrünen Farben krystallisiren lassen (Bogg. Ann. 31. 402), wenn man das fäufliche Metall längere Zeit mit Salpeter schmilzt, bis die Brobe nicht mehr roth oder blau, sondern grün und gelb an-Gießt man ce dann in einen erwärmten Röstscherben, läßt ce läuft. langsam erkalten, stößt die obere erstarrte Kruste mit einer glühenden Rohle durch, gießt das innere flüssige Metall ab, und zerbricht nach einer halben Stunde, so kommen die schönsten Krystalldrusen zum Vorschein,

die besonders prachtvoll in Paris gemacht werden. Newtons leichtflüssiges Wetall, bei 94½° C. schmelzbar, besteht aus 8 Theilen Wismnth 5 Blei und 3 Zinn; 8 Bi 4 Pb 2 Sn mit 2 Cadminm schmilzt schon bei 70° C. (Pogg. Ann. 112. 400); die Legirung von Lipowit 15 Bi 8 Pb 4 Sn 3 Cd schmilzt sogar schon bei 65½°. Dient zum Abnehmen der Winkel großer Krystalle, zu Sicherheitsventilen bei Dampstessell zc. Statuenmetall besteht aus Kupser, Zinn und Wismuth. Schnellsoth, Arzneimittel. Dem Glase ertheilt es ein stärkeres Lichtbrechungsvers mögen, als das Blei, und macht es dabei minder weich.

Das sächsische Erzgebirge hatte früher das Monopol, es wurden 800 Ctr. durch Anssaigern gewonnen, und zwar nur aus dem gediegenen Vorkommen in den Erzen der Blanfarbenwerke. Neuerlich hat sich der Preis sehr gesteigert, da es als basisches Wismuthnitrat besonders in warmen Gegenden gegen Cholera und chronische Diarrhöen dient, und 1866 "der grotest weißgeschminkte Clown die stehende komische Figur der Arenen ward". Auch zu Britanniametall findet es neuerlich Verwensdung: 1869 stieg in Paris das Kilogramm von 11 auf 55 Franken! Bricht zusammen mit Speiskobalt und Kupfernickel auf den silberhaltigen Kobaltgängen, und ist daher der Ausmerssamkeit der ältesten Bergleute nicht eutgangen. Besonders reich ist Sachsen: Schneeberg, wo das ästige in einem rothen Jaspis brach; Annaberg, Johann-Georgenstadt, sehr schön blättrig auf den Zinnstockwerken zu Altenberg. Fürstenbergische Gruben auf dem Schwarzwalde, Bieber in Hessen im Bechstein 2c. Mt. Ramsay in Tasmarien. Bolivia führt Erze mit 23 p. C. Bi aus.

Wismuthgold Au² Bi (blackgold) nach dem Fundorte Maldonit genannt, wurde von Herrn Ulrich in Melbourne fein in Quarz mit Gold und Arsenikties eingesprengt gesunden, es hat die Farbe des Arseniktieses, ist aber geschmeidig, Jahrb. 1875. 287.

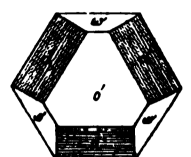
Vererzt kommt es vor im Wismuthglanz Bi, Wismuthsilber, Tetraschmit; als Wismuthocker nimmt es auch wohl Kohlensäure auf (Bismutit, Wismuthspath pag. 529), Wismuthblende pag. 453. Während des Krieges 1870 war es für Frankreich »inabordable même pour les médicaux« (Ann. Chim. Phys. 1874. III. 484), jest haben sich Erze bei Meymac (Corrèze) in Quarzgäugen des Granites gefunden, zusammen mit Wolfram und Tungstein: metallisch, oxydisch, geschweselt und hydratisch kohlensauer.

10. Antimon.

Der Name Antimonium kommt schon um das Jahr 1100 bei Alchymisten vor, ja nach einigen schon im Sten Jahrhundert; nebenbei lief aber auch orique orise, Stibium, doch wurde unter letzterm mehr Grauspießglanz verstanden, woraus Basilius Valentinus den regulus Antimonii (curriculus triumphalis antimonii, Amsterdam 1685) darstellte. Der Stern des Antimoniums, das Wunder der Alchymisten, entsteht durch Dendriten auf der Oberfläche des Regulus bei langsamem Erkalten. Es lieserte die

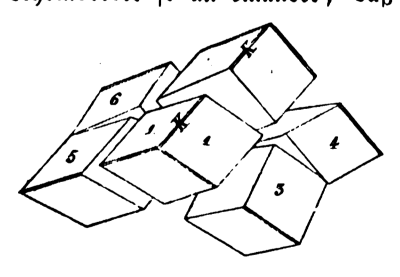
"ewigen Pillen", die immer wieder unverdaut durch den Leib gehen sollten. Gediegen wird es zuerst von Swab im Kalkspath der Silbergruben von Sala in Schweden erwähnt (Abhandl. Schwed. Akad. 1748), 1780 kam es Arsenikhaltig zu Allemont in der Dauphiné vor (Mémoirés de l'Acad. Sc. Par. 1781), und Klaproth (Veitr. III. 160) analysirte es von Catharine Neussang bei Andreasberg. Insel Bornev. Kopfgroße Stücke auf der Kusselsmine bei Quebeck, Berg. Hüttz. 1867. 144. Kleine Mengen die Quellen von Rippoldsau, Kissingen, Brückenau, Mondorf. Kein zweites Erz hat in der Jatrochemie eine solche Kolle gespielt.

Rhomboeder ω 87° 36' in den Endkanten, $a = \sqrt{0.586}$, chemisch



kann dieses dargestellt werden (Hessel Jahrb. 1833. 185). Der deutlichste Blätterbruch o' = c: ∞a: ∞a: ∞a stumpft die Endecke ab, er herrscht eutschieden vor, wie man beim Zerschlagen wahrnimmt. Etwas weniger blättrig sind ferner die Flächen des nächsten stumpsern Rhombveder d = 2a': 2a': ∞a: c, welche

Streisen auf dem ersten Blätterbruch erzeugen. Mohs fand bei körnigen Stücken von Allemont den Endkantenwinkel d/d 117° 15'. Das nächste schärfere Rhomboeder o = ½a': ½a': ∞a: c ist dagegen nur wenig blättrig, ebenso die zweite sechsseitige Säule. Die Sache verhält sich daher anders als beim Wismuth, wo die drei Flächen des Rhomboeder o noch sehr deutlich blättrig sind. Bei Andreasberg kommt auch das zweite stumpsere Rhomboeder 4a: 4a: ∞a: c vor. Einen flächenreichen Krystall bildete Römer ab (Jahrb. 1848. 210). Hänsig Zwillinge: zwei Instituten haben die Fläche des nächsten stumpseren Rhomboeder d gemein und liegen umgekehrt. G. Rose (Pogg. Ann. 77. 145) bildete nach diesem Zwillingsgesetz Sechslinge von Andreasberg ab, darin legen sich je zwei Rhomboeder so an einander, daß ihre gemeinsamen Endkanten (kk 1



und 2) in eine Flucht fallen, ihre Angränzungsfläche aber senkrecht gegen diese gemeinsame Kante steht. Haben sich nun so die Individuen 1 und 2 zu einander gestellt, so bleiben von jedem noch zwei freie Kanten für die übrigen vier über: 3 liegt gegen 1, wie 4 gegen 2. Da der ebene Winkel der Rhomboederfläche 87° 28' beträgt,

so bleibt in der Ebene der Flächen 1 2 3 4 rechts, wie in der 1 2 5 6 links zwischen den Kanten angränzender Individuen ein Winkelraum von 5° 4', der sich ausfüllt. Wenn links und rechts vier Individuen 1 2 3 4 und 1 2 5 6 einspiegeln, so spiegeln vorn und hinten quer gegen die gesmeinsame Kante kk nur drei: 1 3 5 und 2 4 6. Der Winkel zwischen 3/5 und 4/6 beträgt in letztern 87° 28'. Es ist uns dadurch eine förmsliche zweigliedrige Ordnung geworden. Man kann dieselbe aus zwei Vierlingen 1 2 3 5 und 2 1 4 6 entstanden denken, die sich zwillingss

artig an einander lagerten. Jeder Vierling bildet eine dreigliedrige Ordnung, z. B. das Hauptindividnum 1 nimmt die Mitte ein, in dessen Endfanten-Verlängerung die Zwillingskanten von 2 3 5 liegen. Alles aber ist nur Folge des einen einsachen gewöhnlichen Zwillingsgesetzes. Natürliche Arnstalle sind selten schön, dagegen kommen sie zufällig bei Hüttenprozessen vor; wie z. B. auf der Bleihütte Münsterbusch bei Aachen, wo Laspehres (Jahrb. 1876. 400) den Endkantenwinkel des Khomboeder 87° 6′ 50" fand, sie waren nur etwas durch Blei verunreinigt.

Zinnweiß, in derben körnigen Stücken. Härte 3-4, wenig spröde, Gew. 6,6.

Vor dem Löthrohr geschmolzen glüht es sort, raucht stark und bes beckt sich dabei mit weißen Arystallnadeln von Antimonoxyd. Es versbreunt im Chlorgas schon bei ganz mäßiger Wärme. Arsenikgeruch sehlt nicht. Ein kleiner Silbergehalt läßt sich mit Blei abtreiben. Künstlich kann man es amorph und krystallinisch darstellen (Gore, Pogg. Ann. 103. 406).

Arsenantimon von Allemont (Allemontit) ist dunkelfarbiger als bas reine, soll nach Rammelsberg 37,8 Sb und 62,2 As haben, könnte also Sb As³ sein.

Antimonsilber (Diskrasit) Ag² Sb mit 77 Ag, 23 Sb. Zweisgliedrig. Die grobblättrigen bilden vielsach gestreiste Säulen, deren Geradendssäche B deutlich blättrig wegbricht. Es scheint dieß der am leichstesten darstellbare Blätterbruch. Die gestreisten Säuslen sich öfter in Drillingen unter ungefähr 60°. Wenn man daher die Stellung mit Mohstagonitartig nimmt, so würden die Individuen die

Säulenfläche $M = a : b : \infty c$ gemein haben, und umgekehrt liegen, die Streifen der Säule giengen der Axe a parallel, und es müßte der blättrige Bruch $B = a : \infty b : \infty c$ die stumpse Säulenkante von M/M gerade abstumpsen. Die Geradendsläche $c : \infty a : \infty b$ ist auch blättrig. Schon Hany glaubte am Ende der gestreisten Säule den blättrigen Bruch eines stumpsen Rhomboeders beobachtet zu haben, und allerdings kommen außer der Säule M noch mehrere schiese vor, doch hält es schwer, sie darzustellen. Nach Hausmann (Handb. Mineral. 58) soll $b : c : \infty a$ 112° 14′ beutlich blättrig sein, derselbe gibt von Andreasberg noch mehrere andere Flächen an.

Farbe steht zwischen Zinnweiß und Bleigrau in der Mitte, auf der Oberfläche laufen die Krystalle aber silberweiß an, so daß man sie mit Silber verwechseln würde, allein beim Schlage zerspringen sie längs der Blätterbrüche, obgleich der Strich milde ist. Eigenthümlich ist an manschen Stellen, besonders wenn sich Bleiglanz daran legt, ein messing bis goldgelber Anflug, der nach Hausmann von Manganoryd herrühren soll. Härte 3—4, Gew. 9,8.

Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht, und reducirt sich nach einigem Blasen zu einem Silberkorn.

Im vorigen Jahrhundert kam es auf der Grube Wenzel bei Wolfach im Schwarzwalde in centnerschweren Blöcken vor, mit Bleiglanz, Fahlerz und gediegenem Silber, die eine große Silberausbeute gaben. Schon Klaproth (Beiträge II. 200) unterschied ein seinkörniges mit 84 Ag und 16 Sb und ein grobkörniges mit 76 Ag und 24 Sb. Letteres ist das frystallisirte und daher wahrscheinlich die bestimmtere chemische Berbindung, während ersteres sich so eng an das mitvorkommende gesdiegene Silber anschließt, daß man öster an ein und demselben Stücke die Grenzen nicht ziehen kann. Um ausgezeichnetsten auf Katharina Neusang und Samson bei Andreasberg. Wanche sind auch mit Arsenik gemischt.

Antimon wird aus Grauspießglanz dargestellt: man löst in Salzsäure, fällt durch Zink oder Eisen das Metall als Pulver, welches gewaschen unter Kohlenstaub leicht zusammenschmilzt. Hartblei zu Buchdruckerlettern enthält 20 Antimon: si Stibi in catinis excoctum additur in plumbum album, libraria sit temperatura, Agricola nat. foss. pag. 575. Wichtig in der Arzueikunde 2c. Antimoniete werden wir bei den geschweselten Metallen kennen lernen, wo nicht blos Sb S³ die Stelle der Säure vertritt, sondern auch im Nickelantimonglanz, Antimonnickel 2c. geradezu an die Stelle des Schwesels Antimonmetall kommt. Das ogydische Vorkommen (Weißspießglauz) ist unwichtig.

11. Arjenit.

Kurz Arsen, Agosersóv. In der Natur sindet man selten meßbare Krystalle, dagegen kann man sie durch Sublimation erhalten, der Endstantenwinkel des Hauptrhomboeder beträgt 85° 4', daher $a = \sqrt{0,508}$, doch ist dieses nicht blättrig, sondern wie beim Antimon das nächste stumpsere $d = 2a' : 2a' : \infty a : c (113^{\circ} 56')$. Aber auch diese Winkelkonnte G. Rose nicht messen. Dagegen sind die Geradendslächen o' = $c : \infty a : \infty a : \infty a$ noch blättriger und glänzender als beim Antimon, und da diese Blättchen sich immer zu Zwillingen, die d gemein haben und umgekehrt liegen, verbinden, so wurde aus dem leicht meßbaren Zwillingswinkel o/o = 77° 1' der Winkel des Hauptrhomboeders berechnet. Ein Rhomboeder $a' : a' : a' : \infty a : c$ kommt bei fünstlichen Taseln vor. Nach Cooke (Silliman Amer. Journ. 1861. XXXII. 119) fünstlich auch regulär.

In der Natur findet gediegen Arsenik sich gewöhnlich in feinkörnigen Massen mit nierensörmiger Oberfläche und schaaliger Absonderung, daher von den Vergleuten Scherbenkobalt genannt. Die Oberfläche schwärzt sich in seuchter Luft schnell mit Suboryd As O, schlägt man jedoch ein Stück ab, so tritt eine licht bleigraue Farbe vor, die sich in trockener Lust hält, in seuchter aber bald wieder anläuft. Härte 3—4, zwar spröde, aber doch noch mit glänzendem Strich. Gew. 5,8. Man hüte sich, den eingesprengten Bleiglanz von Joachimsthal und Andreasberg nicht für blättrigen Arsenik zu nehmen.

Auf Kohle glimmt es nach dem Anzünden fort, und verflüchtigt sich ohne vorher zu schmelzen unter einem unangenehmen knoblauchartigen Geruch. Nur unter einem Luftdruck ist ce schmelzbar. Da die arsenige Säure Äs geruchlos ist, so kommt der Geruch von flüchtigem gediegenem Arsenik, was durch Kohle und Metall immer wieder aus Äs reducirt wird. Er sindet sich hauptsächlich auf Kobalt- und Silbergängen in Sachsen, auf dem Harz bei Andreasberg, auf dem Schwarzwalde bei Wittichen, in den Vogesen bei Markirch 2c. Derbe Massen kommen auch als "Fliegenstein" roh in den Hardel. Antimon gewöhnlicher Begleiter, der sich daher auch mit ihm legirt. Breithaupt's Arsenglanz von der Grube Palmbaum bei Marienberg im Ineis hat 96,8 Arsen und 3 Wismuth, dunkelbleigrau, mit einem deutlichen Blätterbruch, etwas niedrigerem Gew. 5,4, ist verunreinigtes Arsenik, Jahrb. 1874.

Arsen ist nicht blos von Walchner (Pogg. Ann. 69. 567) in den Niederschlägen der Quellen aller Orte gesunden, sondern Daubrée weist es mittelst des Marsh'schen Apparates im Basalt, selbst im Meerwasser nach, Otto sand es sogar im Resselstein seines Theefessels. Es verbindet sich nemlich mit Wasserstoff im Statu nascente leicht, zersetz sich aber in der Hicken Weichlag. In Statu nascente leicht, zersetz sich aber in der Hicken Beschlag. In Stein- und Braunkohlen hängt es offenbar mit dem Schweselstes zusammen. And ist die rohe Schweselsäure arsenhaltig, was sich mit Chlorbaryum entsernen läßt, indem sich slüchtiges Arsenstlorid bildet, was Landwirthe zu beherzigen haben. Unter den Erzen ist besonders Arsenisties hervorzuheben; Arsenissance haben wir schon bei der Phosphorsäure kennen gelernt; unwichtiger ist arsenige Säure Äs. Dagegen spielt Schweselarsenik As S³ unter den Sulphosäuren eine michtige Rolle.

12. Tellur.

Man kannte es schon längst als Aurum paradoxum ober Metallum problematicum von der Grube Mariahilf zu Facebay bei Zalathna in Siebenbürgen, aber erst Klaproth (Beitr. III. 1) entschied im Jahre 1798 über seine chemischen Eigenschaften. Phillips beschrieb es als ein Di= hexaeder von 130° 4' in den End= nud 115° 12' in den Seitenkanten, dessen Seitenkanten durch die erfte jechsseitige Säule abgestumpft sind: tleine glänzende Krystalle, in Drufenräumen von Quarz, G. Rose fand den Seitenwinkel 113° 32', und nimmt man das Diheraeder als ein Dirhomboeder, so würde das Rhomboeder 86° 57' in den Endfanten haben, folglich a = Vo,5656 sein. Die Structur kann wegen der Rlein= heit nicht beobachtet werden. Mohs gab auch ein Rhomboeder von 71° 51' Endf. an, welches einer Rhombenfläche a : ja : a : c entspricht, und mit seinen Flächen auf die Seitenkanten der sechsseitigen Säule aufgesett ist. Auch das Tellur erhält man durch Schmelzen wie das Antimon in Rhomboedern von 85°-86°, allein der Blätterbruch entspricht daran der ersten sechsseitigen Sänle a: a: oa: oc; auch die Geradendsläche c;

45

08

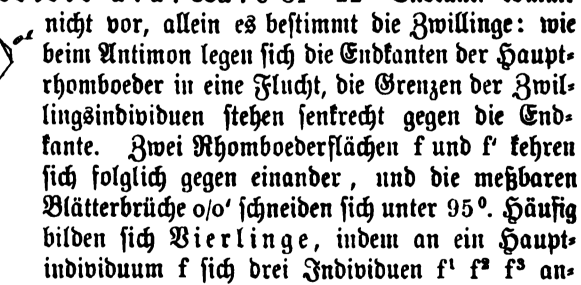
oa: oa: oa ist etwas blättrig. Das sind bei Gleichheit der Form immerhin merkwürdige Unterschiede von Antimon und Arsen. Rammels=berg (Monatsber. Berl. Atab. 1875. →7•) nimmt es daher, wie Schwefel und Selen, zweiwerthig.

Zinnweiß bis Stahlgrau, Härte 2—3, milbe, Gew. 6,3.

Auf Kohle schmilzt es so leicht wie Antimon, brennt aber mit grünslicher Flamme. Ein Rettiggeruch kommt vom beigemischten Selen. Nach Bet 97,2 Te und 2,8 Gold. Die jetzt verlassene Grube zu Facebah auf Gängen im Karpathensandstein war lange der einzige Fundort, dann entdeckte es Genth (Silliman Amer. Journ. May 1868 Bb. 45) auf der Stanislausgrube von Calisornien, Bertrand (Jahrb. 1870. 466) bekam es von Sacramento in Chile, und besonders bedeutend scheint nach Dr. Endlich (Hayden, Annual Report of Terrotories for the Year 1873. pag. 355 und 688) der Reichthum an den edelsten Tellurerzen auf der Red Cloud mine von Colorado zu sein. Beim Verhütten der Erze werden Tellurdämpse als giftig gesürchtet.

Tellurwismuth (Pogg. Ann. 21. 505) aus einer Lettenkluft der Grünsteinformation von Schoubkau bei Schemnitz in Ungarn, wird von G. Rose wegen seiner rhomboedrischen Form hierhin gesetzt. Die Krystalle sind nur mit ihrem ansgezeichneten Blätterbruch o = c: ∞ a: ∞ a: ∞ a

in Zwillingen meßbar. Darnach berechnet hat das gewöhnlich vorkommende Rhomboeder $f = \frac{1}{2}a' : \frac{1}{2}a' : \infty a : c$ 66° 40' in den Endkanten, mit ihm verbindet sich $m = \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a : \infty a : c$, doch sind m und f häusig so krumm, daß man sie für Säulenslächen nehmen könnte. Hauptrhomboeder $a : a : \infty a : c$ 81° 22' Endkant. kommt



legen. Man darf sich nur das Hauptrhomboeder, welches das nächste stumpsere je von f f¹ f² f³ bildet, hinzudenken, so liegen mit den Endstanten des Hauptindividuums je eine Endkante der drei Nebenindividuen in einer Flucht. Damit ist eine dreigliedrige Ordnung geschlossen. Hais dinger, dem wir die Bestimmung danken, hat wegen der Häufigkeit von Vierlingen (xexpádvµoz) das Mineral Tetradymit genannt. Blätztriger Tetradymit (Bornin) mit Schweselwismuth zu Keswick in Cumberzland, Lumpkin-County in Georgia (Amer. Journ. 1859. XXVII. 20), namentzlich mit Gold im Takonischen System (Jahrb. 1867. 440), auf dem Atlantischen Abhange des Felsengebirges (Jahrb. 1873. 470), auf der berühmten

Red Cloud Grube in Colorado, großblättrig und in ansehnlicher Menge auf der Oncle Sams Grube in Moutana mit eingesprengtem Gold im Dolomtt (Jahrb. 1875. 187).

Licht bleigraue Farbe mit starkem Glanz auf frischem Blätterbruch, die Oberfläche matt wie Blei. H. = 2 und milde, Gew. 7,5.

Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht, verbreitet einen schwachen Seslengeruch, und beschlägt innen die Kohle gelb (Wismuth), außen weiß. Dabei glänzt ein Metallforn, was immer kleiner wird: 58,3 Bi, 36 Te, 4,3 S führt vielleicht zu der Formel Bis Tes S. Zu Highland auf Oncle Sams Grube in Montana hat sich nach Genth die Oberstäche zu Montanit Bi Te Ho orydirt, welchen man mit Salzsäure wegnehmen kann. Auf den Goldlagern von Virginien kommen Blätter im Glimmersschiefer vor (Silkman Amer. Journ. 2 ser. 10. 70). Dagegen weicht Werner's

Molybdänsilber von alten Halden zu Deutsch-Pilsen ohnweit Gran im Gehalte etwas ab: 61,1 Bi, 29,7 Te, 2 Ag, 2,3 S. Zu San Jozé bei Villaricca in Brasilien kommt im Marmor der Goldlager etwas ganz ähnliches vor, man könnte es mit glimmerigem Eisenglanz verwechsseln (Hausmann Leonhard's Jahrbuch 1852. 608), es sind blättrige sechsseitige Taseln. Die Analyse von Damour gab aber 79,1 Bi, 15,9 Te, 3,1 S, 1,5 Se.

Tellursilber Ag Te, Hessit (G. Rose Pogg. Ann. 18. 64) bricht nesterweis im Talkschiefer auf der Grube Sawodinskoi bei Barnaul am Altai in Centnerschweren Blöcken, ist körnig, Gew. 8,5, etwas weniger geschmeidig und lichter (ins Stahlgrau) als Glaserz, 62,4 Ag, 36,9 Te. In Chili (Jahrb. 1876. 664) mit 5 p. C. Blei. Peters fand es bei Rezbanya und meint isomorph mit Kupferglas; Petz (Pogg. Ann. 57. 471) in den Goldgängen bei Nagyag in Siebenbürgen, wo es in Begleitung von

Tellursilbergold, Petit (Ag, Au) Te sich fand. Dieses hat 46,7 Ag, 18,3 Au, 35 Te. Gew. 8,8, Farbe dunkeler und Geschmeis digkeit noch geringer als bei Ag Te. Auf der Stanislausgrube in Caslifornien kamen auch Spuren von reinem Tellurgold, Calaverit Au Tedvor (Jahrb. 1873. 400). Auf der Grube Red Cloud bei Goldhill in Colosrado sand sich Petit in solchen Mengen, daß er dort wichtiger als daß fein vertheilte gediegene Gold ist. Der Golds und Silberwerth der Tonne à 20 Ctr. stieg bei dem besten Erze auf 26000 Dollar, Jahrb. 1873. 494.

Tellurble i Pb Te (Altait), auf der Grube Sawodinskoi in kleinen derben Parthien dem Tellurfilber beigemischt, hat einen dreisachen Blättersbruch, wie Bleiglanz. Läßt sich zu Pulver reiben, gelblich zinnweiß, Härte 3. Bricht auch in größern Mengen auf den Gruben Stanislaus in Californien und Red Cloud in Colorado. Durch die Entdeckung der Tellurerze in Amerika überhaupt sind noch eine ganze Reihe neuer Versbindungen gefunden worden, wovon ich nur das Tellurnickel Ni² Te³ (Melonit) von der Stanislausgrube in Californien erwähne, mit 21 Ni, 73,4 Te, 4 Ag, von Wismuthähnlicher Farbe und einem deutlichen Blät-

terbruch, Jahrb. 1873. 489. Ein Tellurwismuthsilber Ag S + 2 Bi Te mit 48,5 Bi, 24,1 Te, 23,3 Ag, 3,3 S analysirte Rammelsberg (3tschr. b. geol. Ges. 1869 XX. 89) von der Sierra de Tapalpa zwischen Guadalazara und Colima in Mexico, Gew. 7,8, grau und mild.

Tellur steht zum Golde in einer merkwürdigen Beziehung, wie Schrifterz und Blättererz beweisen, worin neben Gold das Tellur einen wesentlichen Bestandtheil bildet. Auch soll zuweilen Tellurige Säure (Te) das gediegene Tellur begleiten. Zur Gewinnung des Tellur dient vorzüglich Tellurwismuth, in Beziehung auf Menge das wohlseilste.

Rink, bläulich weiß. Steht zwar zwischen Spröde und Geschmeidig, allein sein deutlich blättriger Bruch stellt es zu den rhomboedrischen. Auf der Zinkhütte bei Aachen kommen nach Nöggerath reguläre sechsseitige Säulen mit blättriger Geradendfläche vor; in Oberschlesien erzeugen sich dagegen durch Sublimation Zinktropfen mit vielen Facetten ähnlich den Polyedern des Buntbleierzes pag. 508. Nifles hielt sie mit Unrecht für pentagondodekaedrisch. Aehulich Cadmium (Journ. pratt. Chem. 55. 202). Da Messing zuweilen in gestrickten Formen vorkommt, so könnte Bink nach G. Rose auch noch regulär frystallisiren. Das elektropositivste Metall, daher überzieht es sich schnell mit Ornd, das vor weiterer Zersetzung Nach Becker soll der Basalt von Victoria in Australien gediegene Stucke enthalten (Jahrb. 1857. 312), auch im Goldsande des Mittamittaflusses (1. c. 699) sei es gefunden in faustgroßen Stücken bedeckt mit Blende. Vor dem Löthrohr gibt es ein blendendweißes Licht, daher für Fenerwerker wichtig. Schmelzpunkt 433° C., die Dehnbarkeit steigt bis 150°, in diesem geschmeidigen Stadium läßt es sich zu Blech walzen und zu Draht ziehen. Dann wird es wieder sprode, und fann bei 2000 zu Pulver gestoßen werden. Zinkweiß verdrängt das Bleiweiß. Deutschland gewann 1874 1,408,529 Ctr. Im Durchschnitt rechnet man auf Europa 21 Millionen Centner.

13. Shwefel.

Swibla Ulfilas, Jecov göttliches Räucherwerk, weil man bei Opfern dem angezündeten Schwefel reinigende Kraft zuschrieb. Sulphur Plinius 35. 50.

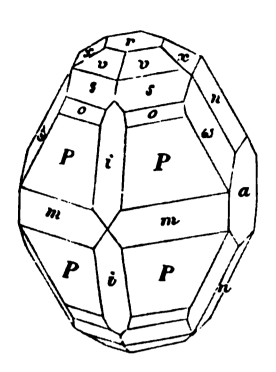
Dimorph 2gliedrig und 2 + 1gliedrig. In der Natur fand sich lange nur 2gliedriger, welcher durch Sublimation aus Schweselgas in Spalten der Bultane, brennender Steinkohlen, oder in den Rösthausen der Schweselerze sich bildet. Auch Schweselwasserstoff gibt in Berührung mit Sauerstoff Schwesel ab, $H_2S + O = H_2O + S$. Seltener im Schwelzsluß bei Grubenbränden auf Sicilien, Rath Pogg. Ann. 1873 Ergänzb. VI. 257. Besonders schön erhält man die fünstlichen aus Auslösungen im Schweselkohlenstoff CS^2 , der sich bei glühenden Kohlen im Schweseldampf bildet. Diese farblose Flüssigfeit löst das Doppelte ihres Gewichts vom Schwesel auf, und läßt, da sie schwell verdampst, den gelösten Schwesel in schönen 2gliedrigen Krystallen sallen. Es herrscht

1

Oktaeder P = a:b:c, vordere Endkante a:c 106° 38', seitliche Endstante b:c 84° 58', Seitenkante a:b 143° 17', gibt

 $a:b = \sqrt{0.1825}: \sqrt{0.2781}$, lg. a = 9.63065, lg. b = 9.72213.

Flächen P sehr undentlich blättrig. Die gerade Abstumpfung der seitlichen Endfante n = b:c: wa sindet sich fast immer, seltener das gegen die Abstumpfung der Seitenkante m = a:b: wc 101° 56', welche auch etwas blättrig sein soll. Geradendsläche r = c: wa: wb hat die Winkel der Säule, sie dehnt sich zuweilen sehr start aus. Aber selten sehlt zwischen P und r das stumpsere Oktaeder s = a:b: zc mit 90° 15' in den Seitenkanten. Durch seine Ausschung werden die Krystalle sehr verzogen; a = b: wa: wc sindet sich öster. Selten v = a:b: zc, o = a:b: zc, x = b: zc: wa,



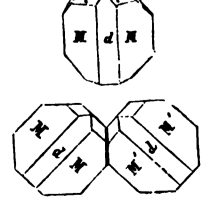
w = b: c: 3a, b: c: 4a, i = a: c: ∞ b. Dr. Brezina (Jahrb. 1870. ss.) gab a: b = 0,4266: 0,5263 an, und fand noch die Oftaeder 117, 131, 311, 433. Die Oftaeder auf Sicilien zuweilen so verzogen, daß sie ein tetraedrisches Ansehen bekommen (Sphenoide Jahrb. 1876. 41). Auch Zwilslinge, welche m = a: b: ∞ c oder i = a: c: ∞ b gemein haben und umgekehrt liegen, kommen in seltenen Fällen vor (Solsatara, Zeitschr. deutsch. Geol. Gesellsch. IV. 167).

2 + 1 gliedriger Schwefel von 1,96 Gew. entsteht nach Mitsscherlich (Abh. Berl. Atad. Wiss. 1822. pag. 45), wenn man größere Mengen schmilzt, langsam erkalten läßt, die Kruste nach einiger Zeit durchschlägt, und den slüssigen abgießt. Es zeigt sich dann im Innern ein Gewirr von Strahlen M, längs welchen sich dünne Tafeln P sägesörmig anlagern, die sich mit den Strahlen in Zwillingsstellung besinden nach dem Gesetz der Bavenver Zwilzlinge des Feldspaths. Eine geschobene Säule M = a: b: ∞ c bildet vorn 90° 32'. Schiesendsläche (breite Fläche der Taseln) $P = a: c: \infty b$ 84° 14' gegen Are c macht vorn die stumpse

Kante P/M = 94° 6'. Blättrige Brüche sollen vorhanden sein, aber sie sind nicht deutlich. Setzen wir aus der Diagonalzone von P die Fläche n = a: c: ½b, 90° 18' über P bildend, so ist die Abstum=

pfungsfläche der vordern stumpsen Hendhoederkante $\mathbf{t} = \mathbf{c} : \frac{1}{2}\mathbf{a} : \frac{1}{2}\mathbf{b}$. Häufig ist auch Fläche $\mathbf{d} = \mathbf{a} : \infty \mathbf{b} : \infty \mathbf{c}$, die vordere Säulenkante abstumpsend. Flächen dtn liegen in einer Zone. Nach G. Rose (Pogg. Ann. Erg. 1873. VI. 350) kommt monokliner Schwefel auch auf Java vor.

Zwillinge haben n gemein und liegen umgestehrt (aber nicht wie bei Mitscherlich l. c. Fig. 11); d. h. legt man zwei Individuen mit n parallel, und



verdreht senkrecht auf n das eine um 90° gegen das audere, so kommt das Bavenver Zwillingsgesetz pag. 263. Beide nicht einspringenden n müssen sich dann unter 179° 24' schneiden. Es fanden sich bis jest noch keine Bierlinge. Die Zwillinge dagegen bilden nicht selten ein ganzes

Getäfel, an dem die Strahlen der einen Seite quer gegen die der andern stehen. Senkrecht aus den Strahlen erheben sich dann Täselchen. An diesen Täselchen, die durch Ausdehnung von P geworden sind, beobachtet man sämmtliche Flächen leicht. Auch ist die Richtung der Taseln auf beiden Seiten gegen einander senkrecht, wenn man von wenigen Minuten absieht.

Frifch find diefe Rryftalle flar, fie werben aber ichnell undurchfichtig, wie ber geschmolzene Schwefel, weil felbft im feften Ruftande bie eingelnen Atome fich noch ju ber Form gruppiren, welche ihrem Temperaturzustande entspricht. Deghalb scheint auch der 2gliedrige Schwefel undurchfichtig zu werben, wenn man ihn in einer Salzlauge (1110) tocht, benn 111° ift ber Schmelgpunft, worin Die 2gliedrige Form gur 2+1. gliebrigen wirb, fogar bei 600 foll bas Umfteben ichon beginnen (Cmpt. rend. 83. 217). Inden will Bafteur (Bogg. Ann. 74. 24) auch aus Schwefeltobleuftoff 2 + laliebrige Kryftalle erhalten haben; Brame (Gromann's Journ. pratt. Chem. 55. 100) behauptet, daß auch der geschmolzene Schwefel beständig 2gliedrig fruftallifire, und nur bann 2 + igliedrig, wenn fluffiger im Ueberschuß vorhanden sei. Beim Uebergang aus einer Form in Die andere wird Barme frei. Rach Gerneg (Cmpt. rend 1874. Bb. 79. pag. 219) hat man es jogar in der Hand aus Losungen von Bengin ober Schwejeltoblenstoff 2gl. oder 2+1gl. Arpstalle zu erzeugen: man führt in Diefelbe Flüffigfeit nur einen fleinen ber einen ober anbern Art ein, so wachsen sie in ihrer Beise fort.

Hattglanz, und seting, denn es haftet kein Basser darauf. Beim Reiben entwickelt er einen eigenthümlichen Geruch, besonders bei großen Vorräthen merklich, und das Silber läuft von ihm an. In der warmen Hand an das Ohr gehalten erregt er ein starkes Amstern und Anacken. Gelbe Farbe (Schwefelgelb) mit einem Stich ins Grün, der geschmolzene wird oraniengelb bis braun, und nach Schönbein erscheint der kritallisirte gelbe Schwesel bei — 50° fast farblos. Künstlich kann man ihn ziegels roth und schwarz niachen; Fett, Zuder ic. särben ihn angerordentlich stark (Journ, pratt. Chem. 67. 100). Durchscheinenheit ist sehr verschieden, die klaren zeigen eine starke Strahlenbrechung, Brechungsexponent = 2. Axe o + opstische Mittellinie, no Ebene der optischen Axen.

Brennt mit blauer Flamme nuter Geruch von schwefliger Saure 80°, die sich selbst im Sauerstoff nur bildet, aber in Bleikammern durch Salpetersäure zu Schwefelsäure orndirt wird. Bei 111° C. schwilzt er zu einer klaren bernsteingelben Flüssigkeit; bei 160° C. sängt er an dickflüssig und braun zu werden. Gießt man solchen dickslüssigen ins Basser,

so bildet er einen elastischen Teig, ber sich nach Art des Gutta Percha in Fäden ziehen läßt, nach einigen Tagen ist er aber wieder spröde, wie Stangenschwefel. Bei 200° fließt er nicht mehr aus dem Gefäß, bei 250° wird er wieder flüssiger, bis er endlich bei 420° C. mit orangensarbigem Dampf kocht, der in geschlossenen Gefässen unverändert übersdestillirt. Läßt man ihn von hier ab erkalten, so geht er wieder die verschiedenen Grade der Flüssigkeit hindurch dis zum Schmelzpunkte. Bei der ganzen Operation dehnt er sich gleichmäßig aus. Etwas Jod x 100 macht ihn diegsam, sogar 1010 kuß bewirkt schon ähnliche Umwandslungen, Pogg. Ann. 124. 644. Berthelot (Pogg. Ann. 100. 622) unterscheidet einen am orphen in Schweselkohlenstoff unlöslichen Gew. 1,91, und einen krystallinischen, Magnus (Pogg. Ann. 92. 808 und 99. 148) sogar 4 allotropische Zustände: 2gl., 2 + 1gl., unlöslichen und krümlichen.

Fundorte des gediegenen Schwefels sind hauptsächlich zweierlei: 1) mit Gyps und Bitumen besonders der tertiären Formation. Hier durchdringt Schwefel die Thonschichten, aus welchen er abgesaigert wird. Sicilien, was allein jährlich 14 Millionen Centner liefert, ift besonders damit bedacht. Der alttertiäre Schlamm ruht auf Hippuritenkalk in Nachbarschaft von Gypsgebirgen, und wenn Klüfte barin entstehen, so sind sie mit Kryftallen von Cölestin, Gyps, Kalkspath und Schwefel ausgekleidet, lettere können eine Größe von 5 Zoll erreichen. In Spanien wiederholt sich diese Lagerung in ähnlicher Weise: die Krystalle von Conil bei Cadix sind berühmt, und bei Ternel in Aragonien sind Myriaden von Lymnäen, Paludinen und Planorben mit Schwefel erfüllt, ohne daß man den Faden zur Tiefe der Erde fände. Zu Radoboj in Croatien nicht weit von Warasdin ift der durch seine Pflanzen und Insekten so berühmte Tertiärschlamm mit "rehbraunen" Schwefelkugeln bis zu 14 % Gewicht bereichert. Noch bekannter sind die Lager von Swoszowice bei Krafau über Jurafalk und Karpathensandstein zwischen Pflanzen- und Thierresten (Jahrb. 1851. 702). Sogar im Missispidelta sollen mächtige Lager in 543' Tiefe erbohrt sein! Gemmellaro (Jahrb. 1835. 1) hat be= hauptet, daß dieser Schwesel verfaulten Seethieren seinen Ursprung verdanke, und allerdings ist das Albumin schwefelhaltig; Eiweiß, Faserstoff enthalten 1 p. C. Theilweis mag das wahr sein, vorzüglich geschah es aber durch Vermittlung von Schwefelwasserstoff, der in so vielen Quellen sich findet, und bei Berührung mit dem Sauerstoff der Luft Schwefel Daher das Vorkommen von Schwefel in alten Kloaken, an ausscheidet. schlammigen Seeküsten zc. Da nun ferner bas Bitumen auf Gyps (so wie überhaupt auf schwefeliaure Salze, zersetzend einwirkt, es bilden sich C und Ca S, welche bei Gegenwart des Wassers zu Ca C und Ha S werden, so mögen dem viele Vorkommen ihren Ursprung danken, wie 3. B. die Derben frystallinischen Ueberzüge im Kalkspath des Salzgebirges von Sublin bei Beg. Gediegener Schwefel dringt auf diese Beise in Die verstecktesten Jugen ber Berge.

2) Bulfanischer Schwefel, der sich in Bulkanen und bei

Erbbränden aller Art erzeugt, kann zwar zum Theil im, Schwefelwassersstoff und in der schwesligen Säure seinen Grund haben, welche bekanntlich einen Gehalt der Fumarolen bilden, allein einiger scheint sich entschieden durch Sublimation des gediegenen Schwesels gebildet zu haben, doch folgt darans keineswegs sein Sitz im Erdinnern, tief unter allem Flözgebirge. Nach 25 bis 30 Jahren ist der destillirte Sand der Solsatara bei Pozzuoli wieder voll und zu gebrauchen. Anch heiße Quellen und Geyser sehen viel ab, was für die Tscherkessen in Daghestan von Wichtigkeit war, Jahrb. 1875. so. Shepard hat auch im Meteorstein von Bischopville ein wenig gediegenen Schwesel entdeckt- (Pogg. Ann. 115. s20). Als Unterarten kann man etwa auszeichnen:

- a) Krystallinischen Schwefel. Glanz im Maximum und schöne schwefelgelbe Farbe. Girgenti, Conil, Czarkow in Gallicien, Bex, Kalinka.
- b) Muscheligen Schwefel amorph, von strohgelber bis brauner Farbe, die bei bituminösen sich ins Braungrane zieht (Radoboj). Der Glanz hat sehr abgenommen. Vildet auf Schwefellagern das wesentlichste Material. Verbrennt nicht ohne Rückstand.
- c) Mehlschwefel, eine zerreibliche Masse, die wie die Schweselsblumen aus lauter kleinen Krystallen besteht. Der meiste volkanische Schwesel, besonders von Island, gehört dahin. Im Braunkohlengebirge von Artern, sogar in den Fenersteinen von Poligny (Dep. Jura). Bon ganz besonderer Schönheit mit einem starken Stich ins Grün ist der von Ignazi-Stollen zu Chotta, Tunstadter Herrschaft in Mähren. Auf der Insel Bulcano schmilzt er wieder zu einer orangensarbigen Masse (Stalactitischer Schwesel). In Schweselquellen (Nachen, Bex) hängen solche Stalactiten von weißer Farbe in die Wasserleitungen hinab. Und was dergleichen Abänderungen mehr sind.

Obgleich auf Erzgängen die Metalle der Tiefe hauptsächlich an Schwesel gebunden sind, so findet er sich daselbst doch nur äußerst selten gediegen, und auch dieser wohl nur in Folge späterer Zersetzung: mit Kupferties und Bleiglanz auf Gängen im Grauwackengebirge bei Siegen, früher bei Rippoldsau mit Kupferties im Granit, in tleinen Krystallchen im Ziegelerz. Schweselmetalle (Schweselsies) werden auf den Hütten hin und wieder schweselmetalle (Schweselsies) werden auf den Hütten hin und wieder schwesel kaur Gewinnung des Schwesels benutzt, in neuern Zeiten sogar massenhaft zur Darstellung von Schweselsäure, die billiger ist als die aus Schwesel dargestellte, aber Arsenik enthält. Daher liesert Sicilien jährlich immer noch an 6 Willionen Centner à 12 Franken, Jahrb. 1874. 170. Dient überdies zur Bereitung des Schießpulvers, des Zündsmaterials für Schweselhölzer, gegen Tranbenkrankheit 20., Jahrbuch 1853. 273.

Selenschwefel Stromeyer (Pogg. Ann. 2. 410) färbt den Salmiak der Insel Bulcano vraniengelb. Del Rio will sogar gediegen Selen zu Culebras in Mexiko gefunden haben. Nach Mitscherlich sollen die stark glänzenden roth durchscheinenden Krystalle 2 + 1gliedrig sein.

14. Graphit.

Werner gab ihm den einfachen Namen, von yoapeir schreiben, Linne's Graphites plumbago. Früher wurde er mit Wasserblei (Moslybdän) verwechselt, die Scheele 1779 zeigte, daß er ein brennbarer Körper sei, und mit Salpeter gebrantt sich in Kohlensäure verwandle. Die Engländer nennen ihn noch heute Plumbago (Bleischweif, Reißblei), und Hang IV. 120 hielt ihn ansangs für fer carburé gekohltes Eisen.

Reguläre sechsseitige Säulen mit stark blättriger Endsläche, wornach er ein glimmerartiges Aussehen bekommt. Mohs gibt ein Diheraeder an. Nordenstiöld (Pong. Ann. 96. 110) fand bei Pargas (Ersby, Storgard) meß=

bare Krystalle mit vielen Flächen, die er für 2+1=
gliedrig erklärte: der blättrige Bruch wird gesetzt a 100,
und k 010, c 122, e 201; c/c 122° 24', a c 106° 1'.
Die Rechnung gibt den ebenen Winkel auf a 119° 50'.
Wahrscheinlich wird es auch hier, wie beim Glimmer sein, das Sechsgliedrige ist durch ungleiche Ausdehnung der Flächen versteckt. Krystalle sehr selten: in

Geschieben von Grönland mit Granat, Quarz und Adular; im labradorisirenden Feldspath von Friedrichswärn, auf dem Magneteisenlager
des Gneises von Arendal. Eisenschwarz bis dunkel stahlgrau, milde,
fettig, absärbend. Opak mit Metallglanz. Härte 2, Gew. 2,4, aber
meist leichter wegen innerer Luftblasen. Geglühter Kienruß wiegt nur
1,7. Leiter der Electrici.ät. Findet Anwendung bei der Galvanoplastik.

Vor dem Löthrohr brennt er außerordentlich schwer, sogar schwerer als Diamant, verpufft aber mit Salpeter. Ein kleiner Ammoniakgehalt. Brodie (Erlenmeyer's Zeitschrift 1860. III. 62) vermuthete darin ein neues Gle= ment Graphon. Sonst wird er als reiner Rohlenstoff angesehen, also dimorph mit Diamant, auch hatte der Barrowdaler in den besten Sorten 96 p. C. Kohle, der aus dem körnigen Marmor von Wunfiedel gibt sogar nur 0,33 p. C. Alsche, andere scheinbar sehr reine haben das gegen 20 und mehr p. C. Asche. Sehr merkwürdig ist die Leichtigkeit, mit welcher die schwarzen Graphitblättchen bei Hochöfen aus der Schlacke wie aus dem Roheisen frystallisiren. Cyan C2 N2 scheint die Ursache zu sein, dasselbe zerlegt sich in C und N, letteres bildet Ammoniak, welches Aeltere Chemiker hielten ihn für Carburet des Gisens, da er viele Gisenschüppchen einschließt, allein Karsten zeigte, daß man ihnen mit Salzfäure das Eisen entziehen kann, ohne Gasblasen zu entwickeln. Es ist daher ohne Zweisel krystallisirte Kohle, nur nicht jo krummblättrig, als der natürliche Graphit. In der Natur ist er entweder dicht ober blättrig, jener dient hauptsächlich als Farbmaterial, dieser zu Schmelztiegeln.

Graphitpartikel eingesprengt in Gneis von Passau, Feldspathporphyr von Elbingerode, Marmor von Untersteiermark 2c.; lagerartige Massen, an Steinkohlenbildungen erinnernd, am Col du Chardonnet bei Briançon

jogar von Pflanzenabbruden begleitet, so bag Dufrenon sämmtlichen Graphit für durch Feuer veränderte Kohle ansah. Die unreinen Lager in dem verwitterten Granit von Pfaffenreuth nördlich Griesbach bei Passau liefern das Material zu den Passauer Tiegeln, die schon Agricola lobt, bei Schwarzbach in Böhmen, das jährlich 180,000 Ctr. gewinnt, auch Für lettere hoch berühmt und wahrscheinlich schon vor 1667 im Gange waren die Gruben aus dem Thonschiefergebirge von Barrowdale bei Reswick in Cumberland, da Gesner (fig. lapid. 1565. 104) einen »Stylus ad scribendum factus« abbilbete, ber aus »Stimmi Anglicum« gemacht sein sollte. Die Gruben wurden nur einmal jährlich auf wenige Wochen geöffnet, und für 40000 & Sterling auf den Londoner Markt geworfen. Allein der jetige ist schlecht (Pogg. Ann. 72. Ergänzungsband pag. 362). In neuern Zeiten steht besonders der Censanische im hohen Ansehen, derselbe ist krystallinisch blättrig, die Blätter gemein biegsam wie Talk. Auch das südliche Sibirien liefert vorzügliche Waare, wo besonders westlich von Irkutst am Nordabhange des Sajanstischen Gebirges, das die Grenze gegen China bildet, die Alibertschen Gruben bas Material zu den Faberschen Bleistiften liefern, wovon der Centner loco Stein bei Mürnberg auf 600 fl. fommt. Kokscharow (Mater. IV. 161) unterscheidet daselbst dichte, fasrige, stängliche, nierenförmige und krystallisirt=blättrige Abanderungen, der Kohlenstoffgehalt steigt auf 94,8. In Südafrika soll Anthracit durch Basalt in Graphit verwandelt sein. Unser deutscher ist in Lagern schuppig und feinkörnig, der gute Englische dagegen ganz bicht. Durch starken Druck (von 20,000 Ctr.) kann man das Bulver in sägbare Massen verdichten. Dfenanstrich, Friktionsschmiere, Schmelztiegel. Zu Bleistiften mischt man das gereinigte Graphitpulver mit seingeschlemmtem Thon. 1 % Englischer 3 Rthlr., Spanischer 4 Sgr. Der Meteorstein von Alais 15. März 1806 enthält kosmischen Kohlenstoff (Berzelius Pogg. Ann. 33. 122), das Gisen von Tennessee Graphit.

Phosphor. Mitscherlich erhielt aus einer Lösung in Phosphorsichwefel Granatoeder (Abh. Berl. Atad. 1822. 47), Pelletier in ätherischen

Delen Oftaeder.

Job bildet 2gliedr. Dodekaide wie Strahlzeolith, nach Wollaston a: b: c = 4:3:2. Marchand (Pogg. Ann. 31. 540) gibt es auch 2gliedrig an.

Kalium krystallisirt bei der Sublimation in Würfeln, auch die Schnittflächen zeigen Würfelzeichnungen. Silicium regulär (Pogg. Ann.

97. 044). Sehr merkwürdig ist der sogenannte

Diamanthor B, welchen Wöhler (Pogg. Ann. 100. 646) in viergliedrigen Oktaedern, isomorph mit Zinn, erhielt. Amorphes Bor wird nämlich von schmelzendem Aluminium wie Kohle vom Eisen aufgenommen, und scheidet sich dann beim Erkalten krystallinisch aus. Die Krystalle haben Glanz, Härte und Strahlenbrechung wie Diamant. Aehnlich dem Kohlenstoff zeigt Bor einen amorphen, graphit= und diamantförmigen Zustand.

Vierte Klasse. Oxydishe Erze.

Es zählen dahin die verschiedenen Orydationsstufen namentlich der schweren Metalle entweder für sich allein, oder mit Wasser (Hydrate).

Alkalien (K, Na, Li) und akkalische Erden (Ca, Mg, Ba, Sr) sind zu starke Basen, als daß sie ohne Säure in der Natur sich halten könnten. Nur als Seltenheit sindet sich Magnesia ohne und mit Wasser. Selbst die eigentlichen Erden (Žr, Be, Th, Ý) sind mit Ausnahme der Äl (Korund) nicht indifferent genug gegen Säuren und Basen. Alle diese Stoffe zeichnen sich dadurch aus, daß sie sich in sehr beschränkten Grenzen mit Sauerstoff verbinden.

Anders verhalten sich die Metalle. Zwar lieben die edlen (Au, Ag, Hg, Pt, Pd, Jr, Os, Rh) auch die Verbindung mit Sauerstoff nicht, schon schwacher Temperaturwechsel desorydirt sie, oft unter starker Detonation. Desto gewöhnlicher treffen wir gewisse Drydationsstusen der unedlen Mestalle, namentlich wenn sie schwache Basen oder Säuren vertreten können, oder wenn der Sauerstoff sich so vertheilen läßt, daß man einen Theil als Säure, den andern als Base ansehen darf, z. B. Fes O4 = Fe Fe, Mns O4 = Mn Hn.

Die oxydischen Erze haben fast alle Charaktersarben pag. 151, aber dunkele und metallische, auch ist die Farbe des Striches nicht zu übersehen. Das Gewicht hoch. Ihre technische Brauchbarkeit macht sie zum Gegenstand des Bergbaues. Nach ihrem Metallgehalt lassen sie sich sehr bequem unterabtheilen, was schon Agricola (Nat. foss. lib. X.) vorschlug, der Erz mit rude (roh) übersetz, im Gegensat von coctum (geschmolzen).

a) Lisenerze.

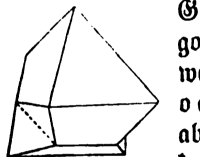
Mit und ohne Wasser. Unter allen Erzen der Erde die verbreitetsten, und für Sisengewinnung die besten. Im Feuer= und Wassergebirge, beim Zersetzen und beim Entstehen der Felsen spielen sie eine Rolle, wenigstens verdankt ihnen die größte Zahl der Minerale ihre Farbe. Denn Eisen färbt schwarz, braun, gelb, roth, selbst blau: die antike Vase im brittischen

Museum, 36,000 A Sterling geschätzt, besteht aus dunkelblauem Glase, worauf sich blendend weiße Reliefs erheben von unübertrefflicher Schönsheit. Aupferfärbung ist es nicht, Kobalt kannten die Alten nicht, folglich wird es Eisen sein, wie im Sapphir. Eisen färbt auch das Blut der Thiere. Die Masseninnung ist nächst Kohle die größte, Preußen allein gewann 1872 734 Millionen Ctr.

1. Magneteisen fe fe.

Der berühmte Magnes masc. oder Magnetis sem. der Alten Plinius hist. nat. 36. 25, nach einem Hirten genannt, der ihn auf dem Berge Ida entdeckte: clavis cropidarum et baculi cuspide haerentibus, cum armenta pasceret (weil die Nägel seiner Schuhe und die Spike seines Stades hängen blieben). Nach Aristoteles soll der Name von Magnesia am Berge Siphlus nordöstlich Smyrna stammen, allein hier kam Talk vor, daher die häusige Verwechselung beider. Vielleicht hängt er mit uápyavor Zaubermittel zusammen. Die Griechen nannten ihn koarleia den Herculischen Stein, was wieder an den Prodierstein pag. 251 ersinnert. Agricola 603 beginnt damit sein 5tes Buch de natura sossilium. Fer oxydulé, oxydulated Iron. Magnetit.

Reguläres System, isomorph mit Spinell. Einfaches Oftaeder nebst Zwilling gewöhnlich im Chloritschiefer der Alpen eingesprengt.



Granatoeder a: a: Sa stark nach der langen Dias gonale gestreift mit sehr glänzenden kleinen Oktaederslächen, welche die dreikantigen Ecken, auch wohl rauhe Leucitsoeder sich en = a: a: ½a, welche schwach die Kanten abstumpfen, sogar selbständige Polyeder a: ½a: ½a kommen ausgezeichnet bei Traversella in Drusenräumen

vor. Die Streisen deuten zwar auf eine Blättrigkeit der Ottaederflächen, doch sind dieselben sehr undentlich. Zuweilen tritt daran auch der Würfel auf, Graubath in Steiermark. Bei Schwedischen schärft nach Dufrénoy am Granatoeder auch das Leucitvid = a:a: za die vierkantigen Ecken zu, Flächen auf Granatoederkanten aufgesetzt. Pyramiden of taeder = a:a: 2a und Pyramiden würfel = a: za: wa sind selten. Breithaupt (Pogg. Ann. 54. 185) gibt bei Schwarzenberg sogar ein Leucitoid a:a: zoa z. an, was fast einem Würfel gleicht, auf dessen. Zu Achmatowsk am Ural kommen stark gestreiste Ottaeder vor mit den seltenen Flächen a: za: za und sogar za: za: za kolscharow Mater. III. sz. Zwillinge, fer oxydulé trasposé, sind häusig, sogar mit Wiedersholung "polysynthetisch" Jahrb. 1875. 884. Sepenard's Dimagnetit pag. 442 sind rauhe mit Wagneteisen erfüllte Pseudomorphosen.

Eisenschwarz selbst in den dünnsten Blättchen, und daher mit schwarzem Strich, die Oberfläche besonders auf frischem Bruch gern etwas bräunlich anlaufend. Metallglanz unvollkommen, nur die Oktaederflächen

der Granatoeder von Traversella glänzen stark. Härte 6, Gew. 5, die reinsten Zillerthaler sogar 5,18, die im Kalkspath gehen auf 4,9 herab.

Stark magnetisch. Nur das Eisenplatin pag. 704 soll ihn noch übertreffen. Frische Krystalle sind es aber weniger, als derbe rostige Massen. Greiß (Pogg. Ann. 98. 478) stellte Versuche an: Oktaeder verhielten sich wie weiches Giscn, berbe Stücke wie Stahl. Es ist ber natürliche Magnet, welcher feinen Magneteisenstaub in benbritischen Figuren festhält. Schon die ägyptischen Priester setzten ihren Götzenbildern mystische Angen ein, die so befestigt waren, daß sie vermöge ihrer Polarität nach Often, dem astrologischen Paradiese, blickten (Pogg. Ann. 76. 202). Im 12ten Jahrhundert wird in einem provençalischen Gedichte von Guiot (Sonst und Jest pag. 95) eine Nadel beschrieben, die auf Stroh im Wasser schwimmend sich gegen den Polarstern wende, und Marco Bolo sah bei den Chinesen schon Magnetnadeln. Agricola (Nat. foss. lib. V.) nennt einen Stein Theamedes, der das Gisen abstoße: von zwei gegenüberliegenden Bergen am Flusse Indus hielte der eine das Gisen fest, ber andere stieße es ab. Ja Albertus Magnus kannte einen Magnet, ber auf der einen Seite das Gifen anzog, auf der andern abstieß.

Vor dem Löthrohr sehr schwer schmelzbar, mit Borax im Orybationsfener wird das Glas gelblich oder farblos, im Reductionsfeuer bouteillens Eisenorydorydul, die Analysen der Magneteisensteine von Nora durch Berzelins lieferten 71,86 Fe und 28,14 O ober 31 ke und 69 ke, was sehr genau mit der Formel stimmt. Die schaligen von Arendal hatten 2 p. C. Mn. Daß es keine feste Berbindung von Fes O4 sei, zeigt schon die Auflösung des schwarzen Pulvers in wenig Salzfäure, wodurch vorzugsweise ko ausgezogen wird und ke als bräunlicher Rückstand bleibt, der sich erst in mehr Säure löst. In einer Flasche mit Kohlen= jäure fällt dann luftfreie Natronlauge grünliches Orydulhydrat. Es bildet sich daher Fe El + Fe2 El3 und erhitzt man mit ein wenig Salpeterfäure, so wird das Gauze zu Gisenchlorid, welches durch Ammoniat als fe H gefällt und durch Waschen und Glühen in fe verwandelt wird. Aus der Zunahme des Sauerstoffs tann man berechnen, wie viel ke vorhanden war. Löst man es unter einer Atmosphäre von Rohlenfäure, damit sich nichts oxydire, und digerirt die Flüssigkeit bei 100° C. mit Silberpulver, so gibt das Eisenchlorid an das Silber Chlor ab, es muß also Gisenoryd enthalten. Gießt man umgekehrt zur gleichen Lösung Raliningoldchlorid (K El + Au El3), so verwandelt sich das Eisenchlorür auf Rosten des Goldchlorids in Eisenchlorid, und metallisches Gold wird ausgeschieden. Es muß also Oxydul enthalten. Auch kohlensaurer Barnt fällt aus der Lösung unr die dreiatomigen Basen, also Eisenoryd, die einatomigen dagegen, also ke, nicht (Pogg. Ann. 23. sas, H. Rose Handb. Analys. Chem. 1851. II. 148).

Beim Rösten schwedischer Eisenerze und beim Schmelzen französischer, überhaupt bei Hüttenprozessen, erzeugen sich öster Oktaeder von Magnetseisen. Der Hamburger Brand hatte die Rägel einer Schmiede in Magnets

١

eisen verwandelt. Die Backsteine im Feuergewölbe der Subpfannen bei Salinen (Friedrichshall) überkleiben sich mit den schönsten Oktaebern. Das erinnert lebhaft an die Bildung in Laven des Besub und Aetna: Gisen= chlorid verflüchtigt sich, und wird beim Zutritt von Wasserbampfen zersett, es entsteht Eisenoryd, was bei starker Hitze Sauerstoff fahren läßt. Denn in der Weißglühhitze fallen vom Eisen Tropfen von te fe herab, die man nicht für geschmolzenes Gisen halten barf. Gisenhammerschlag enthält aber um so mehr ke, je weniger er erhitzt wird. Deville ließ sogar blos einen langsamen Strom von Chlorwasserstoffgas auf Eisenorybul wirken, und bekam bann reguläre Arpstalle, ohne Bafferbampf= entwickelung, weil der Wasserdampf immer wieder hinreicht, das gebildete Eisenchlorür zu zersetzen, Jahrb. 1862. so. Darnach sollte man das Magneteisen wesentlich für ein Feuerprodukt halten; auch danken die

schwarzen Laven und Basalte ihm die Farbe.

Rryftalle finden sich besonders schön im Chloritschiefer und in andern talkigen Gesteinen der Alpen. Kleine scharfe Oktaeder mit abgeftumpften Kanten im Gpps von Valencia. Gneis und Glimmerschiefer umschließen nicht blos Lager, sondern ganze Stückgebirge. Unsere deutschen Urgebirge sind daran nicht reich: beim Hofgut des Rüchlesbauer im Höl= lenthal bei Freiburg liegen derbe Stücke im Gneis, größere Mengen schon am Harze, in Nassau 2c., bei Schmiedeberg im Riesengebirge 12 Lager zusammen 70'-80' mächtig im Granit-Gneis. Traversella nordwestlich Forea in einem Seitenthale der Dora Baltea hat ein 90' mächtiges Lager mit Kupfererzen gemischt, was nach alten Bauen sich 9 Meilen lang erstreckt, und schon von den Römern ausgebeutet wurde. Neuerlich wird . bas Erz durch Elektromagnete geschieden (Carnall Zeitschr. Berg. Hüttenk. 1861. 1X.171). Aber noch reicher ist Schweden. Aus dem überall zu Tage tretenden Gneise der standinavischen Halbinsel beißen nicht blos Lager, sondern ganze Magnetberge hervor, an ihren Grenzen reich von Mineralien durchzogen, Arendal, Uton; der Taberg (südlich Jönköping am Wettersee) ist ein wahrer 400' hoher "Eisenkoloß" von frischem nur wenig serpentinisirtem Olivin durchzogen. Das Erz ist körnig bis dicht, zwischen die Körner liegen stellenweis blättrige Oftaeder von dunkelerer Farbe eingesprengt, auch mischt sich die Erzmasse mit Feldspath, Strahlstein, Augit, Epidot, Granat, Kalkspath zc., und bildet "Selbstgehendes Erz", was ohne Zuschlag verhüttet wird. Weite Löcher (Pingen) von schauer= licher Tiefe führen vom Tage hinab: jo stehen die altberühmten Gruben (25) von Danne.nora nördlich Upfala auf einem 180' breiten Stock, den Chlorit und Ralfspath durchschwärmen. Einzelne derselben haben 4 Stunde Umfang bei 400' Tiefe! Die Persberger Gruben sind sogar über 600' tief, 500' reicht das Tageslicht, auf dem Grunde häuft sich das Gis zu 90' Mächtigkeit an, was herausgeschafft werden nuß! In Norbotten 670-680 Nr. finden wir die Lager von Svappavara, von Kerunavara (800' dick und 8000' lang), am Berge Gellivara sogar 10,000' breit und 16,000' lang mit Eisenglanz gemischt. Di jes ichw dische Erz

liefert das beste Eisen zur Stahlbereitung, daher wird es auch von den Engländern in großer Menge ausgeführt. Schon Agricola 526 sagt: ferrum Suedorum praestans. Auch der Ural hat Magnetberge: der Wissolagia Gora erhebt sich westlich Nischne-Tagilst aus der Ebene eines tauben Augitporphyrs, sein löcheriges Erz ist über dem Hüttenteiche 1800' lang, 1500' breit und 250' hoch; mehrere Meilen nördlicher der Magnetberg Blagodat (Seegen), welcher schon 1730 von einem Wogulen den Russen verrathen wurde; der Vorkommen in Nord- und Südamerika zu geschweigen, wo sich z. B. in der Kupferregion am Lake Superior ebenssalls mehrere Tausend Fuß mächtige Eisenberge im Glimmerschiefer sinden, welche aus Magneteisen bestehen, das in Rotheisenstein verwandelt ist. Das Amerikanische Erz ist so rein, daß es zum Ausksüttern der Puddelsösen benützt wird, in deren Bade es sich löst und so den Osen bereichert. Wan setzt es sogar unmittelbar dem Gußeisen zu, puddelt, und kann dann gleich walzen. Es ist das billiger, und bedarf ungeübterer Arbeiter.

Martit von San Paulo in Brasilien. Breithaupt (Schweigger Journ. 1828 Vb. 24 pag. 158) "da Mars und Eisen einerlei Wappen führen". Gew. 4,8, gleicht vollkommen den Magneteisenoktaedern vom Zillerthal, hat aber einen rothen Strich, ist folglich ke, ohne Zweifel aber in Folge von Afterbildung durch Aufnahme von Sauerstoff, Jahrb. 1871. 78. Auch bei Framont und am Puy-de-Dôme kommen solche Afterkrystalle nach Dufrénoy vor. Daher mögen auch die von Mouroe in New-York dahin gehören. Selbst die Arystalle beim Hamburger Brande bekamen einen rothen Strich (Krank Jahrb. 1859. 193), während die Lesuvichen Magnoferrit sind.

Magneteijenjand, fer oxydulé titanifère, wohl zu unterscheiden vom schwach magnetischen rhomboedrischen Titancisen. Hauptsächlich im Sande der Flüsse, und hier außerordentlich verbreitet. Das Minttergestein sind Basalte und Laven, aus deren Ackerkrume sie sich oft noch mit dem Magnete ausziehen lassen, in größern Weingen sind sie dem Boden schäd-, lich. Da Magneteisen in schmelzenden Gesteinen gelöst wird, so sind die Umrisse gerundet, und erscheinen wie eingewickelte Reste, die nicht gang gelöst mur en. Die Rörner haben einen start glänzenden muscheligen Bruch, an Obsidian erinnernd, daher auch ichlaciges Magneteisen genannt. Selten Krystallflächen, doch gibt schon Cordier in den Bächen von Expailly bei le Bny Oftaeder und Granatoeder an. Hauptunterscheidungsmerkmal vom Titaneisensand bleibt der starke Dagnetismus. Vor dem Löthrohr verhalten sie sich wie Magneteisen, mit Borax und Phosphorjalz bekommt man im Reductionsfeuer besonders auf Zusatz von Zinn ein unter dem Abkühlen rothes Glas. Cordier fand 12—16 p. C. Titanoxyd. Klaproth zog mit dem Magnet kleine Körner aus dem Sande der Ditjeeküste und fand 14 Ti. melsberg wies im schlackigen Magneteisen aus dem Basalte von Unkel bei Bonn 11,5 Ti, 39 ke, 48 ke nach, es ist stark magnetisch. Ganz gleiches findet man im Basalttuff der Alp (Metinger Weinberg), das bei

der Verwitterung herausfällt. Der Sand zahlloser Flüsse, darunter auch Goldsand, gibt beim Waschen einen schwarzen Rest solchen Eisenerzes, besonders wenn die Flüsse aus vulkanischen oder basaltischen Gebirgen herkommen.

Iser in nannte Werner die Körner im aufgeschwemmten Lande der Iserwiese bei Marklissa und Flinsberg (Böhmisches Gehänge des Riesensgebirges) mit Korund, Granat, Rutil 2c. gemischt. Schon Klaproth (Beiträge V. 200) hat ihn analysirt und 28 Ti angegeben. Ein Theil davon ist stark magnetisch, und in diesem gibt H. Rose (Bogg. Ann. 3. 100) sogar 50 Ti an; ein anderer nur sehr schwach magnetisch. Beide sehen sehr gleich aus, und unterscheiden sich namentlich durch den inneru Glanz nicht vom schlackigen Magneteisen, auch werden Würsel und Granatoeder angegeben. Den schwach magnetischen Menakanit rechnet man dagegen besser zum Titaneisen. Taranaki=Stahl wird an der Küste des Bulkanberges Egmont auf Neuseeland aus dem zarten Titaneisen=Staube gemacht, welchen zur Belästigung der Bewohner der Wind landeinwärts treibt. Der Titangehalt soll das trefslichste Stahl bedingen.

Franklinit. Bon Berthier (Ann. des mines IV. 460) in der Franklin-Grube zu New-Yersey mit Rothzinkerz entdeckt. Arystallisirt regulär; Oktaeder, Granatoeder und Leucitoeder kommen vor, bei Eibach in Nassau auch Würfel und sogar Pentagondodekaeder. Fettglanz, Eisenschwarz aber mit röthlich grauem Strich. Härte 6, Gew. 5,1. Fast gar nicht magnetisch.

(Zn, ke, Mn) (ke, Mn) nach Abich (Bogg. Ann. 23. 142) etwa 10,8 Zintogyd, 18,2 Manganoryd. Salzsäure zersetzt das Pulver zu einer grünlich gelben Flüssigkeit unter Entwickelung von etwas Chlor, Beweis, daß ein Theil des Mangans höher orydirt sein nuß als Orydul. Rammelsberg (Bogg. Ann. 107. 110) sand sogar über 25 Zintogyd und glaubt (ke, Zn)³ (ke, Mn) schreiben zu müssen. Kleine Splitter im starken Feuer leuchten start und sprühen seine Funken, wie das Roheisen. Wit Soda im Reductionsseuer einen schwachen Zintbeschlag auf Kohle. Hier würde sich dann weiter Zinkspinell pag. 376 auschließen. Ebelmen stellte künstlich kleine Oktaeder von Zinkserrit Zn ke dar (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 54. 156).

Chromeijen.

Signchrom, Chromit, fer chromaté, Chromate of Iron. Nach Hauy kennt man es schon seit 1710 von den Barehills bei Baltimore, wo es derb und in regulären Oftaedern vorkommt. Später sand es sich nesterweis im Serpentin von Frejus Dep. Var, und Vauquelin wies darin das Chrom nach, Klaproth (Beiträge IV. 182) analysirte es von Krieglach in Steiermark, was mit röthlichem Talk bricht. Dann hat es sich in den verschiedensten Serpentinen gefunden. Das wichtigste Chromerz.

Blättriger Bruch unvollkommen, nach Mohs soll am Oktaeder einer vorherrschen, dann müßte es rhomboedrisch sein. Neigt sich etwas ins Pechschwarze mit gelblich braunem Strich, mehr Fettglanz als Metallsglanz. Härte 5, Gew. 4,5. Manche magnetisch, andere fast gar nicht, werden es aber nach dem Glühen in der innern Flamme.

Von Borax und Phosphorsalz langsam aufgelöst, heiß hat die Glas= perle die Farbe des Eisens, kalt aber die smaragdgrüne des Chroms, die auf Zusatz von Zinn lebhafter wird. Säuren lösen das seinste Pulver nicht, sondern ziehen nur etwas Eisen aus.

Fe Gr, reine Abanderungen haben bis 60 Chromogyd, fast alle einen Gehalt an Al, auch Mg vom Muttergestein, also (Fe, Mg) (Gr, Al). Das Chromeisenerz von Texas in Pennsylvanien ist öfter mit einer staslactitischen Kruste von Emeralden Kickelsmaragd) N. C H6 (Silliman's Americ. Journ. 2. ser. VI. 241) von smaragdgrüner Farbe bedeckt, und enthält selbst 2,3 Ni. Chrommetall rist gehärteten Stahl, Chromsstahl dagegen ist weich und biegsam.

Auffallend bindet sich das Chromeisen stets an Serpentin und die ihn begleitenden Talt= und Chloritschiefer (Dieffenbach, Jahrb. 1855. ...), worin es eingesprengt vorkommt. Auf dem Schwarzwalde bei Tobtmoos, im Serpentin des Fichtelgebirges (Kupferberg), Schlesien, Alt-Orsowa in Ungarn, den Schottischen Inseln, Griechenland, Ural, Gippsland (Victoria), besonders aber von Nordamerika (Hoboken) 2c. Die schwarze Rinde am Platin des Urals (Frit) enthält nach Hermann bis 13,7 Chromopyd; sie sondert sich öfter in kleinen schwarzen graphitartigen Schuppen (Journ. pratt. Chem. 23. 276) ab, welche vielleicht eine Zusammensetzung von (Ir, Os, ke) (Ir, Ss, Er) haben könnten. Durch einen großen Gehalt von Chromeisensand zeichnen sich Platin- vor Goldsaifen Bohnerze (Hannover, schwäbische Alp 2c.), selbst Meteorsteine pag. 720 halten etwas Chrom. Rleine Beimischungen in Gisenetzen erkennt man durch Verwandlung des Chroms in Ueberchromsäure mittelst Wasserstoffjuperoryd. Aether wird dadurch prachtvoll blau (Erlenmeper Beitschr. Chem. Pharm. 1860. III. 665).

Obgleich Bauquelin das Chrom im Sibirischen Rothbleierz entdeckte pag. 599, so wurde seine schöne Farbe doch erst technisch wichtig durch das Chromeisen. Man mischt das seingeschlämmte Pulver mit Pottasche (Ka C) und Salpeter, und erhitzt stark. Es orydiren sich dann ke und Er zu ke und Cr, gebildet wird K Cr, was durch Behandeln mit Essigsiare die schönrothen Arystalle von K Cr2 liefert, das zur Darstellung von Chromgelb Ph Cr und Chromroth Ph2 Cr benutt wird. Chromegrüng grün Er gibt mit Glasslüssen eine smaragdgrüne Farbe, die so seuers beständig ist, daß sie selbst im Feuer des Porzellanosens nicht verschießt.

Chromoryd Er hat Wöhler aus der Chlorchromfäure (Er El) in kleinen harten Rhomboedern dargestellt, indem er dieselbe langsam durch eine schwachglühende Glasröhre streichen ließ, wobei sie sich in O, Cl und

Er zersett. Svanberg (Journ. prakt. Chem. 54. 100) sette 18 Stunden lang saures chromsaures Kali der Hitze des Porzellanosens aus, dabei versstüchtigte sich Kalium und Er reducirte sich zu kleinen krystallinischen Flitterchen von Er. Dadurch scheint es bewiesen, daß Al, ke, Er (auch Be) isomorph krystallisiren.

Magnoferrit Rammelsberg (Bogg. Ann. 1859. 107. 464) Mgm ker regulär und mit Magneteisen verwechselbar. Gew. 4,65. Stets in Bezgleitung des Besuv'schen Eisenglanzes. Ja man findet Oktaederslächen (Jahrb. 1876. 500) mit zahllosen Eisenglanzen, die sich mit ihrer Geradendssläche auflagern, aber dergestalt in Zwillingsstellung befinden, daß ihre Begrenzungsebene einer der Höhenlinien der Oktaeder parallel geht d. h. mit einer der Linien im gleichseitigen Dreiecke von Eisenglanz zusammensfällt. Die Fumarolen enthalten Eisenchlorür, Eisenchlorid und Chlorsmagnesium, woraus sich die Bildung erklärt. Daran schließt sich dann unmittelbar der

Periklas Mg an, welchen Scacchi in Dolomitblöcken der Somma fand: kleine grüne reguläre Oktaeder mit blättrigem Bruch der Würfelsstächen. Härte 6, Gew. 3,7. Damour fand 93,8 Talkerde und 5,9 Eisenorydul. Ebelmen (Compt. rend. 33. 520) stellte ihn künstlich dar, insdem er große Stücke Kalk auf Borsaure Magnesia in der Hieße wirken ließ. Auf gleiche Weise läßt sich auch Ni, Co, Mn in Krystallen bestommen. Daubrée ließ blos Dämpfe von Chlormagnesium auf Kalkstein einwirken, Deville Chlormassesiumdämpfe geben durch Einwirkung von Wasserdampf schöne durchsichtige Oktaeder.

2. Gifenglang fe.

Ein altdeutscher Rame. Hämatit. Minera ferri specularis Wallerius, mine spéculaire de l'Isle, fer oligiste Hauy, weil es weniger Eisen hatte als Magneteisen, und doch würfelig erschien. Ferrum refractarium (hartnäckig) von Linne, weil es dem Magnete nicht folgte. Specular Iron. Dem Plinius hist. nat. 34. 41 ist zwar der Eisenglanz von Elba bekannt, allein er unterscheidet die ferra metalla nicht von einander.

Hauptrhomboeder $P=a:a:\infty a:c$ 85° 58' Endfante Wohs, gibt $a=0.7316=\sqrt{0.5352}$, la=9.86427. Haup sahe sie anfangs wie Steno für Würsel an, später nahm er das Verhältniß der horizonetalen zur schrägen Diagonale $\sqrt{9}:\sqrt{10}$ an, was einen Endfantenwinkel von 87° 9' gab. Die einfachen Rhomboeder kommen schön auf den Zinnesteinstöcken zu Altenberg in Sachsen vor, und zwar parallel der langen Diagonale gestreift. Da es dem Würsel außerordentlich nahe steht, und auch bei den prachtvollen Krystallen von Elba herrscht, so leitete schon Steno pag. 3 scharssinnig die Flächen durch Abstumpsungen eines Würse

fels ab. Der blättrige Bruch des Rhomboeders schwer wahrzunehmen, wodurch es sich wesentlich vom Korund unterscheidet.

Geradend fläche c = c: on: oon sondert sich bagegen so start ab, daß man sie für deutlich blättrig zu halten oft versucht wird, doch gelingt es nicht, den Blätterbruch darzustellen. Besonders vorherrschend bei den vulkauischen und mit Rutil bedeckten alpinischen, sie läßt sich an ihrer dreiseitigen Streifung leicht erkennen. Sehr ausgezeichnet ist auf Elda ein gnergestreistes Rhomboeder, welches für das 2te stumpfere z = 4a: 4a: ooa: c gehalten wird, und das am meisten zur Orienstirung in die verzogenen Arystalle beiträgt, denn darunter liegt die glänzende P, in deren Diagonalzone das

Diheraeber r = te: a: ta: a = tPs mit 128° in ben Endstanten fällt, welche bas Hauptrhomboeber P abwechselnd abstumpft. Dasselbe behnt sich öfter bedeutend aus, und fommt mit der Gerabenbstäche

selbständig vor (Framont, Reichenstein). Auch bei Elbaern sehlt es selten, tritt aber in Berbindung mit P und z, wovon schon Steno sagte: sex extrema sunt et striata (z), alia sex intermedia et polita (P). Diese rhomboedrisch dihexaedrische Entwicklung hat Sisenglanz mit Korund gemein, was die Grenzen zwise

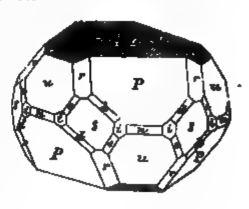
schen rhomboedrisch und dihexaebrisch bedeutend verwischt. Selten ist $g = \frac{1}{2}a : \frac{1}{2}a : c$ die Kante zwischen P'r abstumpsend; wenn also P nicht da wäre, so würde der Dreikantner die abwechselnden Dihexaeders kanten zuschärfen. Nach Haup kommt auch das

Gegenrhomboeder $l = a' : a' : \infty a : e bei ben vulkauischen Taseln vom Mont-Dore vor, basselbe tritt mit P vollkommen ins Gleichsgewicht, so daß ein Dihexaeder von 130° 2' in den Endkanten entsteht, welches selbständig von dem Dihexaeder r freilich wenig abweicht.$

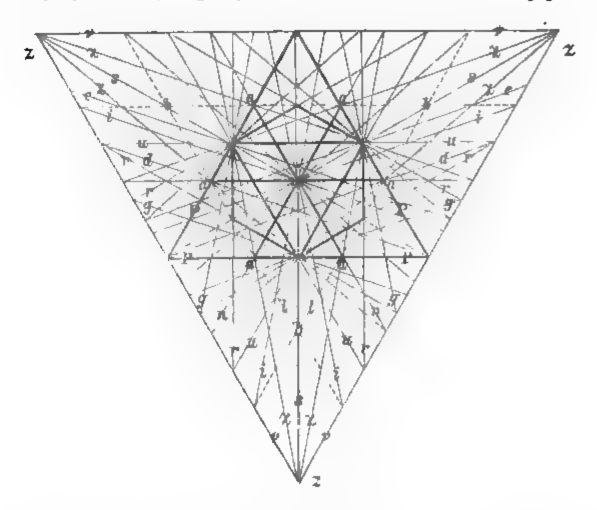
Bweite sechs feitige Saule 8 = a : fa: a: coc, die Seitenstante des Dihexaeders r gerade abstumpfend, ist häufig; bei den vulfasnischen Dirhomboedern stumpft sie die Seiteneden ab, auch die erste sechsseitige Säule n = a: a: coa: coc kommt bei Framont ic. vor. Bu Reichenstein in Schlesien findet man die einsache Säule 8 mit

Geradendfläche, gewöhnlich treppenförmig wie beim Korund. Auch das herrschende Diheraeder r erinnert an diesen Edelstein. Gewöhnlich noch das nächste stumpfere Rhomboeder v = 2a': 2a', und andere Flächen. Am complicirtesten sind die

Eisenrosen der Alpen (St. Gotthard, Mt. Rosa, Cavradi, Pusterthal). Sie werden zwar durch die übermäßig ausgedehnte Endssläche taselartig, allein am Rande prägen sich die Zonen scharf ans. Auch hier orientirt die Streifung der Geradendsläche, doch das Hauptrhomboeder P liegt nicht wie bei Elbaern unter den Seiten, sondern unter den Eden



des gestreisten Dreiecks c, unter den Seiten liegt das nächste schärfere Rhomboeder u = ½a': ½a' und das nächste stumpsere v = 2a': 2a'; setzere zwar sehr klein, aber gerade durch ihren Constict mit der Geradendsläche endsläche entsteht die Streisung auf ihr wie auf der Geradendsläche. Dis hexaeder r stumpst die Kante P/u ab, und ein Rhombus' P/P und usu gehört der 2ten Säule a, während die erste n zwischen P/u meist kaum durch eine seine Linie angedeutet wird. Unch der beim Kalkspath geswöhnliche Dreisantner d' = a: ½a: ½a: a stumpst die Kante P/s ab. Selten ist die Kante u/s durch den Dreisantner zweiter Ordnung e½ = a': ½a': ½a': 2a abgestumpst, und eben so selten kommt die sechsundssechstantige Säule i = a: ½a: ½a: voc vor. Noch seltener ist x = 2a': ¾a': a': c, welche ebensalls in die Diagonalzone von P sällt. Bei so viel Flächen den Zonenzusammenhang sessynalten, wird beisolgende kleine Brojection schon genügende Dienste leisten. Um die Figur nicht



zu siberladen, habe ich die Lage von'd und e nur durch je zwei Sectionslinien angedeutet. In frühern Auflagen habe ich irrthümlich g = a: \(\frac{1}{2}a : \frac{1}{3}a : c\) gesetzt, und dabei doch die Zone P/r angegeben: ein Blick auf die Projection zeigt, daß diese nicht in \(\frac{1}{3}b \), sondern in \(\frac{1}{3}b \) fallen müßte. G. Strilver (Ematite di Traversella, Atti Accad. real. Turino 1871. VII) gibt 67 Symbole an, darunter allein 16 Diheraeder 2a: a: 2a: me, wo m zwischen 9 und \(\frac{1}{3}\) sichwantt.

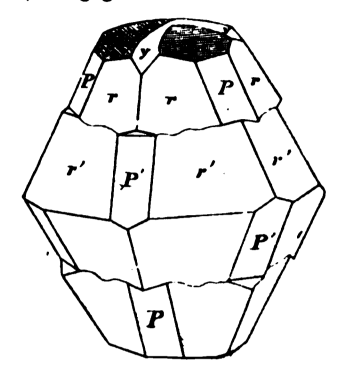
Linfenförmige Rryftalle brechen recht ausgezeichnet auf Elba: bas quergestreifte Rhomboeber z = ta: 4a gibt bagu die erste Beran-

lassung, die Rundung entsteht jedoch hauptsächlich durch das dritte stumpfere Rhomboeder y = 8a' : 8a', welches oben jehr deutlich die Endkanten von z abstumpft, nach unten jedoch in continuirlicher Convexität in das Gegensthomboeder 4a' : 4a' übergeht.

Zwillinge haben Are c gemein und sind gegen einander 60° ver-

dreht; sie durchwachsen sich. Elba, Altensberg. Das eine Diheraeder legt dann seine abgestumpste Kante hin, wo das andere die nicht abgestumpste hat. Bei Trasversella haben sie auch P gemein und lasgern sich umgekehrt.

Eisenschwarz und stahlgrau, häufig bunt angelaufen (nur die Geradendfläche nicht). In Dünnschliffen roth durchscheisnend, daher Kirschrother Strich. Starker Metallglanz. Härte reichlich G, spröde, Gew. 5,23, also trot des geringern Eisensgehaltes doch schwerer als Magneteisen.



Aeußerst schwach magnetisch. Deteoreisen, in Salzsäure gelöst, mit Ammoniak niedergeschlagen und bis zur Rothgluth erhitzt gibt zwar magnestischen Eisenglanz, aber daran ist Nickel und Kobalt schuld, Cmpt. rend. LXXX. 801.

Vor dem Löthrohr schmilzt es in der innern Flamme öfter unter Funkensprühen und wird magnetisch, von Salzsäure nur langsam gelöst. Eisenoxyd mit

69,34 Fe und 30,64 O.

In Vulkanen, deren Laven es so häufig in blättrigen Krystallen sühren, ist es offenbar aus verflüchtigtem Eisenchlorid entstanden, was durch Wasserdämpfe in Regionen zersetzt wurde, wo es für Magneteisen nicht mehr heiß genug war. Es sind einfache dreigliedrige Oktaeder, welche R. de l'Isle für Segmente von regulären nahm. Mitscherlich wurde auf den Gedanken durch Krystalle geführt, welche sich in einem Töpferosen von Oranienburg gebildet hatten (Pogg. Ann. 15. 500). Deville leitete über Pulver von Eisenoryd

in einer rothglühenden Porzellanröhre einen ganz langsamen Strom von Salzsäuredämpsen, und bekam sofort die schönsten Eisenglanzkrystalle. Es bildet sich dabei kein Eisenchlorür, wie bei einem schnellen Strome (Cmpt. rend. LII. 1204). Darnach scheint blos die Gegenwart von Salzsäure nothzwendig, um die Atome des Eisenorydes umzusepen. Das Borkommen in Massen, wie in Brasilien und auf Elba, kann man aber wohl nicht in gleicher Weise erklären. Hier begleitet der Eisenglanz häufig das. Wagneteisen, wie z. B. am Eisensteinberge von Gellivara in Lulea-Lappsmark. Ein Gemisch von Eisenglanz, Magneteisen und eingesprengtem Golde bildet der Eisenglimmer von Brasilien (Minas Geraes). In vielen Gneisen vertritt glimmeriger Eisenglanz die Stelle des Glimmers. Die

sogenannten Specks in den Cap'schen Diamanten sollen nach Dr. Cohen (Jahrb. 1876. 782) sogar Eisenglanzkrystalle sein. Der berühmteste Fundort ist jedoch seit Etrurier- und Römerzeit Elba:

Insula inexhaustis chalybum generosa metallis Virgil. Aen. X. 174. Das Ferrum popolonicum an der Etrurischen Küste rühmte schon Urisstoteles. Hier in dem Erzreichen Toskanischen Gebiete bei Campiglia liegen überhaupt die großartigsten vorrömischen Reste uralten Bergbaus. Noch heute wird an der Ostfüste bei Rio, wo die alten Halden noch 56 p. C. Sisen halten, in einer großen Binge auf der Grenze zwischen Kalkstein und Glimmerschiefer das Erz gewonnen. Frisch ist es aber schwer zu beschicken, und nicht in dem Waße gesucht, als das zersetzte. Allein stellenweis ist das ganze Gebirge dis zur Tiefe in Brauneisenstein umgesetzt, und gerade hier baut man. Die schönen Krystalle sinden sich an der östlichen Wand jener Pinge, wo das Erz überdies durch Quarz noch verschlechtert wird. Als Napoleon König von Elba war, ließ er an dieser Wand besonders auf "Stusen" brechen, und machte damit besvorzugten Personen ein Geschent! Als Varietäten etwa auszuzeichnen:

1) krystallisirter Eisenglanz, wie er sich findet auf Elba, zu Altenberg in Sachsen, Framout im obern Breuschthal der Vogesen in Drusenräumen des dortigen Rotheisensteins. Interessant sind auch die kleinen Krystalle in den Achatkugeln von Oppenau, die ohne Zweisel auf nassem Wege entstanden. In den Alpen thun sich besonders die

Eisenrosen durch Glanz und Schönheit hervor, sie sind gewöhnlich leicht an dem suchsrothen Rutil erkennbar, welcher auf der Geradendssläche ausschwitzte. Auf der Fibia westlich vom Gotthardt-Hospitz liegt der Diamantglänzende äußerst seltene Hessenbergit (Kenngott, Minerale der Schweiz 208) darauf. Kobell hat sogar darin 9,66 Ti neben 5 ke nachsgewiesen, und sie deßhalb Basanomelan genannt. Allein sie haben noch einen rothen Strich. Gruppiren sich öfter förmlich in Kreisen wie Blumen. Capao in Brasilien. Für

Bulkanischen Eisenglanz ist die Auvergne (Puy de Dôme, Mont d'Or, Volvic etc.) berühmt: Tafeln, die an die Eisenrosen erin= nern, liefern auf Ascension und Pernambuco handgroße Spiegel. Daber sahe sie Delarbre "als Produkte vulkanischen Feuers an, welches das Eisen ebenso, wie die ammoniakalischen Salze, den Schwefel zc. verflüch= tigt habe", Hany IV. 54. Es war das eigentliche fer spéculaire, das rechtwinklig auf den Wänden haftete. Neuerlich auch bei Plaidt (Ander= nach), in alten Fumarolen des Großen Eiterkopfs mit kleinen aufsitzenden gelben Augiten pag. 313, Prof. vom Rath Monatsb. Berl. Afab. 1866. Am Besuv sind die neuesten Bildungen von Rhomboeder mit Ge= radendfläche zellig, und die Tafeln nicht selten durch Schmelzung stark Beim Ausbruche 1817 füllte sich ein Spalt von 3' Mächtig= geflossen. keit in 10 Tagen mit Eisenglanz (Breithaupt Paragenesis 124). Schon Haidinger (Pogg. Ann. 11. 180) beschreibt reguläre Oftaeder mit rauhen Flächen, die ans lauter kleinen Gisenglanzkrystallen bestehen, und die Bildung des

Martit erklären sollen. Scacchi hat die Sache weiter verfolgt (Dufrénoy Traité Min. II. 478, Roth Besuv pag. 313), wie wir beim Magnoferrit pag. 752 sahen.

- 2) Gisenglimmer nannte Werner die frummblättrigen start glanzenden Massen, welche lagerartig besonders im Urgebirge vorkommen. Der blättrige Bruch kann nur von der Geradendfläche herrühren, da er blos einzig ist. Es muß das sehr auffallen, da man von einer Blättrigfeit der Geradendfläche an Krystallen nichts merkt. Man kann sich leicht die düunsten Schuppen verschaffen, welche in einzelnen Flittern vom Magnet zwar angezogen werden, aber immer nur undentlich. Nimmt man dagegen solche Blättchen vor das Löthrohr, so sprühen sie in der innern Flamme Funken, und werden sogleich stark magnetisch. Ungarn (Dopschau und Poratsch) und Mähren liefern schöne Vorkommen, vor allen aber Brasilien. Im Granit des Gleissinger Fels im Fichtelgebirge. Werden die Blätter ganz fein, so scheinen sie roth durch und beschmuten die Hand (schuppiger Gisenglimmer, Rotheisenrahm), ohne ihr metallisches Aussehen aufzugeben, Suhl, Murgthal bei Schönmünznach. Bei Staßfurt färben zierliche sechsseitige Tafeln den Carnallit roth, was man in Dünnschliffen leicht findet. Bei Altenberg in Sachsen, Bitsberg in Schweden 2c. wird er ausgezeichnet strahlig blättrig. Der Eisenglimmerschiefer (Itabirit) vom Bic Itabira in Brasilien wird ganz berb; der von Kl. Mora in Destreichisch Schlesien, Blansko zc. verliert sich sogar ganz in einem schiefrigen Aussehen, und glänzt auf der Schieferfläche noch stark, nur sein Querbruch wird matt.
- 3) Körniger Eisenglanz ift oft die Mutter der Arhstalldrusen. In Schweden (Wärmeland) kommen Lager vor, die seinkörnig wie Magnetseisen, aber mit rothem Strich nur als Staub vom Magnet bewegt werden. Das scheint wie der Martit oxydirtes Magneteisen zu sein. Schöne Afterkrystalle bildet er auf Elba vom Schwefelsies. Noch bekannter sind die aus den Eisensteingruben des llebergangskaltes von Sundwig in Westsphalen, rohe Dreikantner von Kalkspath am Ende mit dem Hauptrhomsboeder. Die Krystalle sind häusig hohl, doch hat körniger Eisenglanz (mit Quarz und Kalkspath gemischt) wesentlich zur Aussüllung beigetragen. Die dickschaligen Muscheln des Lias a von Semur (Côte d'Or) sind in körnigen Eisenglanz verwandelt. Bei Altenberg gruppiren sich kleine Eisenglanzrhomboeder nach der Form des Kalkspathes (Pogg. Ann. 91. 152).

4) Rother Glastopf.

Hergleute nennen es Glastopf, Materialisten Blutstein", ein altes bergsmännisches Wort Henkel Pyritologia pag. 227; cerebri speciem prae se fert, Agricola 606. Der berühmte aluaritys Theophrast 66, ben man aus geronnenem Blute entstanden dachte, und daher wieder für blutstillend ausgab. Agricola pag. 707 sagt: Schistos Glastöpfe oder Blutstein, nam multi Germani non distingunt eum ab haematite.

Excentrisch fasriges und concentrisch schaliges Erz, meist mit halbkugeliger (traubiger und nierenförmiger) Oberfläche, nach Art des Chal= cedons. Aber die Faser ist so ausgebildet, daß man die feinsten Nadeln abspalten kann, an welche leicht eine stark magnetische Rugel schmilzt. Die Probe weiter in die Flamme gehalten sprüht Funken. Im compacten Zustande sind sie noch stahlgrau und die Stücke zeigen dann öfter an ihrem Unterende eigenthümliche Absonderungsflächen, welche man nicht mit Kryftallflächen verwechseln darf. So wie die Faser lockerer wird, tritt auch die kirschrothe Farbe hervor, und gewöhnlich haben sie noch einen rothen ockerigen Ueberzug. Der Glanz geht dann verloren, die Masse wird weicher (unter Feldspathhärte) und leichter (unter 5). Beim Schlagen brechen sie meift so gegen Willen, daß man schwer gute Handstücke erhält. Er liefert ein gutes Gisen, der Brische eignet sich sogar zum Bessemern, gehört aber schon zu den seltnern Gisenerzen. Bildet Bänge im rothen Porphyr und Lager im Todtliegenden, welches über= haupt seine kirschrothe Farbe dem beigemischten Eisenoryd dankt. Ihlefeld am Harz, Framont in den Vogesen, "in Sachsen ist er der gemeinste Gisenstein". Gibt zu Afterkrystallen viel Beranlassung, wie z. B. die ausgezeichneten Würfel vom Rothenberg bei Krahndorf, welche innen hohle Quarzdrusen bilden, die der schönfastige Glastopf überzieht. Ge= pulvert dient er zum Poliren und Glätten von Metallarbeiten.

- 5) Dichter Rotheisenstein bildet gewöhnlich die Mutter des edlern Glaskopfs. Es gibt compacte reine Abänderungen mit mattem Bruch, der rothe Strich sehr lebhaft. Viele derselben werden aber durch Quarz und Thon verunreinigt; jene in Jaspis, diese in Thon übergehend. Bildet gewöhnlich Flöze, die eine Aulage zum Schieser haben. Es kommen darin die prachtvollsten Spiegelslächen vor, wie zu Reichmannsdorf bei Saalseld, zwei solcher Spiegel sollen immer auseinander liegen. Als die ausgezeichnetste Varietät sah Werner die von Schellerhan bei Altenberg an. Nassan gewann 1858 6 Will. Centner, die nach Saarbrücken und Dortmund giengen, und gutes weiches Stabeisen gaben. Jest macht Luzemburg Concurrenz.
- 6) Rother Thoneisenstein geht ins Erdige über, doch gibt es noch sehr eisenreiche Abänderungen, so daß die Grenze zwischen Erz und Thon nicht gezogen werden kann. Viele Abänderungen:

Röthel (uidtos, rubrica), der durch Glühen schwarz und dem Magnete folgsam wird. Er schreibt, nimmt mit dem Finger gerieben Glanz an, und der Strich ist viel lichter als sein frischer Bruch. Der vom Rothenberge bei Kaulsdorf ohnweit Saalfeld kommt viel in Handel, er wiegt 3,1—3,8. Nach Theophrast kam der beste aus Keos (Zea), doch wußte man ihn auch durch Glühen der Gelberde (äxea) sich zu verschaffen. Unsere Rothstiste sind künstlich aus Gummi und geschlämmztem Blutstein bereitet.

Stänglicher Rotheisenstein ist ein Produkt von Braunkohlenbränden, besonders im Leitmeriger und Saager Kreise Böhmens. Gleicht Basaltsäulen im Kleinen, welche von der Dicke eines Nadelknopfs und darüber mit außerordentlicher Regelmäßigkeit sich über einander sagern: Folge von Absonderung durch Feuer (Epochen der Natur pag. 155).

Körniger Rotheisenstein zeigt ähnliche runde Absonderungstörperchen, wie Dolith pag. 502. Im Uebergangsgebirge des Prager Beckens haben die Körner eine ausgezeichnete Linsenform, und sind viel größer, als die im Jura Deutschlands und Lothringens. Sie gleichen hier feinen runden Pulverkörnern, die Gegenstand eines wichtigen Bergbaues sind. In Preußen bei Sommerschenburg zwischen Helmstedt und Seehausen schwellt das Flöz im Lias a zu 80' Mächtigkeit an. Bei Wasseralfingen in Württemberg werden im Braunen Jura p alljährlich über 300,000 Ctr. gewonnen, die ein Drittheil Roheisen siesern. Besonders zu Gußwaaren geeignet. Das Cleavelanderz pag. 512 scheint sich mehr an das Kohlensaure Eisen anzuschließen.

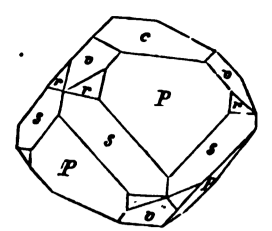
Die Farbe in der großen Rothen Sandsteinformation vom Oldred bis zu den obersten Gliedern des Keupers kommt von Eisenoryd, das sich auch in Geoden und Lagern darin vielsach ausscheidet. Obgleich diese Gesteine ein entschiedenes Wasserprodukt sind, so hat sich doch aufsallender Weise das Eisen nicht als Hydrat niedergeschlagen. Man kommt hier auf die Meinung, das Roth könne in der Erde durch Veränderung herbeigeführt sein. Wan weiß ja, daß gelber Gisenrost mit dem Alter roth werde (Bischof Geot. II. 1240); ja Volger behauptet, in der Kapelle von Kappel (Schweiz) habe selbst die gelbe Ocherfarbe alter Freskogesmälde sich geröthet!

Rhomboedrisches Titaneisen

im Gegensatz von oktaedrischem pag. 749. Die Kenntniß eisenhalstiger Titanerze datirt von Klaproth 1797 (Beiträge II. 220), der im Menaccanit von Cornwallis 45,25 Ti nachwies. Es wurde dann weiter bei Aschaffenburg, Ohlapiau, Disans, Gastein 2c. gesunden. Nach Sandberger (Sist. Münch. Akad. 1873. 140) soll es in Anamesiten und Doleriten eine Rolle spielen. Haup (Traité Min. 2. ed. 4. 00) erkannte zwar am Crichtonite von Disans die rhomboedrische Form, indessen wies erst Mohs (Grundriß II. 402) die Uebereinstimmung der Form mit Eisenglanz nach. Kibdelophan, Hystatit, Ilmenit. Washingtonit.

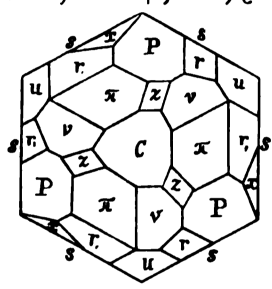
Ahomboedrisch und schwach magnetisch, dadurch vom regulären stark magnetischen wohl unterschieden. $P = a : a : \infty a : c 85° 58'$, wie beim Eisenglanz; nach Kokscharow (Mater. VI. 258) nur 85° 30' 56". Bei den Zollgroßen Arnstallen aus dem edlen Serpentin von Modum geht der P ein erkennbarer Blätterbruch parallel. Daran ist die Geradendssäche $c = c : \infty a : \infty a : \infty a$ mit P 122° 22' machend, nicht gestreist, was das Erkennen erschwert. Sie ist vielleicht noch etwas blättriger als P, daher Mohs Name Arotomes Eisenerz. Die 2te sechsseitige Säule $s = a : \frac{1}{2}a : a : \infty c$ ist rauh, und stumpst die Zickzackfanten von

P ziemlich stark ab. Rauh ist auch das nächste stumpsere Rhomboeder $v = 2a' : 2a' : \infty a : c$, leicht erkennbar an den rechten Winkeln, unter



welchen die Kanten c/v und P/v auf den Flächen sich schneiden. Das Dihezaeder $r = \frac{1}{2}c:a:\frac{1}{4}a:a$ in der Diagonalzone von P kommt vollflächig vor, allein wegen ihrer Kleinheit sehlt öfter die Fläche einer Seite. Bei Gastein ist die Hemiedrie so gewöhnlich, daß sie Wohs geradezu dafür nahm, allein die Krystalle von Wodum und Wiast beweisen, daß die Sache sich ganz wie beim Eisen-

glanz und Korund verhält. Bei Miask auch das nächste schärfere Rhomboeder $u = \frac{1}{2}a' : \frac{1}{4}a' : \infty a : c$ (Pogg. Ann. 9. 200). Krystalle von Kopfgröße kamen beim Gewinnen des Apatits auf Krageröe vor. Wohs gibt zu Gastein Zwillinge an, die paralles ihrer Aze c so durchwachsen, daß das hemiedrische Dihexaeder r wieder vollzählig wird. Kokscharow bekam



aus den Goldsaisen von Atlianskoi bei Miask einen glänzenden 3 mm großen Krystall, welcher außer den Rhomboedern. Pvu noch ein viertes durch die Zonen P/c und π /v bestimmbares Rhomboeder $z=c:\frac{1}{2}a:\frac{1}{2}a:\infty$ a zeigte. Die Dihexaederslächen r waren zwar vollslächig vorhanden, aber ungleich in r+r, ausgedehnt. Dagegen erschien von dem stumpfern Dihexaeder $\pi=c:3a:\frac{1}{2}a:3a$ nur die eine rhomboedrische Hälfte, die andere sehlte ganz; und dieser He=

miedrie sügte sich auch das Scalenveder $x = c : \frac{1}{6}a : \frac{1}{2}a : \frac{1}{4}a$, wovon über der Säule s nur ein Rhomboeder von Zwischenstellung vorkam.

Eisenschwarz mit schwarzem Strich, wodurch es sich sogleich vom Eisenglanz unterscheidet. Dünne Blättchen scheinen braun durch. Auch ist der Glanz sehr schwach, schwächer als bei mattem Masgneteisen, deßhalb kann es leicht mit Magneteisen verwechselt werden. Allein es ist nur schwach magnetisch. Härte reichlich 5 und spröde, Gewicht 4,8.

Unschmelzbar, wird aber unter Funkensprühen magnetisch. Mit Phosphorsalz gibt es beim Abkühlen ein vorübergehend rothes Glas. In Salzsäure und Königswasser unter Zurücklassung von Ti nur schwer löslich.

Die Deutung des Titangehalts macht viel Schwierigkeit. Mosander (Pogg. Ann. 19. 219) meinte, da sich neben ke und Ti auch stets Eisensordul sinde, daß ke Ti mit ke isomorph sei, weil darin auch 2 Atom Radical mit 3 Sauerstoff wie im Eisenoryd stecken, allein solche Erweisterungen des Isomorphismus sind eine gewagte Sache. Fuchs behauptete dagegen, daß es wie beim Zinn eine Verbindung von Ti gabe, die beim Lösen in Salzsäure sich auf Kosten des Eisenoryds in Ti verwandeln könnte: diesem schloß sich H. Rose (Pogg. Ann. 62. 120) an. Nun fand aber Rammelsberg zu Layton's Farm (New-York) 13,7 Wagnesia, was

auf eine Formel Fe Ti + Mg Ti (Picrotitanit) ohne Eisenoryd und zu der Ansicht Fe Fe führte. Aber da Friedel (Ann. Chim. Phys. 1876 Bb. 8 pag. 38) kleine kupferrothe Kryställchen mit violettem Schein von Ti² O³ darstellte, deren Winkel vom Eisenglanz wenig abweichen, so bleibt ein Sesquioryd das Wahrscheinlichere. Dana schreibt sogar (Ti, Fe, Mg)² O³. Einige wichtige Vorkommen sind folgende:

- 1) Menaccanit von Menaccan in Cornwallis, worin Gregor 1791 ein neues Metall entbeckte, welches sich später als identisch mit Klaproth's Titanium erwies. Es kommt im Sande der Bäche vor, ganz nach Art des Magneteisensandes pag. 749 in gerundeten Stücken, deren Form man daher auch nicht kennt, allein da sie schwach magnetisch sind, so könnten sie möglicher Weise hierher gehören. Klaproth fand darin 51 $F_{\rm e}$, 42,2 $F_{\rm i}$. Vergleiche hier auch den schwach magnetischen Iserin von 4,68 Gew. $= F_{\rm i} + F_{\rm e}$ und den stark magnetischen Iserin von 4,76 Gew. $= 3 F_{\rm i} + 4 F_{\rm e}$.
- 2) Titaneisen von Gastein (Kibdelophan) im Talkschieser, 4,66 Gew. = \$\frac{\pi}{2}\$i + 4 ffe mit 53,7 Titanoxyd und 46,3 Eisenoxyd nach Kobell. Von Mohs krystallographisch beschrieben, zeigt das Dihexaeder r hemiedrisch.
- 3) Titaneisen vom Ilmensee bei Miask, Kupfer beschrieb sie als Ilmenit 2 + Igliedrig, aber G. Rose zeigte, daß ihre Winkel vom Gasteiner nicht abweichen. Gew. 4.8 = 4 Fi + 5 Fe mit 42.6 Titansoxyd und 57.4 Eisenoxyd. Sie kommen im dortigen Miascit bis gegen 10 Boll Größe vor, Geradendsläche und Querbruch glänzend. Massenshaft in Capada und südlichen Norwegen, brauchen aber zur Verhüttung zuviel Brennmaterial.
- 4) Titaneisen von Egersund in Norwegen, in großen derben bräunlich schwarzen Stücken, ist von H. Rose (Pogg. Ann. 3. 100) zuerst untersucht. 4,7 Gew. = 2 Fi + 3 Fe 38,3 Titanoxyd und 61,7 Eisensoxyd. Das von Krageröe liegt im röthlichen schön gestreiften Albit.
- 5) Titaneisen von Tvedestrand bei Arendal (Hystatit), im rothen Granat eingesprengt. Die kleinen Arystalle haben gerundete Kansten, doch fand G. Rose sämmtliche Kanten des Rhomboeders P durch vund s abgestumpft, und außer ihnen noch die Geradendsläche c. Einige wenige Körner werden vom Magnet angezogen und haben 4,74 Gew., die unmagnetischen 4,49 Gew. Fi + 3 ke mit 23,6 Titanoryd.
- 6) Titaneisen von Aschaffenburg im Quarz des dortigen Granits, schon von Klaproth (Beiträge Il. 232) untersucht, nach Kobell 4,78 Gew. = Fi + 6 ke mit 13,4 Titanoxyd.

Rlaproth untersuchte auch die Körner aus den Goldwäschen von Ohlapian in Siebenbürgen, wo sie zwischen Quarzsand und Granat zu liegen pflegen. Die meisten Körner sind darunter stark magnetisch. Die ältesten krystallographisch bekannten stammen von Bourg d'Disans in der Dauphiné, welche Graf Bournon nach einem Russischen Arzte

Crichtonit (Craitonite) nannte. Rach Marignac einfach ke Ti. Sie kommen daselbst mit Anatas und Bergkrystallen in kleinen scharfen Rhomboedern vor, mit etwa Gizo in den Endkanten, so daß es ein Rhomsboeder u: u: va: 5e sein könnte, ihre Endecke ist durch e = e: va: va: va: va gerade abgestumpst. Andere Arystalle bilden ganz dünne Blätzer, und gleichen durch die Menge ihrer Flächen Eisenrosen pag. 756, aber der Winkel P/P soll nach Lévy 78° 43° betragen, er heißt daher Wohsit. Vor dem Löthrohr zeigen sie Reaction von Titaneisen.

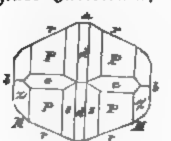
Die Titanfäure Ti ist in kleinen Mengen in der Natur sehr verbreitet, da sie aber mit Riesel- und Thonerde gewöhnlich fällt, so wird sie leicht übersehen. Mit Aehnatron behandelt kommt unlösliches Titan-

faures Ratron, Anop, Jahrb. 1876. 761.

3. Brauneifen,

Ein wichtiges Eisenerz besonders in Glastopfstructur, daher möchte Xunthus (Theophrast ...), was braungelb bedeutet, diesen Glastopf bezeichnen, da er dem Blutstein zur Seite gestellt wird, während Plinius 36. zr ihn Schistos heißt, schistos et haematites cognationem habent. Limonit. Schistos croceum reddit succum Agricola 572.

2gliebrig, isomorph mit Diaspor pag. 369 und Braunmangan, aber gute Rrystalle selten und verschieden benannt: die schönsten maß Phillips aus Drusenräumen bes quarzigen dichten Brauneisensteins von der Grube Botallack in Cornwallis. Es sind wenige Linien lange glausenbe Individuen, welche stellenweis als die Enden von Glastöpfen er-



scheinen, und durch ihre Schwärze an Braunmangan erinnern. Säule $r = a : 2b : \infty$ e bildet vorn 130° 40', ihre scharfe Kante ist durch den Blätterbruch $b = b : \infty a : \infty c$ gerade abgestumpst, wodurch bei allen eine sechsseitige Säule entsteht. Ottaeder P = a : b : c bildet mit der Säulenkante r keine rechten

Wintel; das zugehörige Paar M = a: b: cc 94° 51' stumpft gewöhnlich die Kante b/r nur sehr undeutlich ab. Die seitliche Endsante des Oktaeders P wird durch das zugehörige Paar e = b: c: coa mit 117° 30' in der Are c gerade abgestumpft, daraus folgt

a:b=1,514:1,648, lga=0,18015, lgb=0,21702.

Außer diesen kommen noch mehrere kleine Abstumpfungen vor: a = a: cob: coc, d = a: c: cob und eine ganze Reihe von Flächen zwischen P/d, worunter s = a: c: 2b. Unter P noch z = a: c: 2b. Zu Clifton bei Bristol liegen Oblongtafeln von reb gebildet in Quarzgeoden. G. Rose (Aryst. chem. Min. pag. 70) zeigte, daß auch die kleinen diamantglänzenden hyacinthroth durchscheinenden Blättchen (Gethit), welche am Braunzeisen vom Hollerterzug und von andern Orten im Siegenschen hasten, den blättrigen Bruch b zur Tasel haben; statt der Säule kommt nur a vor, dagegen schneidet e die b unter 121° 20', was für e/e in c 117° 20'

gibt, x gegen x etwa $42^{\circ}-43^{\circ}$. Die meßbaren äußerst seltenen Krystalle stammen von der Eisenzeche bei Elberseld ohnweit Siegen. Aehnliche Blättchen stecken in den Mark-röhren des Plateosaurus im obersten Keuper von Herolds-berg bei Nürnberg (Hr. v. Meher Muschelkalksaurier pag. 158). Hessenberg maß daran sogar eine neue Fläche c: b: \pm a.

Relken- bis schwärzlichbraun, ochergelben Strich. Glanz unvollkommen metallisch, weil dünne Stücke durchscheinen.

Härte 5. Die reinsten Abänderungen sollen bis auf 4,4 Gew. hinaufgehen, gewöhnlich stehen sie aber unter dem 4fachen.

Vor dem Löthrohr schmilzt er an den Kanten mit Funkensprühen in der innern Flamme und wird magnetisch. Im Kolben hinterläßt er rothes Eisenoryd und gibt Wasser. Schwer löslich in Salzsäure.

Chemisch unterscheidet H. v. Kobell (Journal prakt. Chem. 1. 101 und 010) zweierlei Varietäten:

Fe H mit 89,7 ke und 10,3 H. Dahin gehören alle krystallisirten

Barietäten und die meisten Afterkrystalle mit 62,7 Ferrum; zum

Fe² H³ mit 85,3 Ke und 14,7 H gehört der branne Glaskopf mit 59,7 Fe. Wenn man jedoch mit diesen Normen den Wassergehalt versichiedener Analysen vergleicht, so will eine Bestimmtheit der Verbindung nicht immer einleuchten. Der Mangangehalt ist in der Verbindung selbst nicht groß, da sich dasselbe gern selbständig auf dem Erzlager ausscheidet. Branneisen bildet sich gar leicht an Quellen aus kohlensaurem oder schwesselsaurem Eisenorydul, die sich durch Aufnahme von Sauerstoff in Oryd verwandeln. Daher ist es in der Natur verbreiteter als irgend ein anderes Erz. Ganze Massen von Spatheisen und Schweselsies sind darin verwandelt. Ehrenberg glaubte außerdem, daß häusig die Gallionellaterruginea, welche auf der Freiberger Grube Beschert-Glück in 1106' Tiese noch lebend vorkommt, zur Bildung beitrage, wenigstens spielt sie bei Raseneisensteinlagern eine nicht zu übersehende Rolle.

Branneisen von der Formel Fe A (Pyrrhosiderit).

- 1) Nadeleisenerz findet sich in kleinen schwarzbraunen Büscheln in den Kammern des Ammonites macrocephalus, triplicatus zc. des braunen Jura. Bei Oberstein sind die sammtförmigen Büschel zum Theil mitten in den Amethyst eingewachsen, ebenso am Finkenhübel bei Glatz, zu Nieder-Planitz bei Zwickan, auf der Wolfsinsel im Onega-See (Onegit). Alle diese krystallinischen Vorkommen (fleches d'amour) sind jedoch nicht meßbar, wie bei Bottallack.
- 2) Göthit (Rubinglimmer) bildet durch Vorherrschen des blättrigen Bruchs Tafeln. Leider sind die Krystalle vom Westerwalde, Nadabula in Ungarn und Raschau in Sachsen nur klein, sonst würde die pracht-volle hyacinthrothe Durchscheinenheit sie den schönsten Mineralen zur Seite stellen.
- 3) Lepido krokit (denis Schuppe, xooxis flockig) derbe Massen von röthlich braunen Schuppen liegen im Innern der braunen Glasköpfe

und wechseln mit Graumanganerz. Ausgezeichnet bei Neuenbürg auf dem Württembergischen Schwarzwalde, Harz, Westerwald, Bieber in Hessen zc. Kobell gibt bei dem vom Hollerter Zug auf dem Westerwalde 2,5 Un an. Theilweis finden sie sich locker und schmutzend. Der Wasserzgehalt wechselt zwischen 9,5 und 12,7.

.4) Sammtblende hat man die Kastanien- bis Nußbraunen Glastöpfe genannt. Nußbraun sind z. B. die Anfänge der Strahlen, worauf die Krystalle von Botallack sitzen. Zu Kl. Schmalkalden bei Gotha kommt diese Farbe an Erzen mit ausgezeichneter Glaskopfstructur vor. Zartfaserig, seidenglänzend und von einer Byssusfarbe, wie gewisse sahlsarbige Rutile, in Siebenbürgen mit Amethyst, zu Przibram mit Bleiglanz, Hüttenberg.

Xanthosiderit Schmid (Pogg. Ann. 84. 498) aus den Manganserzen von Ilmenau am Thüringer Walde mit goldig-gelbbrauner Faser

und Seidenglang soll fe H2 fein.

- 5) Afterkrystalle. Spatheisenstein und Schweselties verwittern gar leicht zu Brauneisenstein, und dieselben sollen dann nach Kobell reines ke H geben. Unter fer cubique verstand de l'Isle die verwitterten Schweselsiese im Quarz der Goldgänge von Beresowsk, worin die Analhse 86,9 ke und 11,1 H gab. Dagegen muß man dann wieder die Afterkrystalle des Schweselsieses aus dem Keupermergel von Minden zum kas siehen, denn Kobell fand darin 85,2 ke und 13,3 H. Und doch widerstredt es, diese gleichen Dinge an verschiedenen Punkten aufzusühren. So enthalten die durch Berwitterung schwarz gewordenen Spatheisenssteinrhomboeder von Hüttenberg in Kärnthen nach Karsten 77,5 ke, 2,7 kn, 14,5 H. Es ist eben alles Brauncisenstein, der mehr nach dem äußern Ansehen, als nach seiner chemischen Constitution sestgehalten werden kann. Afterkrystalle von Brauneisen nach Syps siehe Bogg. Ann. 78. 82.
- 6) Brauner Glastopf fe' H3. Sollte 85,3 Fe und 14,7 H haben, wovon aber auch die meisten Analysen nicht unwesentlich abweichen. Unter den Glasköpfen der häufigste und ausgezeichnetste. Er hat eine zarte bunkel nelkenbraune Faser, deren traubige, nierenförnsige, stalac= titische 2c. Oberfläche aber meist schwärzer gefärbt ist, als das Innere, was wahrscheinlich von einem etwas reichern Mangangehalt herrührt. Das Metallische verräth sich auch durch ein starkes Buntanlaufen, gleich bas Innere nur von einem schwachen Seidenglanz schimmert. Die feinen Splitter schmelzen unter Funkensprühen in der innern Flamme zu einem magnetischen Korn. Es gibt ein weiches leichtflüssiges Robeisen, was namentlich zur Stabeisenbereitung sehr branchbar ist. temberg wurde es früher in Gängen des Buntensandsteins bei Neuenbürg auf dem nördlichen Schwarzwalde gewonnen, und als das beste Erz des Landes Stahlerz genannt; die letten Gruben bei Langenbrandt waren sehr Manganhaltig, was ein vortreffliches Spiegeleisen gab. Ganze Stücke mehrere Tage in Salzfäurc gelegt, hinterlassen öfter ein Rieselskelet, die Rieselerde geht über 4 p. C. hinauf. Unwilltommen ist Phosphorsäure.

Glaskopf bildet stets den letzten Ueberzug auf der matten, porösen, unsreinern Erzmutter, und verhält sich daher wie die Arhstalle zu ihrer Unterlage auf Gängen. Reich ist das Uebergangsgebirge, wo er häusig in breiten Klüsten lagert: bei Grund und Elbingerode auf dem Harze, Schmalkalden und Camsdorf am Thüringer Walde, im Rheinischen Uebergangsgebirge und auf dem Westerwalde. Aus den Pyrenäen und Basstischen Provinzen erwähnte es schon Plinius hist. nat. 34. 45: und heute sührt Carthagena 800,000 Tonnen Manganreicher Erze aus, die dort in Zechstein liegen sollen. Aus dem Oberschlessischen Muschelkalk gewinnt man jährlich 84 Mill. Centner. Da durch Verwitterung alles was Sisen enthält die Neigung zeigt, sich mit Wasser zu verbinden, so muß schon deßhalb Eisenorydhydrat zu den verbreitetsten Eisenerzen gehören. Auf Elba hat sich der Eisenglanz, in Steiermark der Spatheiseinstein darin umgesetzt.

7) Dichter Brauneisenstein. Der gewöhnliche ist matt, mit unvollkommenem splittrigem und unebenem Bruch, und einer Farbe, die stellenweis ins Ochergelbe übergeht. So bildet er in unzähligen Abande= rungen die Wurzel der Glasföpfe. Zuweilen kommen auch Stücke vor, die ohne Spur von Faser im Junern doch äußerlich die Glaskopfoberfläche zeigen. Man könnte öfter versucht sein, sie für Afterbildungen von wirklichen Glasköpfen zu halten. Seltener hat die Masse einen opal= artigen Glanz und Bruch, Glanzeisenstein, Stilpnosiderit; dieselbe ist sprode, und zeichnet sich auffallend von ihrer Umgebung aus. Ginen Theil davon (Amberg) hat man bichten Göthit genannt, weil er 86,2 Fe und 10,7 H zeigte; der meiste hat jedoch mehr Wasser. fleiner Phosphorsäuregehalt, bis 3 p. C., fällt darin auf, die Ungarischen sind auch von Grüneisenerde durchzogen. Man muß sie daher vorsichtig vom Triplit pag. 579 und andern ihnen sehr ähnlichen phosphorsauren Eisenerzen unterscheiden. Uebrigens wiederholt sich die Bildung im Werner'schen Wiesenerz, wo das sogenannte "muschelige Wiesenerz" ganz dem Glanzeisenstein gleicht. Hausmann hat diese jüngsten Ablagerungen unter dem Namen Limonit zusammengefaßt, Werner nannte sie

Raseneisensteine (Sumpfeisensteine). Sie sind entschieden oderig, aber in aller Weise verunreinigt. Man schreibt sie Fe H², was einen Wassergehalt von 18,7 p. C. voranssetzen würde. Werner unterschied schon frühzeitig Wiesenerz, Sumpferz und Morasterz, aber mehr nach ihrer Formation, als nach ihrer Beschaffenheit, die unter Umständen bei allen dreien die gleiche sein kann. "Das Bruchwasser enthält eine Pflanzensäure, welche es aus den niedergefallenen Holzblättern, Wurzeln zc. in sich ausnimmt. Dadurch wird das Wasser geschickt, die zerstreuten Eisentheile aus den Steinen, über welche es fließt, über denen es steht, auszulaugen. Es führt dieselben in die niedrigsten Gegenden, wo das Bruchwasser meist stille steht, das Eisenerz häuft sich dort an, und fällt nach und nach nieder. Davon entsteht auf dem Boden der Brüche eine Schicht gelblich braunen Eisenockers (Morasterz), die ansangs sehr

schwach ist, aber durch die Länge der Zeit immer stärker, wie auch fester und fester wird, und das Sumpferz ausmacht. Trocknen endlich die . Brüche zu Wiesen aus, so erhärtet auch der Eisenstein noch mehr, und wird zu Wiesenerze." Daß Verunreinigungen aller Art darin vortommen, namentlich Sand, tann bei der Art der Ablagerung nicht anders Raproth Beitr. IV. 123 wies darin sogar 8 p. C. Phosphorsäure nach, was das Stabeisen kaltbrüchig macht, indessen gibt es ein sehr leicht flüssiges zur Gießerei besonders geschiettes Eisen. Linné glaubt daher, daß es wegen seiner leichten Gewinnungsweise das erste Eisenerz gewesen sei, woraus der Mensch versucht habe es darzustellen (Tophus Tubalcaini). Die große Nordeuropäische Niederung: Holland, das Münsterland, Pommern, die Niederlausit, Preußen, Polen, Rugland zc. sind reich an diesem Erzeugniß, 46 Ferrum haltend liefern sie dort das kaltbrüchige Landeisen. Man gewinnt es nicht blos trocken als Wiesenerz, für bessen schönftes Vorkommen Werner's Geburtsort Wehrau in ber Niederlausit angeführt zu werden pflegt, sondern man schöpft es als flussigen Morast aus dem Grunde der Brüche, wo es sich dann immer wieder nach 8-10 Jahren in hinlänglicher Menge erzeugt. Nach Ehrenberg nimmt auch die Gallionella ferruginea wesentlichen Antheil daran, ja die Seeerze von Finnland, die ein vorzügliches weißes Gisen liefern, sollen fast ganz baraus bestehen, Berg. Hüttz. 1871. 174. Hermann's Eurgit von den Turginstischen Kupfergruben am Ural soll sogar Fe2 H3 sein, und hat bennoch kaum 3,7 Gew.

Es würde zu weit gehen, wollten wir sorgfältig, etwa wie Haussmann im Handbuche der Mineralogie pag. 354—387, alle die kleinen Abweichungen aufzählen, welche das ockerige Eisenerz eingeht. Nur folzgende wenige können wir nicht mit Stillschweigen übergehen:

Gelber Thoneisenstein von ockergelber Farbe ist in den verschiedensten Verhältnissen durch Thon und Sand verunreinigt. Man sindet ihn besonders schön in verschiedenen Lagern der Flözgebirge. Häusig zeigt er rundlich ellipsoidische Absonderungen von Nuß- dis Kopfgröße (Eisennieren), die gewöhnlich in großer Menge sich sinden (Brauner Jura). Der innere Kern ist stets etwas lockerer, sondert sich auch wohl ganz ab, und dann klappern die Steine. Das sind die im Alterthum so be-rühmten

Ablersteine, Aetites Plinius 36. so, magnam famam habent, reperiuntur in nidis aquilarum. Ajunt binos inveniri, marem et seminam: "im Bauche haben sie einen harten Stein, oder einen zarten Thon, daß es klappert, wenn man sie schüttelt." Noch heute hat die Bildungsweise etwas Auffallendes. Die Dicke der Rinde beträgt nur wenige Linien, und besteht bei denen jüngerer Formationen häusig aus Quarzsand, der durch eingesickertes Brauneisen cementirt wurde. In den schaaligen Bohnerzen der Alp sindet man sie stellenweis, der Braunkohslensand von Priesen unterhalb Aussig in Böhmen liesert besonders schöne Exemplare.

Bohnerz gleicht in seiner vollkommensten Bildung runden Erbsen, die innen aus mehreren concentrischen Lagen bestehen, und zwar so regelmäßig, daß beim Daraufschlagen sich immer kleinere Erbsenformen mit glänzender Oberfläche heransschälen, nur der innerste Kern ist etwas verworren, und auch dieser nicht bei allen. Die schlechten sind innen hohl und locker, wie Ablersteine, aber wahrscheinlich auch nur in Folge von Umbildung. Solche regelmäßige Körner wachsen und fließen zwar zu compacten bis Centnerschweren Erzklumpen mit unregelmäßiger Rundung zusammen, allein man erkennt darin häufig die einzelnen concentrisch schaligen Körner wieder, woraus sie entstanden. Alles liegt in einem intensivgefärbten ockergelben thonigen Lehm, der vor der Benutung abgeschlämmt werden muß. Das Ganze erinnert zu lebhaft an Erbsensteinbildung pag. 502, als daß man ihre Entstehung anders erklären dürfte, wenn es auch heute da, wo sie lagern, an Quellen fehlt. sich besonders ausgezeichnet auf dem Jurakalk in Deutschland und Frankreich, erfüllen hier entweder jehr unregelmäßige Spalten, die erst durch die Wasser ausgefressen sind, in welchen sie lagern, oder bilden Lager, die sich in flachen Vertiefungen nach Art des Lehms ausbreiten. den Spalten werden sie gern von strahligem Kalkspath begleitet. Stellenweis sind die Erze selbst reiche Fundorte für fossile Säugethiere. Schon länger ist in Süd= wie Nordbeutschland ein kleiner Chromgehalt nachgewiesen (Pogg. Ann. 55. 683), seltener Banadium. Daß auch Zink und Titan darin enthalten sein muß, beweisen die Hüttenprodukte. Schon Rlaproth (Beiträge IV. 198) hat das "Eisen-Bohnerz" aus dem Högau analysirt, was im obern weißen Jura lagert: 53 Fe, 14,5 A, 23 Si, 6,5 Al, Meist bildet die Kieselerde mit der vorhandenen Thonerde Thon, welcher mechanisch hineingeführt sein dürfte. Walchner (Schweigger's Journ. 51. 200) fand im Aldinger Stollen, wo der Angeljaspis pag. 248 lagert, olivengrune Abanderungen, welche mit Saure gelatiniren; ein Theil ber Rieselerde müßte baher an Basen gebunden sein. Sind die Bohnen innen hart und nicht ockerig, so liefern sie 30—36 p. C. eines leicht flüssigen Eisens. In Württemberg gewinnt man allein 150,000 Ctr. alljährlich, besonders in der Umgegend von Nattheim und Tuttlingen. Auch der französische Jura, Haute Saone, Berry 2c. ist reich daran. Die Bildung der Bohnerze ist eine noch viel bestrittene Frage: Greßly (Reue Denkschr. allg. Schweizer Ges. Raturw. 1841. V. Tab. 14. Fig. 8) dachte sich geradezu Eruptionskrater; Hr. Deffner (Württ. Jahreshefte 1859. 2017) sieht es als Afterbildungen von Schwefelkies an; am wahrscheinlichsten sind es Concretionen aus Gisensänerlingen, die heute nicht mehr fließen.

Gelber Eisen volith im Braunen Jura besteht aus kleinen runden concentrisch schaaligen Augeln oder zusammengedrückten Linsen, in einen mergeligen Kalk eingesprengt. Manche Schichten sind so reich und grobkörnig (Schicht des Ammonites macrocephalus bei Geisingen an der Donau), daß sie früher gewaschen und verschmolzen wurden. Die Fürstenbergische Schmelzhütte Thiergarten an der Donau, am 5ten August

Rleinkörniger ist Beudant's Berthierine aus dem Braunen Jura von Hayange bei Met. Die braunen Eisenvolithe liegen in einer grünen Gloritischen Grundmasse, wie man sie in den Eisensteinen des Braunen Jura shäusig trifft. Sie bilden den Grundstock der Lothringer Erze. Im Tertiärgebirge (am Kressenberge bei Traunstein in den Bayesrischen Alpen) sind die Körner schwärzlichbraun, gehen sogar in's Grün, was von Berunreinigung herrührt. In der Kreideformation der Alpen kommen grünlich schwarze dis grüne Dolithe vor, die mit Säure eine Kieselgallerte geben. Am Berge Chamoison bei St. Maurice im Wallis werden diese auch auf Eisen benutt (Chamoisit). Die Analyse gab 60,5 Eisenorydul, 17,4 Wasser, 14,6 Si und 7,8 Äl.

Brauneisenocker ist der erdige zerreibliche Zustand von intensiv gelber Farbe, aber meist verunreinigt durch Thon. Schließt sich an die Gelberde an, diese brennt sich aber roth, während der ächte Ocker in starkem Feuer noch schwarz wird in Folge des Eisenreichthums.

Beaurit (Berthier, Ann. des mines 1821. VI. so1) von Beaur bei Arles, gern volitisch von weißer, gelber und branner Farbe, ein Mittelding zwischen Diaspor und Branneisen, ist in neuerer Zeit technisch wichtig geworden. Deville (Ann. Chim. Phys. 1861 LXI. so0) schrieb ihn Bauxit und zeigte, daß er Kieselerdefrei sei, und im Feuer Korund gebe. Sie werden zur Darstellung des Aluminiums (Jahrb. 1871. so0) und besonders des Alauns benutt. Die reinern Barietäten dienen wegen ihrer Strengslüssigkeit zum Futtern von Tiegeln. Die unreinen, welche auf der Grenze zwischen Kreide und Tertiär ganze Lager bilden, enthalten noch Thon, solglich auch verschiedene Mengen von Rieselerde. Ein Wassergehalt ist allen wesentlich. Die eiseureichen von Beaux haben 52 Ål, 27,6 Fe, 20,4 Å; am Senegal sogar 33,6 Fe. Die lichtern Thoureichen von Woschein (Wocheinit) in Krain haben etwas Kaolinartig Erdiges, die Thonerde geht dis auf 73 p. C., das Eisenoxyd auf 2 p. C., bildet Lager zwischen Keuper und Jura. Titan= und Banadingehalt bemerkenswerth.

b) Manganerze.

Ihr Vorkommen ist viel veschränkter, als das der Eisenerze. Doch sollen Geschiebe Amerikanischer Flüsse besonders an Wasserfällen sich mit einer glänzenden Schicht von Braunskein bedecken. Quells und Humusssäure lösen Manganorydul, das sich an der Luft dann orydirt (Silliman's Amer. Journ. 1852. XIII. •). Der Hauptsache nach sind sie auf schmale Gänge und Nester beschränkt, welche im rothen Porphyr und dessen Sandsteinen am liebsten mit Schwerspath aussehen. Kleinere Mengen finden sich häusig in Begleitung von Brauneisenstein. In der Lahngegend kommen sie als Manganseisengebirge (Zerrenner, Wanganerzbergbaue 1861) in ungesahnter Menge vor. Die Farben aller orydischen Manganerze sind schwarz.

Glastopf bildet stets den letzten Ueberzug auf der matten, porösen, unreinern Erzmutter, und verhält sich daher wie die Arystalle zu ihrer Unterlage auf Gängen. Reich ist das Uebergangsgebirge, wo er häusig in breiten Klüften lagert: bei Grund und Elbingerode auf dem Harze, Schmalkalden und Camsdorf am Thüringer Walde, im Rheinischen Uebergangsgebirge und auf dem Westerwalde. Aus den Pyrenäen und Bastischen Provinzen erwähnte es schon Plinins hist. nat. 34. 48: und heute führt Carthagena 800,000 Tonnen Manganreicher Erze aus, die dort in Zechstein liegen sollen. Aus dem Oberschlesischen Muschelkalk gewinnt man jährlich 8½ Mill. Centner. Da durch Verwitterung alles was Eisen enthält die Neigung zeigt, sich mit Wasser zu verbinden, so muß schon deßhalb Eisenorydhydrat zu den verbreitetsten Eisenerzen gehören. Auf Elba hat sich der Eisenglanz, in Steiermark der Spatheisenstein darin umgesetzt.

7) Dichter Brauneisenstein. Der gewöhnliche ist matt, mit unvollkommenem splittrigem und unebenem Bruch, und einer Farbe, die stellenweis ins Ochergelbe übergeht. So bildet er in unzähligen Abande= rungen die Wurzel der Glasköpfe. Zuweilen kommen auch Stücke vor, die ohne Spur von Faser im Innern doch äußerlich die Glastopfoberfläche zeigen. Man könnte öster versucht sein, fie für Afterbildungen von wirklichen Glastöpfen zu halten. Seltener hat die Masse einen opal= artigen Glanz und Bruch, Glanzeisenstein, Stilpnosiderit; dieselbe ist spröde, und zeichnet sich auffallend von ihrer Umgebung aus. Theil davon (Amberg) hat man bichten Göthit genannt, weil er 86,2 Fe und 10,7 H zeigte; der meiste hat jedoch mehr Wasser. fleiner Phosphorsäuregehalt, bis 3 p. C., fällt darin auf, die Ungarischen sind auch von Grüneisenerde durchzogen. Man muß sie daher vorsichtig vom Triplit pag. 579 und andern ihnen sehr ähnlichen phosphorsauren Eisenerzen unterscheiden. Uebrigens wiederholt sich die Bildung im Werner'schen Wiesenerz, wo das sogenannte "muschelige Wiesenerz" ganz dem Glanzeisenstein gleicht. Hausmann hat diese jüngsten Ablagerungen unter dem Namen Limonit zusammengefaßt, Werner nannte sie

Rasen eisenst eine (Sumpseisensteine). Sie sind entschieden ockerig, aber in aller Weise vernnreinigt. Man schreibt sie Fe H², was einen Wassergehalt von 18,7 p. C. voranssehen würde. Werner unterschied schon frühzeitig Wiesenerz, Sumpferz und Morasterz, aber mehr nach ihrer Formation, als nach ihrer Beschaffenheit, die unter Umständen bei allen dreien die gleiche sein kann. "Das Bruchwasser enthält eine Pflanzensäure, welche es aus den niedergefallenen Holzblättern, Wurzeln zc. in sich ausnimmt. Dadurch wird das Wasser geschickt, die zerstreuten Eisentheile aus den Steinen, über welche es sließt, über denen es steht, auszulaugen. Es sührt dieselben in die niedrigsten Gegenden, wo das Bruchwasser meist stille steht, das Eisenerz häuft sich dort an, und fällt nach und nach nieder. Davon entsteht auf dem Boden der Brüche eine Schicht gelblich braunen Eisenockers (Morasterz), die ansangs sehr

schwach ist, aber durch die Länge der Zeit immer stärker, wie auch fester und fester wird, und das Sumpferz ausmacht. Trocknen endlich bie . Brüche zu Wiesen aus, so erhärtet auch der Eisenstein noch mehr, und wird zu Wiesenerze." Daß Verunreinigungen aller Art darin vorkommen, namentlich Sand, kann bei der Art der Ablagerung nicht anders Raproth Beitr. IV. 123 wies darin sogar 8 p. C. Phosphorsäure nach, was das Stabeisen kaltbrüchig macht, indessen gibt es ein sehr leicht flüssiges zur Gießerei besonders geschicktes Eisen. Linné glaubt daber, daß es wegen seiner leichten Gewinnungsweise das erste Eisenerz gewesen sei, woraus der Mensch versucht habe es darzustellen (Tophus Tubalcaini). Die große Nordeuropäische Niederung: Holland, das Münsterland, Pommern, die Niederlausit, Preußen, Polen, Rugland 2c. sind reich an diesem Erzeugniß, 46 Ferrum haltend liefern sie dort das taltbrüchige Landeisen. Man gewinnt es nicht blos trocken als Wiesenerz, für dessen schönstes Vorkommen Werner's Geburtsort Wehrau in ber Niederlausit angeführt zu werden pflegt, sondern man schöpft es als flussigen Morast aus dem Grunde der Brüche, wo es sich dann immer wieder nach 8—10 Jahren in hinlänglicher Menge erzeugt. Nach Ehrenberg nimmt auch die Gallionella ferruginea weseutlichen Antheil daran, ja die Seeerze von Finnland, die ein vorzügliches weißes Eisen liefern, sollen fast ganz daraus bestehen, Berg. Hüttz. 1871. 174. Turgit von den Turginstischen Kupfergruben am Ural soll sogar Fe2 H3 sein, und hat bennoch kaum 3,7 Gew.

Es würde zu weit gehen, wollten wir sorgfältig, etwa wie Hausmann im Handbuche der Mineralogie pag. 354—387, alle die kleinen Abweichungen aufzählen, welche das ockerige Eisenerz eingeht. Nur fol-

gende wenige können wir nicht mit Stillschweigen übergeben:

Gelber Thoneisenstein von ockergelber Farbe ist in den versschiedensten Verhältnissen durch Thon und Sand verunreinigt. Man findet ihn besonders schön in verschiedenen Lagern der Flözgebirge. Häusig zeigt er rundlich ellipsoidische Absonderungen von Nuß= dis Kopfgröße (Eisennieren), die gewöhnlich in großer Menge sich finden (Brauner Jura). Der innere Kern ist stets etwas lockerer, sondert sich auch wohl ganz ab, und dann klappern die Steine. Das sind die im Alterthum so bezrühmten

Ablersteine, Aetites Plinius 36. so, magnam famam habent, reperiuntur in nidis aquilarum. Ajunt binos inveniri, marem et seminam: "im Banche haben sie einen harten Stein, oder einen zarten Thon, daß es klappert, wenn man sie schüttelt." Noch heute hat die Bildungsweise etwas Auffallendes. Die Dicke der Rinde beträgt nur wenige Linien, und besteht bei denen jüngerer Formationen häusig aus Quarzsand, der durch eingesickertes Brauneisen cementirt wurde. In den schaaligen Bohnerzen der Alp sindet man sie stellenweis, der Braunkohslensand von Priesen unterhalb Aussig in Böhmen liesert besonders schöne Exemplare.

Bohnerz gleicht in seiner vollkommensten Bildung runden Erbsen, die innen aus mehreren concentrischen Lagen bestehen, und zwar so regelmäßig, daß beim Daraufschlagen sich immer kleinere Erbsenformen mit glänzender Oberfläche herausschälen, nur der innerste Kern ist etwas verworren, und auch dieser nicht bei allen. Die schlechten sind innen hohl und locker, wie Adlersteine, aber wahrscheinlich auch nur in Folge von Umbildung. Solche regelmäßige Körner wachsen und fließen zwar zu compacten bis Centnerschweren Erzklumpen mit unregelmäßiger Rundung zusammen, allein man erkennt darin häufig die einzelnen concentrisch schaligen Körner wieder, woraus sie entstanden. Alles liegt in einem intensivaefärbten ockergelben thonigen Lehm, der vor der Benutung abgeschlämmt werden muß. Das Ganze erinnert zu lebhaft an Erbsensteinbildung pag. 502, als daß man ihre Entstehung anders erklären dürfte, wenn es auch heute da, wo sie lagern, an Quellen fehlt. Sie finden sich besonders ausgezeichnet auf dem Jurakalk in Deutschland und Frankreich, erfüllen hier entweder jehr unregelmäßige Spalten, die erst durch die Wasser ausgefressen sind, in welchen sie lagern, oder bilben Lager, die sich in flachen Vertiefungen nach Art des Lehms ausbreiten. den Spalten werden sie gern von strahligem Kalkspath begleitet. Stellenweis sind die Erze selbst reiche Fundorte für fossile Säugethiere. Schon länger ist in Süd= wie Nordbentschland ein kleiner Chromgehalt nach= gewiesen (Pogg. Ann. 55. 883), seltener Banadium. Daß auch Zink und Titan darin enthalten sein muß, beweisen die Hüttenprodukte. Schon Klaproth (Beiträge IV. 198) hat das "Eisen-Bohnerz" aus dem Högau analysirt, was im obern weißen Jura lagert: 53 Fe, 14,5 A, 23 Si, 6,5 Al, Meist bildet die Kieselerde mit der vorhandenen Thonerde Thon, welcher mechanisch hineingeführt sein dürfte. Walchner (Schweigger's Journ. 51. 200) fand im Aldinger Stollen, wo der Rugeljaspis pag. 248 lagert, olivengrune Abanderungen, welche mit Saure gelatiniren; ein Theil ber Rieselerde müßte baher an Basen gebunden sein. Sind die Bohnen innen hart und nicht ockerig, so liefern sie 30-36 p. C. eines leicht flussigen Eisens. In Württemberg gewinnt man allein 150,000 Ctr. alljährlich, besonders in der Umgegend von Nattheim und Tuttlingen. Auch der französische Jura, Haute Saone, Berry 2c. ist reich daran. Die Bilduna der Bohnerze ist eine noch viel bestrittene Frage: Greßly (Neue Denkschr. allg. Schweizer Ges. Naturw. 1841. V. Tab. 14. Fig. 8) dachte sich geradezu Erup= tionskrater; Hr. Deffner (Württ. Jahreshefte 1859. 207) sieht es als After= bildungen von Schwefelties an; am wahrscheinlichsten sind es Concretionen aus Gisensänerlingen, die heute nicht mehr fließen.

Gelber Eisen volith im Brannen Jura besteht aus kleinen runden concentrisch schaaligen Rugeln oder zusammengedrückten Linsen, in einen mergeligen Kalk eingesprengt. Manche Schichten sind so reich und grobkörnig (Schicht des Ammonites macrocephalus bei Geisingen an der Donau), daß sie früher gewaschen und verschmolzen wurden. Die Fürstenbergische Schmelzhütte Thiergarten an der Donau, am 5ten August

Rleinförniger ist Beudant's Berthierine aus dem Braunen Jura von Hayange bei Met. Die braunen Eisenvolithe liegen in einer grünen Gloritischen Grundmasse, wie man sie in den Eisensteinen des Braunen Jura β häusig trifft. Sie bilden den Grundstock der Lothringer Erze. Im Tertiärgebirge (am Kressenberge bei Traunstein in den Bayerischen Alpen) sind die Körner schwärzlichbraun, gehen sogar in's Grün, was von Berunreinigung herrührt. In der Kreidesormation der Alpen kommen grünlich schwarze dis grüne Oolithe vor, die mit Säure eine Kieselgallerte geben. Am Berge Chamoison bei St. Maurice im Wallis werden diese auch auf Eisen benutt (Chamoisit). Die Analyse gab 60,5 Eisenorydul, 17,4 Wasser, 14,6 Si und 7,8 Äl.

Branneisenocker ist der erdige zerreibliche Zustand von intensiv gelber Farbe, aber meist verunreinigt durch Thon. Schließt sich an die Gelberde an, diese brennt sich aber roth, während der ächte Ocker in starkem Feuer noch schwarz wird in Folge des Eisenreichthums.

Beaurit (Berthier, Ann. des mines 1821. VI. 1011) von Beaux bei Arles, gern volitisch von weißer, gelber und brauner Farbe, ein Mittelding zwischen Diaspor und Brauneisen, ist in neuerer Zeit technisch wichtig geworden. Deville (Ann. Chim. Phys. 1861 LXI. 1001) schrieb ihn Bauxit und zeigte, daß er Kieselerdefrei sei, und im Fener Korund gebe. Sie werden zur Darstellung des Aluminiums (Jahrb. 1871. 1011) und besonders des Alauns benutt. Die reinern Barietäten dienen wegen ihrer Strengflüssigkeit zum Futtern von Tiegeln. Die unreinen, welche auf der Grenze zwischen Kreide und Tertiär ganze Lager bilden, enthalten noch Thon, folglich auch verschiedene Mengen von Kieselerde. Ein Wassergehalt ist allen wesentlich. Die eiseureichen von Beaux haben 52 Ål, 27,6 Fe, 20,4 H; am Senegal sogar 33,6 Fe. Die lichtern Thoureichen von Woschein (Wocheinit) in Krain haben etwas Kaolinartig Erdiges, die Thouerde geht bis auf 73 p. C., das Eisenoryd auf 2 p. C., bildet Lager zwischen Keuper und Jura. Titan= und Banadingehalt bemerkenswerth.

b) Manganerze.

Ihr Vorkommen ist viel beschränkter, als das der Eisenerze. Doch sollen Geschiebe Amerikanischer Flüsse besonders an Wasserfällen sich mit einer glänzenden Schicht von Braunskein bedecken. Quell- und Humus- säure lösen Manganoxydul, das sich an der Luft dann oxydirt (Siviman's Amer. Journ. 1852. XIII. •). Der Hauptsache nach sind sie auf schmale Gänge und Nester beschränkt, welche im rothen Porphyr und dessen Sandsteinen am liebsten mit Schwerspath aussehen. Kleinere Mengen sinden sich häusig in Begleitung von Brauneisenstein. In der Lahngegend kommen sie als Manganseisengebirge (Zerrenner, Manganerzbergbaue 1861) in ungesahnter Menge vor. Die Farben aller oxydischen Manganerze sind schwarz.

Wenn die verschiedenen Oxydationsstusen lange den Einflüssen der Luft ausgesetzt sind, so gehen sie in schmutzendes Mangansuperoxyd (Mn) über, daher das Unbestimmte im Sauerstoffgehalt. Sie sind unschmelzbar, und die höhern Oxydationsstusen lösen sich unter Entwickelung von Chlor in Salzsäure. Im Oxydationsseuer bekommt man ein schönes amethysteblaues Glas, das in der Reductionsssamme farblos geblasen werden kann, besonders wenn man nur wenig Manganerz im Phosphorsalz schmilzt. Spuren entdeckt man mit Soda in der äußern Flamme: es entsteht Mangansaures Natron, das grünlich aussieht. Nach Simmler färbt Chlormangan die Flamme grün (Pogg. Ann. 115. 426). Scheele entdeckte darin gleichzeitig mit Pristley durch Erhiten den Sauerstoff.

Der alte bergmännische Name für alle ist Braunstein, wahr= scheinlich weil sie in der Töpferei eine braune Glasur geben. Fossil hat die Caprice der Mineralogen so empfunden als eben der Braunstein" sagte Werner bei Cronstedt 249: Die einen hielten es für Stein, die audern für Erz. Magnesia nigra ist der alte chemische Name, was wahrscheinlich mit den Banbersteinen des Magnets pag. 746 zusammenhängt, und schon Plinius hist. nat. 36. 66 scheint die Anwendung zum Entfärben des Glases zu kennen, wenn er sagt, daß der schlaue Scharf= sinn bald nicht zufrieden war, nitrum zum Glassatz zu mischen, sondern coeptus addi et magnes lapis. Auch das von manganizo (reinigen) abgeleitete Wort beutet darauf. Die Glasmacher bes 16ten Jahrhunderts nennen ihn Mandagesum, Mercati sagt schon Manganesa. Das Manganmetall (Brunner Pogg. Ann. 101. 204), aufangs Manganesium genannt kam erst 1808 durch Klaproth in dem verkürzten Wort Mangan in Aufnahme, es gleicht hellem Gußeisen, ist sehr politurfähig, spröde, und schneidet Glas und Stahl mit Leichtigkeit. Gibt mit Rupfer dem Neufilber ähnliche Legirungen. Braunsteinhaltige Eisenerze dienen besonders zur Stahlfabrikation, sie geben eine leichtflüssige Schlacke, welche die Eisentheilchen unthüllt, und die Ausscheidung der Kohle hindert, was die Bildung von reichgekohlten Spiegeleisen zur Folge hat.

1. Brannmangan Un H.

Nach seinem braunen Strich genannt. Dem Brauneisen Fe H genau entsprechend, wornach der Name leicht behalten wird. Werner vermischte die Sache noch, aber nannte dieses vorzugsweis blättrigen grauen Braunstein. Noch unsicherer ist zwar Hany IV. s22, doch begriff er die Säulen von 100° mit unter seinem Manganèse oxydé. Erst Hais dinger (Pogg. Ann. 7. 225 und 14. 100) unterschied es schärfer unter dem neuen Namen Wanganit. Es ist nicht nur das gewöhnlichste, sondern auch das schönste unter den Manganerzen. Nimmt aber leicht Sauerstoff auf, und verliert dadurch au Glanz.

2gliedrig und isomorph mit Brauneisen, aber Krystalle schöner und immer vorhanden, wo es auftritt. Die Säule $M = a : b : \infty c$ Duenstedt, Mineralogie. 3. Aust.

7

ľ

99° 40' in der vordern Kante, gewöhnlich durch Längsstreisen entstellt. Ihr blättriger Bruch tritt mehr oder weniger deutlich hervor. Dagegen stumpft ein leicht darstellbarer Blätterbruch b: ∞a: ∞c die scharfe Säulenkante ab, also genau wie beim Branneisen. Am Ende herrscht die

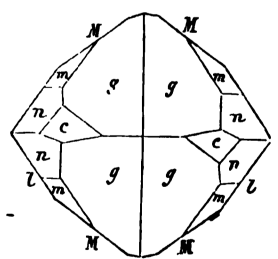
Geradendfläche o = c: ∞a: ∞b mit Streifungen parallel der Axe b vor, was zn einem Paare d = a: c: ∞b mit 114° 10' in c führt, woraus

a: b = 1,5489: 1,8354 = $\sqrt{2}$,4: $\sqrt{3}$,369; lga = 0,19011, lgb = 0,26373.

Auch ein drittes zugehöriges Paar e = b: c: ∞a mit 122° 50' in Aze c kommt

sehr bestimmt vor, nach ihm richten sich die so häufigen Zwillinge, welche dieses e gemein haben und umgekehrt liegen, sich daher unter 122° 50' mit den Säulenstreisen schneiden. Defter meint man zwar wegen der vielen unbestimmten Säulenslächen, das Paar sei nicht gerade auf die scharfe Säulenkante aufgesetzt, aber wenn man vorsichtig den Blätterbruch b darstellt, so fällt er genan in die Kante e/e, also kann es nur ein Paar aus der Zone der Aze a sein.

In der Säulenzone findet sich öfter $s=a:\frac{2}{3}b:\infty c$ mit 76° 37' vorn, und so start ausgedehnt, daß man leicht Are a sür b nehmen kann, allein die Streifung auf der Geradendsläche parallel der Are b und der blättrige Bruch $b:\infty a:\infty c$ leiten. Denn nach Haidinger soll zwar die Abstumpfungssläche der stumpfen Säulenkante $a:\infty b:\infty c$ auch etwas blättrig sein, aber jedenfalls zundeutlich; $r=a:2b:\infty c$ die stumpfe Säulenkante und $l=a:\frac{1}{2}b:\infty c$ die scharfe zuschärfend machen die Erstennung der Säulenslächen unsicher. Als Endigung sindet sich in der



Diagonalzone von $d = a : c : \infty b$ häufig ein sehr stumpstantiges Oktaeder g = a : c : 3b mit 162° 39' in der vordern Endkante, durch sein vscillatorisches Auftreten erzeugt es starke Streissen auf d. Daneben in der Ecke liegt in der gleichen Diagonalzone n = a : c : 1b, wie man leicht aus dem stumpsen Winkel sieht, den sie auf M mit der scharfen Sänlenkante macht. Das sogenannte Grundoktaeder P = a : b : c kommt

fast nicht vor, in günstigen Fällen als eine seine Abstumpsung der Kante g/n. Dagegen tritt $m = \frac{1}{2}a : \frac{1}{2}b : c$ mit der seitlichen Endkante von n/n und der Scitenkante von P/P in eine Zone fallend recht bestimmt wenn auch klein auf. Am interessantesten jedoch ist eine hemiedrische Fläche $c = \frac{1}{2}a : \frac{1}{2}b : c$, die mit der horizontalen Kante l/n in eine Zone fällt. Ihre Lage in den abwechselnden Quadranten ergibt wie beim Bittersalz pag. 641 ein zweigliedriges Tetraid. Haidinger bildet sogar Zwillinge ab, worin beide Individuen sämmtliche Flächen gemein haben, nur in Beziehung auf die Tetraidssächen c liegen sie dergeskalt umgekehrt, daß

die c Flächen sich zu einem vollständigen Oktaeder ergänzen. Alle diese schönen Krystalle finden sich zu Ihlefeld am Harz, wo sie mit Schwerspath Gänge im Porphyrgebirge bilden.

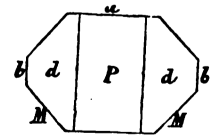
Strich. Stärkster Metallglanz unter den Manganerzen. Höthlich brauner Strich. Stärkster Metallglanz unter den Manganerzen. Härte 4, Ge-wicht 4,3. Manganorydhydrat mit 89,8 Kin und 10,2 H. Unschmelzbar, gibt aber 3 p.C. Sauerstoff ab, indem es sich in rothes Oryd (Mn Kin) verwandelt. Ihleseld, Ilmenau, Neufirchen im Elsaß, Neuenbürg auf dem Württembergischen Schwarzwalde, Graham bei Aberdeen 2c. Ver-wandelt sich leicht durch Aufnahme von Sauerstoff in

2. Graumangan Mrn.

Nach seinem schwarzgrauen Strich genannt, vorzugsweis unter Werner's strahligem grauem Braunstein begriffen, Hausmann's Weichbraunstein, das absärbt. Von den Franzosen Savon de verriers (de 1'Isle
Eristall III. 80) genannt, weil es wegen seines Sanerstoffreichthums besonders sich eignet, das Glas von der durch kohlige Substanzen oder Eisenorydul erzeugten braunen oder grünen Farbe zu besreien. Deshalb Phrolusit (Avo Fener, Lovo wasche, Haidinger, Pogg. Ann. 14. 204). Laxierstein der Ungarn, dessen Sanerstoff die Hitz des Osens vermehrt, die
Eisenmasse slüssiger macht (der "Osen sagirt").

Afterkrystalle nach Braunmangan häufig, ächte Krystalle finden sich meist mit Brauneisenstein zusammen in kurzen Säulen, deren Winkel sich aber nicht scharf bestimmen lassen. Die ersten maß Haidinger aus dem Brauneisen von Eiserfeld bei Siegen, sie sinden sich ferner schön bei Hirchberg in Westphalen, im Brauneisen von Bülten bei Peine in Hannover, Platten in Böhmen, besonders aber zu Schimmel und Osterfreude bei St. Georgenstadt im Erzgebirge. Die annähernden Winkel betragen in der Säule $M = a : b : \infty c 93^{\circ} 40' (92^{\circ} 52')$ Breithaupt), deren stumpse Kante durch $a = a : \infty b : \infty c$ und deren scharfe durch $a = b : \infty c$ gerade abgestumpst wird, alle vier etwas blättrig aber stark

faserig. Außer der Geradendsläche $P = c : \infty a : \infty b$ sindet sich auf die scharfe Kante aufgesetzt ein Paar $d = b : c : \infty a$ 140° in c, was man zwar durch eine Annahme von 2b : $c : \infty a$ auch dem Braunsmangan annähern könnte, doch scheint es eine bes



sondere Arystallisation zu sein. Das dürste auch aus der Eigenthümslichkeit der Blätterung und Verschiedenheit der Farbe hervorgehen, mit welcher sie sich z. B. bei Elgersburg an ein und demselben Handstücke von dem in Graumangan verwandelten Braunmangan unterscheiden. Breithaupt hielt diese unter den Superoryden allein für frisch, und nannte sie Verwechselungen zu verhüten Polianit (nolios grau).

Eisenschwarz, aber lichter grau als Braunmangan, und mit geringerem Glanz. Graulich schwarzer Strich. Härte 2, stark abfärbend, Gew. 4,9.

Mangansuperoxyd, unschmelzbar, verwandelt sich in der Hitze in Mn Un, und gibt dabei 12 p. C. Sauerstoff ab. Ein geringer Wassergehalt 1—2 p. C.

rührt wahrscheinlich vom Braunmanganerz her.

Die langstrahligen bis feinfafrigen Abanderungen, wie man sie z. B. zu Dehrenstock und Elgersburg bei Ilmenau, Friedrichroda, Reinwege 2c. am Thüringer Wald findet, sind ohne Zweifel verändertes Braunmangan, nicht selten haben auch dicke Arystalle innen noch einen braunen, dagegen außen schon einen grauen Strich. Solches strahlige Erz scheidet sich in kleinen Mengen auch im Brauneiststein (Neuenburg, Siegen) oder verwitterten Spatheisen (Hüttenberg) aus. Besonders interessant ist das Vorkommen in Centralfrankreich (Dufrénoy Traité Miner. II. 418), wo Ge= steine mit Pyrolusit und Psilomelan einen Gürtel um das frystallinische Urgebirge machen, die Juraformation lagert sich an, und beide werden durch einen Sandstein (Arkose) getrennt. Die Manganerze schweifen nur nesterweis begleitet von Schwerspath auf der Grenze herum, bald aus dem Urgebirge durch die Arkose ins Flözgebirge und umgekehrt tretend. Wie der Schwerspath, so kann auch das Manganerz erst später einge= drungen sein. In den Gisengruben von Beauregard (Dep. Nonne) sind die Liasmuscheln, besonders die dickschaligen Thalassiten, in Gisenglanz verwandelt, der von Manganerz begleitet wird. Die Grube von Romanèche bei Macon ist ein Tagebau im Porphyr, der 60' tief auf 2 Bängen von 3-4 Meter Dicke mitten im Ort hinabgetrieben wird, und darauf lagert sich dann der untere Lias. Zu St. Christoph (Cher. Dep.) ist die Arkose förmlich mit Manganerz geschwängert. Zu St. Martin de Fressengas bei Thiviers kommt das Erz in Knoten und kleinen Gängen im untern Dolith bis in den Gneis hinab vor. Delanoue glaubte baber, daß das Mangan in der Dolithenformation abgelagert, und dann erst durch Lösung und Schwemmung den tiefern Schichten zugeführt wurde. Das Manganerz von Noutron (Dordogne) auf Lias enthält etwas Kobalt, den man mit Rugen herausziehen kann. Spanien trat bei Huelva Westsüdwest Sevilla plöglich mit 500,000 Ctr. auf den Europäischen Markt und zwar mit dem besten Pyrolusit und Psilomelan, im Lager scharf vom rothen Eisenkiesel getrennt, wahrscheinlich weil Rieselsäure mindere Verwandtschaft zum Mangan als zum Eisen hat. Das machte den Lahnerzen in Hessendarmstadt und Nassau, wo man jährlich 550,000 Ctr. à 1 Thaler gewann, die sogar 1857 einmal auf 670,000 Ctr. stiegen, jest auf 241,000 Ctr. gesunken sind, empfindliche Concurrenz. Erze liegen 10'—40' mächtig unter Thon ganz an der Oberfläche des kalkigen und kieseligen Uebergangsgebirges, und bestehen aus Mulm, Wasch- und Stückerz, was mit Dampfmaschinen aufbereitet wird. Graumangan ist das gewöhnlichste und technisch wichtigste, gerade weil es so leicht durch Orydation entsteht. Phillips

Varvicit von Warwickshire, später auch von Ihlefeld und Lensa in Hessen erinnert durch seine kurzstrahlige Blättrigkeit zwar an das krystallinische Graumangan, allein nach der Analyse will man Un + Wn Hannehmen, und nach Breithaupt (Pogg. Ann. 61. 187) soll es entschieden nur verändertes Braunmangan sein. Die sehr deutlichen Afterkrystalle von Dehrenstock in Dreikantnern von Kalkspath sind durch mechanische Erfüllung von strahligem Braunmangan entstanden, das sich kann später in Graumangan verwandelte (Epochen ber Natur pag. 110).

3. Hartmangan Un.

Brachytypes Manganerz Mohs (Pogg. Ann. 7. 284), Braunit Hai= dinger (Pogg. Ann. 14. 200). In großer Menge zu Dehrenstock bei Imenan im Porphyr brechend. Rleine viergliedrige Oktaeder, die man aber von regulären im Ausehen nicht unterscheiden kann, Endkanten 109° 53' und Seitenkanten 108° 39', also nur wenig stumpfer als das reguläre Die Flächen meist gekrümmt und etwas blättrig.

Schwarz und viel dunkeler als die genannten. Das Bulver ein Stich ins Roth. Unvollkommener Metallglanz. Härte 6-7, daher

unter allen Manganerzen das härteste, Gew. 4,8.

Unschmelzbar besteht aus Manganoryd Un, durch 2,6 Baryterde verunreinigt. Es fällt bei dieser Zusammensetzung allerdings auf, daß es nicht mit Eisenglanz isomorph ist, da Mangan das Eisen doch so häufig vertritt, Hermann will es daher als Un Un betrachtet wissen, was man in neuern Zeiten zu den Formeln (Mn, Ba) Un oder gar (Mu, Ba) (Mn, Si) erweitert hat, worin Barnterde das Manganorydul, und Kieselerde, die sich mit concentrirter Salzsäure gelatinös ausscheidet, Mangansuperoxyd vertreten würde. Auch an die Gruppirung 3 Un + Mg Si hat man ge= dacht. Ihlefeld, Leimbach, St. Marcel (Marcelin).

4. Scharfmangan Mn Mn.

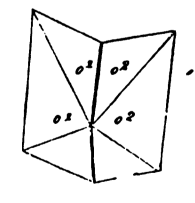
Schwarzer Braunstein Werner's, die scharfe Form des Oftaebers schon von Hauy (Traité IV. 200) erkannt, daher von Mohs pyras

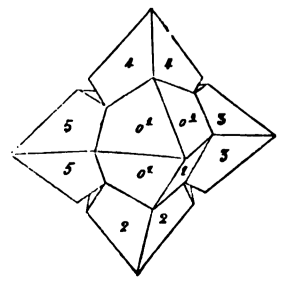
midales Manganerz genannt, Haidinger schlug den Namen hausmannit vor, hausmann selbst nannte es

aber Glanzbraunstein.

Viergliedrige Oktaeder 105° 25' in den Endkanten und 117° 54' in den Seitenkanten, gibt a = $\sqrt{0.7249}$. Quer gegen die Hauptare, also parallel einer Geradendfläche c: oa: oa, deutlich blättrig. Auch das

nächste stumpfere Oktaeber a: c: oa und ein breifach stumpferes a: a: 3c kommt unter= geordnet vor. Häufig und höchst ausgezeichnet sind Zwillinge, welche die Fläche des nächsten stumpferen Oktaebers gemein haben und umgekehrt liegen. Man darf das Ot= taeder nur in einer 2 + 1gliedrigen Säulen= stellung nehmen, parallel dieser stumpfen Säu= lenkante von 117° 54' in der Mitte durch=





fägen, und die beiden Hälften um 180° gegeneinander verdrehen, so kommt ein Schwalbenschwanzzwilling ähnlich dem Gyps, nur daß die scharfe Säulenkante 01/02 nicht abgestumpft ist, wohl aber sind die sämmt= lichen Flächen dieser Säule in beiden gemein, während die Augitpaare 1/2 unter 165° 38' und ihre Mediankante oben unter 161° 38' einspringen. Gine förmliche 2 + 1gliedrige Ordnung. Gewöhnlich sind es Fünflinge, indem um ein mittleres Hauptindividuum (1) sich 4 Rebenindividuen lagern (2-5). Sie erscheinen wie ein Oftaeber mit eingeknickten Kauten von 161° 38', und dreimal eingeknickten Flächen, wovon zwei an der Zwillingsgrenze (1/2, 1/3, 1/4, 1/5) 165° 32' betragen, mährend die Rebenindividuen 2—5 untereinander sich nicht berühren, sondern in der geknickten Oktaederfläche (2/3, 3/4, 4/5, 5/2) einen Winkel von 22\60 offen lassen, der sich aber mit Masse ausfüllt. Die ganze nicht gezeichnete Unterseite geht respective den Flächen von 1 parallel, da je zwei Flächen der Nebenindividuen mit einer des Hauptindividuums parallel gehen mussen, vermöge des Zwillingsgesetzes.

Pechschwarz mit röthlich braunem Strich und unvollkommenem Meztallglanz. Härte 5, Gew. 4,8, ist also etwas leichter als Hartmangan, obgleich es weniger Sauerstoff hält. Manganoxydoxydul von der Zussammensetzung des Magneteisens, aber doch damit nicht isomorph, deßhalb wollte es Hermann als M² Mn ansehen. Ilmenau und Ihlefeld. Bei Pajsberg in Schweden bildet es theils rein, theils mit Magneteisen und Sisenglanz vermischt ganze Lager im Dolomit, von Schnüren gediegenen Bleis durchzogen pag. 728. Daubree hat es künstlich aus Manganschlorür mit Wasserdamps in der Rothglühhige dargestellt.

5. Schwarzer Glastopf.

Schwarzeisenstein Werner, untheilbares Manganerz Mohs, Psilomelan Haidinger (pedos kahl, pedos schwarz). Ein Manganglaskopf mit traubiger und nierenförmiger Oberfläche, aber innen nicht faserig, sondern mit Jaspisbruch. Der Strich hat etwas Glanz. Bläulichschwarze Farbe, Härte 5—6, Gew. 4.

Unschmelzbar. Es scheint keine bestimmte chemische Verbindung zu sein, was den dichten Zustand erklärlich macht. Nimmt man das Maugan als rothes Oxyd (Mu Mu), so bleibt noch ein lleberschuß an Sauerstoff. Turner (Pogg. Ann. 14. 226) analysirte den von Schneeberg und Romaneche und sand 69,8 rothes Oxyd, 7,3 Sauerstoff, 16,4 Baryterde, 6,2 H, Rammelsberg (Pogg. Ann. 54. 566) möchte daraus die Formel

 $(\dot{M}n, \dot{B}a) \dot{M}n^2 + \dot{H}$

construiren. Auffallender Weise fand Fuchs in einem vom Fichtelgebirge keine Baryterde, sondern 4,5 Kali, was nach dem Glühen mit Wasser herausgezogen werden kann. Der von Horhausen im Siegenschen hat 3 K. Kali= und Barytpsilomelane lassen sich durch Spectralanalyse unterscheiden. Sogar an Natron- und Lithioppsilomelanen (Lithiophorit) fehlt es nicht, Jahrb. 1873. 165.

Er gehört zu den verbreitetsten Manganerzen, namentlich gern mit Brauneisenstein, wie zu Neuenbürg im Schwarzwalde, und auf der Grube Löh bei der Rothen Mühle südlich Olpe in Westphalen. List (Poss. Ann. 110. 110. 110) faud im letztern neben Kali, Kalk, Kupfer, Kobalt Mn² Mn³ H, sogar Nickel ist eine nicht ungewöhnliche Beimischung. Die Schneeberger zeichnen sich durch besondere Schönheit und Tiefe der Einsschnitte auß. Durch Verwitterung überziehen sie sich mit einer nelkensbraunen Schicht, die man unter dem Namen

Wad begreift. Die ganz verwitterten Stücke sind färbend, aber schwimmend leicht. Turner wies in mehreren etwas Barhterbe nach, was auf den Ursprung von schwarzem Glaskopf deutet, auch zeigen derbe Stücke noch die Glaskopfstructur. Er besteht im wesentlichen aus Un H, wie Berthier's stänglich abgesonderter Groroilit von Groroi (Dep. Mayenne). Die Flecke des Tigersandstein im Quader, Keuper und Buntensandstein gehören dazu.

Manganschaum hat mehr Glanz und mehr Roth, er überzieht den Brauneisenstein (daher auch Brauneisenrahm genannt). Schwarzes erdiges Manganerz findet man gar häusig in Eisengruben, in den Bohnerzen, als Zersetzungsprodukt salinischer Eisenerze 2c. Naß sind sie schmierig. Man vergleiche hier auch schwarzen Erdkobalt und Kupfermanganerz. Erednerit von Friedrichsrode Cu³ Und Pogg. Ann. 74. 561) kommt zwischen scharzem Glaskopf in körnigen Parthien vor mit blättriger schiefer rhombischer Säule. Härte 4, Gew. 5.

Vorstehende Manganerze gelangen entweder als reine Erzstusen oder auf Mühlen zu Pulver gestoßen als Braunstein in den Handel. Ihr Werth hängt lediglich von dem Sauerstoffgehalt ab. Doch sollen die besten Braunsteinsorten nur 89—92 p. C. Un enthalten. Der Ctr. kostet etwa 1 Athlr. Sie dienen zur

- 1) Darstellung des unreinen Sauerstoffs. Man glüht sie, das reine Superoxyd gibt dann ein Drittel seines Sauerstoffs ab, also $\mathrm{Mn^6} + \mathrm{O^{12}}$ zerfallen in $\mathrm{O^4}$ und $\mathrm{Mn^6} + \mathrm{O^8} = 2 \, (\mathrm{Mn^8} + \mathrm{O^4}) = 2 \, \mathrm{Mn} \, \mathrm{Mn}$ (rothes Dxyd). Daraus folgt, daß Scharfmangan gar keinen Sauerstoff, Hart= und Braunmangan dagegen $\frac{1}{8}$ abgeben.
- 2) Darstellung des Chlors. Man mischt in Fabriken 2 Na Gl + 2 SH + Mn, es bildet sich dann 2 Na S + 2 GlH; lettere Salzsäure zersetzt das Mangansuperoryd, es wird von 2 H + Mn Gl + Gl das eine Atom Chlor frei. Dasselbe leitet man allmählig über Kalkhydrat, um den für die Bleicherei so wichtigen Chlorkalk zu erzeugen:

 $2 (Ca \dot{H} + Gl) = 2 \dot{H} + Ca Gl + Ca Gl.$

Bei dem Massenwerbrauch ist es jett der Industrie gelungen, aus Oxysulsalzen mittelst Einpressung von Luft Superoxyde zu erzeugen (Weldon, Chem. News 23. Sept. 1870).

3) Ent fär bung des Glases. Eisenoxydul färbt stärker als Eisenoxyd, umgekehrt Mangauoxyd stärker als Manganoxydul. Hat man daher im Glase Fe² + Ün, so setzt sich das in ke + 2 Un um, welche

beide weniger färben. Ebenso werden kohlige Theile, die brann färben, zerstört. Nach Liebig heben sich dagegen die Complementärfarben von Grün und Roth auf, was Kohn (Elsner Chem. techn. Mittheil. 1857. V. ••) bestätigt. Bekanntlich kann man auch die Auslöschung der Farben durch Zusammengießen rother Kobalt= und grüner Nickellösungen leicht bewerkstelligen.

Als Manganhaltige Fossile hatten wir oben Manganepidot pag. 346, Mangangranat pag. 337, Mangankiesel pag. 315, Helvin pag. 452, Manganspath pag. 512, Braunspath 509, Franklinit pag. 750 2c. Auch

Wolfram, Hauerit enthalten wesentlich Mangan.

c) Binnerze.

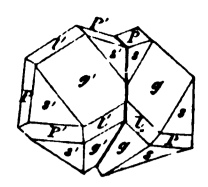
Ihr Vorkommen ist sehr beschränkt. Denn abgesehen vom Zinnkies gibt es kaum noch etwas Wichtiges außer dem Oxydischen Erz. Kleine Mengen im Olivin pag. 321, Euklas pag. 390, Manganepidot pag. 347, in den Tantalerzen, im Saidschützer Bitterwasser und in Quellen-Nieder-schlägen sind zwar gefunden, doch beweist das nur, daß auch die Ver-breitung des Zinns eine große ist. Neuerlich blieben sogar kleine Zinnssteinkrystalle in den auf Kali ausgelaugten Abraumsalzen von Staßfurt zurück.

Binnftein Sn.

Schlechthin Zinnerz, Black Tin, weil es fast das einzige ist, worans das Zinn gewonnen wird. Zinnzwitter, Zinngraupen der Bergsleute. Schon von den Phöniciern und Römern gekannt. Etwin oxydé, Oxide of tin. Kassiterit. Hany IV. 182 nahm ansangs den Würsel als Kerngestalt, weil er 120° in den Endkanten und 70° 32' ebene Winkel in den Endspizen des Oktaeders sand.

Biergliedrig und isomorph mit Rutil. Oktaeder s=a:a:c hat 121° 35' in den End= und 87° 17' in den Seitenkanten, solglich $a=\sqrt{2,199}$. Das inächste stumpsere Oktaeder $P=a:c:\infty a$ ist ge-wöhnlich durch Streisung entstellt, aber dennoch ging Haup von ihm aus, zumal da er meinte, Spuren von Blätterbrüchen daran entdeckt zu haben. Die erste quadratische Säule $g=a:a:\infty c$ ist immer da, und ihr entsprechen, wenn auch undentliche Blätterbrüche, schmaler pslegt die 2te quadratische Säule $l=a:\infty a:\infty c$ zu sein. Sine Abstumpfung zwischen beiden Säulen g/l ist $r=\frac{1}{2}a:\frac{1}{3}a:\infty c$, und ein Vierkantner zwischen P/g $z=\frac{1}{2}a:\frac{1}{3}a:c$ kommt häusig in Cornwallis vor. Das sogenannte Needle Tin von Polgooth im grünen Chlorit der dortigen Zinnsteingänge zeigt blos die achtseitige Säule r mit dem Vierkantner z in der Endigung (Dufrénoy). Eine Fläche i=a:c:3a stumpst die Kante P/s ab. Zu Wonte del Rey in Spanien sindet sich sogar die Geradendssäche $c=c:\infty a:\infty a$. Phillips gibt noch andere Flächen

w 051, h 120, y 335, t 552 an. Namentlich ist die Säulenzone oft stark entwickelt. In England sinden sich zwar einfache Krystalle, ja zu Pitkäranda in Finnsland (Jahrb. 1836. 107) kennt man nur diese, aber bei uns im Erzgebirge herrschen die Zwillinge vor, dieselben haben eine Fläche des nächsten stumpfern



Oktaeders P gemein, und liegen umgekehrt. Hauptagen c beider Individuen (also auch die Säulenkanten) schneiden sich unter 112° 1'. Eine Fläche 1 der 2ten Säule wird zur Medianebene, sie spiegelt in beiden ein. Die erste Säule herrscht gewöhnlich, doch so, daß die Oktaeder s und P noch einspringende Winkel (Visir) machen können, daher heißt sie der sächsische Bergmann Visirgraupen, die Visirkante s/s' springt 136° einwärts. Das Visir kann jedoch auch ganz verschwinden, namentslich wenn sich die zweite Säule stark ausdehnt, höchstens daß eine kurze Streisung die Stelle der einspringenden Winkel noch andeutet. Es entsstehen dann wie beim Rutil knieförmige Krystalle, das Knie macht mit seinen Kanten immer 112° 1'. Bei den Visirgraupen wächst gewöhnlich ein Individuum durch, man kann das leicht sür Drillinge halten, allein das Einspiegeln sämmtlicher Flächen läßt das wahre Sachverhältniß bald erkennen. Es kommen freilich auch Drillinge, Vierlinge 2c. vor, es scheint aber in dieser Mehrzahl nichts Gesetliches zu sein. Siehe Rutil.

Unvollkommener Metallglanz in Fettglanz sich neigend. Im reflectirten Licht sind die Sächsischen schwarz, auf Sprüngen scheinen sie aber gelblichroth, wie Colosonium, durch. Die Englischen zeigen häufig ganz die Colosoniumsarbe, welche sich sogar dis zum fast farblosen steigern kann. Daher geben selbst die dunkelsten sein gestoßen ein lichtaschgraues Pulver. Kleinmuscheliger Bruch. Härte 6—7, noch etwas härter als Hartmangan, daher unter den orydischen Erzen das härteste, das mit dem Stahle Funken gibt. Gew. 6,97, aber gewöhnlich etwas leichter, kaum zin geringer, als das gediegene Metall (7,29 Gew.), während andere schwere Metalle z bis z verlieren, Hany IV. 196.

Binnoryd mit 78,6 Zinn und 21,4 Sauerstoff, schon Klaproth (Beitr. II. 246) kam zu biesem Resultate sehr annähernd. Hat zu Basen größere Verwandtschaft als zu Säuren. Eisenoryd, Mansganoryd und etwas Kieselerbe sind die gewöhnlichen Verunreinigungsmittel, zu Findo auch 2,4 p. C. Tantalsäure. Vor dem Löthrohr ist er für sich unveränderlich, auf Kohle in gutem Reductionsseuer kommt ein Ziunkorn, besonders auf Zusak von Soda. Verzelius lehrte zwei isomere Zustände des Zinnorydes kennen (Pogg. Ann. 75.-1): eines (Wetazinnsäure) ist selbst in kalter Salpetersäure löslich, das andere aber unlöslich. Zur unlöslichen gehört der Zinnstein, der hartnäckig allen Säuren widersteht, Klaproth mußte ihn daher mit Aetstali im Silbertiegel ausschließen. Dau brée will durch Zersetzung des Zinnchlorids mittelst Wasserdampf Zgliedrige Krystalle erhalten haben. G. Rose setzte dieselben zur Form des Brookits. Deville (Compt. rend. 1861. LIII. 161) ließ Dämpse von

Salzsäure langsam über amorphes Zinnoxyd streichen, und bekam die schönsten Krystalle.

Workommen des Binnsteins gehört zu den ältesten, denn wenn mit ihm andere Erzgänge, wie z. B. in Cornwallis die Kupfererzgänge, zusammentreffen, so durchsetzen und verwerfen sie die Zinnsteingänge (Epochen ber Natur 268). Der Bergmann unterscheidet Strom- und Gangzinn. Dieses bricht meift nur auf schmalen Gängen, die kein bestimmtes Streichen einhalten, sondern das Gebirge in kleinen Trümmern netförmig durch-Man ning das ganze Gestein abbanen, was zuweilen nicht mehr als ; p. C. Erz enthält; daher heißt das Ding "Zwitter", der Ban, etagenförmig übereinandergeführt, Stockwert (Zinnstockwerke). man jedoch, um den Einsturz zu hindern, große Mittel stehen lassen muß, so gewinnt man z. B. auf der Carclaze-Grube bei St. Auftle das Zinnerz geradezu in großen offenen Tagebauen (Bingen). Diese Art der Bertheilung hat der Zinnstein mit dem Golde gemein, wo die Natur daher die Zertrümmerung und Auswaschung übernommen hat, da erzeugten sich die sogenannten Zinnseifen, die ohne Zweifel zuerst auf die Entdeckung des Erzes geführt haben, und auf Banka das reine, weiche, leicht streckbare Stromzinn liefern. Die Flöte 3"-22" mächtig liegen 9'-30' tief im Lehm und Sande, und werden mit Bohrern gesucht, Berg. Hüttz. 1873. 81. Schon Plinius 34. 47 sagt ausdrücklich gigni in Gallaecia summa tellure arenosa, lavant eas arenas metallici, et quod subsidit, coquunt in fornacibus. Begleiter des Zinnsteins sind Quarz, Wolfram, Tungstein, Topas, Bernll, Apatit, Arsenikfies, Lithionglimmer, Turmalin, Flußspath 2c. Zuweilen sogar Feldspath (Vreithaupt Paragenesis 115).

1. Krystallinischer Zinnstein, bei weitem der häufigste. Im Erzgebirge werden jährlich etwa 4000 Ctr. Zinn erzeugt. Hauptpunkte sind a) Böhmisch und Sächsisch Zinnwalde, wo das Erz in ein körniges Quarzgestein (Greisen) eingesprengt ist, nördlich dabei die berühmten Altenberger Stöcke, im Feldspathporphyr, aber die Gänge zersetzten bas Gestein zu einem harten Quarz. Man nuß hier jährlich 1 Mill. Ctr. Wismuthhaltiges Erz abbauen, um daraus 3000 Ctr. Zinn zu gewinnen. Am südlichen Abhange des Erzgebirges Graupen (Zinngraupen) nordöstlich Teplig. b) Ehrenfriedersdorf und Gener zwischen Chemnit und Unnaberg liegen stark nördlich vom Kamme des Erzgebirges, hier Gänge c) Eybenstock und Johann-Georgenstadt in Sachsen, Platten und Joachimsthal in Böhmen, vier Städte, welche in einer Linie von Nordwest nach Südost quer über das Erzgebirge liegen. d) Die schönsten Arnstalle brechen jedoch in gangförmigen Zügen südlich Elbogen an der Eger bei Schlaggenwalde und Schönfeld. Pitkaeranda am Ladogasee liefert jett 5000 Pud, die Erze liegen im Salit, der Bänge im Granit Ungleich reicher als dieses alles ist die südwestliche Halbinsel Englands Cornwallis und Devonshire, wo 1874 aus 148 Gruben mit 14000 Tonnen Erz 10,000 White Tin erblasen wurde. Es sind hier wieder quarzige Zinnsteingänge, die Thonschiefer und Granit nach allen

Richtungen durchschwärmen. "Die äußere Ansicht gleicht einer zusammen= hängenden Kette von Ruinen, auf den Spiten der Berge mit den ehrwürdigen Denkmälern alter Druiden. Gine einzige Grube nimmt mit ihren überstürzten Halden, Erzhaufen, Pochhütten zc. nicht selten eine halbe englische Quadratmeile ein" (Bergm. Journ. 1790. III. .. pag. 21). St. Austle, St. Agnes, St. Just, Redruth, Polgooth und viele andere Gruben haben die schönsten Krystalle geliefert, worunter namentlich auch häufig einfache, die durch ihre Form an die Mannigfaltigkeit von Zirkon- und Hyacinthkrystallisation erinnern. In Spanien gedenkt schon Plinins bes Vorkommens in Lusitania (Portugal) und Gallaecia (Gallicien, der nordwestlichen Ecke der Halbinsel), auch fing man 1787 im Granit von Monte=del=Rey dieselben wieder abzubauen an, und die Londoner Industrie-Ausstellung 1851 hatte Erzproben aus den Provinzen Orense, Lugo Beweise genug für ihr Vorhandensein. Ebenso kann man und Zamora. aus Frankreich, Schweden (Finbo mit Pyrophysalit und Tantalit), Megito 2c. Punkte nennen, selbst in den vom Aetna ausgeworfenen Granitbruchstücken ist zuweilen Zinnoryd eingesprengt. Tschudi (Jahrb. 1860. 441) nennt das Hochland Bolivia "das zinnreichste Land der Welt." das Erz kann nur auf dem Rücken der Llamas durch monatelangen Landtransport ausgeführt werden. Günstiger liegt die Halbinsel Malacca, welche mit Bangka und Junkcenson auf einem Gebiete von 17 Breitenund 10 Längengraden so viel Zinn liefert, als England und Sachsen zusammen; auf den Bangka-Inseln von Chinesen, auf Junkceylon von Siamezen betrieben. Der Reichthum ist daselbst so ungeheuer, daß bisjett blos die Zinnseisen ausgebeutet werden, worin natürlich die Krystalle gelitten haben müffen. Unter den Geschieben gehören viele zu dem edelsten Erz, wie z. B. die fast farblosen aus den Seifenwerken von St. Ugnes. Die Masse bagegen bildet dunkelfarbigen aus körnig krystallinischer Substanz (Granular-Tin) bestehenden Grus, welcher auf reichen Gängen die Krystallmutter bildete. Bu diesem kam dann Australien, wo Victoria 1861 schon 556 Tonnen Erz gewann, die sich 1871 bereits auf 7000 steigerten, eine gefährliche Concurrenz für Cormvallis, wo in Folge dessen viele Gruben erliegen, Berg. Hüttz. 1875 pag. 2. aus Zinnseifen, doch kennt man auch Gänge im Granit.

2. Holzzinn (Wood-Tin), Kornisch-Zinnerz Werner. In deutlichen Stücken ein ächter Zinnglaskopf. Nach seiner holzbraunen Farbe und fastigen Structur genannt. Die Obersläche geht nicht selten ins schön Kastanienbraune, das Innere ist jedoch matt. Das excentrisch Fasrige und concentrisch Schalige in Verbindung mit Anfängen von Glaskopfstructur erinnert an lichte Brauneisensteine. Gewicht geht auf 6,4 hinab, Härte 5—6. Verunreinigung von Eisenoryd bis auf 9 p. C. Es kommt in den Seisenwerken von St. Austle, Xeres in Mexiko, Warwick in Queenssland vor, 89,4 Su, 6,6 fe, 2,2 Si, 1,2 Al, Bergemann (Jahrb. 1857. 308).

Afterkrystalle nach Feldspath pag. 263 sind auf der Grube Huel Coates bei St. Agnes Beacon auf einem Gange in verwitterten

Granit eingesprengt. Es ist eine feinkörnige mit Quarzsand gemengte Masse, welche die Räume vorher zersetzter Carlsbader Zwillinge erfüllt.

Die Kenntniß des Zinu's pag. 729 knüpft sich durchaus an die des Zinnsteins. Rein Erz ist daher seit dem grauen Alterthum so berühmt, als dieses. Schon Homer (Ilias 18, 474. 612. 20, 271) nennt es xaooiregos, und die Phönicier holten es von den Kassiteriten. Da es die Eigenschaft hat, Metalle (besonders Kupfer) zu härten, so war es in einer Zeit, wo Gisen fehlte, von besonderer Wichtigkeit, und daher ist auch Verwechselung gar nicht möglich. Plinins nennt es Plumbum candidum im Gegensat von nigrum dem Blei, und Aristoteles wußte schon, daß es leichter als Blet schmilzt pag. 169. Daher unterscheidet Plinius weißes Blei vom schwarzen baran, daß das weiße in geschmolzenem Zustande das Papier nicht durch seine Hitze, sondern durch sein Gewicht zerreiße. Zugleich erzählt er die griechische Fabel, daß das pretiosissimum candidum a Graecis appellatum cassiteron aus Inseln des Atlantischen Oceans geholt werde, und zwar auf geflochtenen mit Fellen umnähten Schiffen. Gebenkt aber nicht, wie Caesar de bello gall. V. 12, Englands, sondern meint, das sei das spanische Gallicien gewesen; während Spätere sogar Malacca als das Land jenseits der Säulen des Hercules ansahen, wo die Phönicier das hochgeschätzte Metall holten. Denn das Land heißt im Sansfrit Rastira, und liefert an vielen Punkten Metall (Ritter Asien VI. 882). An der Toskanischen Kuste kennt man noch die Cento Camerelle (Hundert Rammern), die vielleicht schon von den alten Etruskern herrühren. Um Christi Geburt nannte Diodorns V. 22 ausdrücklich die Insel Ictis (St. Michael's Mount), die bald Insel bald Halbinsel sei (Lyeu, Principles of Geology, 10te Aufl. I. 589), wo das Zinn verhandelt und in 30 Tagen auf Pferden nach dem Ausfluß der Rhone gebracht werde.

Zinn aus seinem Erze zu gewinnen, macht einige Mühe. Es muß geröstet, gepocht und geschlämmt werden. Beim Schlämmen fällt auch Tungstein pag. 608 mit, welcher lange für weiße Zinngraupen gehalten wurde. Dann wird das reinere Erz in Hoch= oder Flammenösen unter starkem Gebläse mit Kohle reducirt.

Abgesehen von Bronze pag. 703 wird es besonders mit Blei legirt (3—50 p. C.). Proust hat gezeigt, daß darin das Blei weniger angesgriffen werde als das Zinn. Da Zinn von Luft und Wasser nicht ansgegriffen wird, so dient es hauptsächlich zum Verzinnen von Eisens und Kupsergefäßen, bei Eisenbahnen zu den Lagern der Wagenachsen, als Zinnamalgam zu Spiegeln. Schon im Alterthum waren die Spiegel von Brundusium geschätzt, "bis silberne zu gebrauchen selbst Mägde ansgesangen haben." Die größte Anwendung sindet das Zinnchlorür Sn El, womit die Holländer seit 1630 aus der Cochenille ein prachtvolles Scharslachroth herstellten.

Rieselzinn mit 51,6 Si und 39 In (Bischof Chem. Geol. II. 2027) findet sich unter den derben weißen Geschieben von Cornwall. Aber nicht rein.

d) Titanerze.

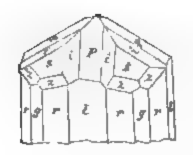
Sind gerade nicht selten, aber doch meist nur in kleinen Mengen gefunden. Schon beim Titanit pag. 440 wurden eine ganze Reihe titanhaltiger Fossile mit Kiefelerde verbunden genannt. Den Titangehalt der Eisenerze beweist nicht blos das Titaneisen pag. 759, worin der englische Geistliche Gregor 1791 zuerst das Titanmetall erkaunte, sondern vor allem auch das in der sogenannten Eisensau der Hochöfen gefundene Stickstofftitan pag. 729. Da geschwefelte Verbindungen gar nicht vorkommen, so haben wir hier die letten, aber auch wichtigsten. Titanogyd Ti ist nicht blos interessant durch seinen Jomorphismus mit Zinnstein, sondern es scheint sogar als Rutil, Anatas, Brookit trimorph aufzutreten, fast einzig in seiner Art. Es kann zu einem schönen arsenikfreien Grün benutt werden (Elsner, chem. techn. Mittheil. 1861. 40), in der Porzellaumalerei zu Gelb. Titan schadet zwar dem Gisen nicht, verbessert es sogar, aber die Erze sind viel strengflüssiger. Biel rühmens machte man vom Mushel=Steel (Titanstahl), allein da Titan großes Bestreben hat, sich mit Stickstoff und Chan zu verbinden, so wird daran gezweifelt, Berg. Hüttz. 1873. 143.

1. Rutil Ti.

Der passende Werner'sche Name bezieht sich auf die rothe Farbe, rutilus. Da er so häufig und ausgezeichnet in den Alpen vorkommt, so konnte er den ältern Mineralogen nicht entgehen, sie nannten ihn aber rothen Schörl oder schörlartigen Granat. Bis endlich Klapzroth (Beiträge I. 238) in den Ungarischen von Poinik das Titanium fand, welches sich später als identisch mit dem Stoffe im Menaccanit pag. 761 erwies. Titane oxydé.

4 gliedrig, isomorph mit Zinnstein. Nach Willer (Pogg. Ann. 57. 470) mißt das Oktacher s=a:a:c 123° 8' in den End= und 84° 40' in den Seitenkanten, folglich $a=\sqrt{2,4}$ 1.

Rotscharow (Pogg. Ann. 91. 154) fand durch viele Messungen im Mittel 123° 7' 30". Das erste stumpsere Oktaeder $P = a : c : \infty a$ gewöhnlich gestreift. Die erste quadratische Säule $g = a : a : \infty c$ zeichnet sich vor allen durch ihren deutlich blättrigen Bruch aus, und liesert für die Blättrigkeit quadratischer Säulen das beste Beispiel. Die beiden gleichen blättrigen Brüche erreichen fast die Deutlichkeit der Hornblende. Auch die zweite quadratische Säule $l = a : \infty a : \infty c$ läßt ihre Blättrigkeit nicht verkennen, wenn auch nicht so deutlich als die erste. Durch Anstreten der 4 + 4 kantigen Säule $r = \frac{1}{2}a : \frac{1}{2}a : \infty c$ wird die Schärse der quadratischen häusig ganz entstellt, es bildet sich ein System von Streisen, welche die Säulen cylindrisch machen. Die kleinen zierslichen Krystalle auf den Eisenrosen pag. 756 vom St. Gotthardt scheinen in sehr unregelmäßiger Weise einzelne Flächen dieser r zu haben, woran



bann das nächste stumpse Ottaeder P die Endigung bilbet, wie trot des Glanzes eine seine Streisung zeigt. Jedoch da als Säulenslächen auch noch a: \frac{1}{2}a: \inftyce c, a: \frac{1}{2}a: \inftyce c, a: \frac{1}{2}a: \inftyce c a: \frac{1}{2}a: \inftyc

beobachtet. Dagegen tommt wie beim Rinnftein ber 4fantner i = a : c : 3a. bie Rante P/s und z = fa : fa : c die Rante r/s abstumpfend, ausgegeichnet vor. Unter P bas Ottaeber y = a : coa : 3e und unter s gibt Beffenberg im Binnenthal a : a : 20 an. Da bie Ansbilbung ber Eden aber oft fehlt, fo Bilben bie 3 willinge, welche P gemein haben und umgefehrt liegen, ein einfaches Rnie von 114° 25', welcher Bintel burch bie ben Agen e entsprechenben Saulenkanten gebilbet wirb, mabrenb bie Klachen bes Rnies, wenn fie ben Blatterbrüchen ber erften Quabratifchen Saule g entsprechen, sich in g/g' unter 1340 58' schneiben, benn biefer Bintel ftimmt mit bem Enbtantenwintel bes nachften ftumpfern Ottaeber P überein. Bei Durchwachsung wurde bann bas. Supplement von 65° 35' = 1800-1140 25' entstehen. Solche fpigen Anieen fieht man öfter auf ben Gerabenbflächen bes Gifenglanges liegen. Gie find auch in ben Golbsaifen von Brafilien und ber Sanarta im Gonvernement Drenburg (Roficar. Mater. III. 114) vorgetommen, werden aber bort als ein befonberes Awillingsgeset betrachtet, nach welchem die Individuen die Flache y =



s: in : coa gemein hätten und umgekehrt lägen; in letterm Falle ist der Winkel um 11° fleiner, als vorhin, und beträgt blos 54° 43', eine Differenz, die man in den meisten Fällen schon mit dem Aulegegoniometer unterscheiden kann: so ist unter andern in dem Netzgewebe (a) aus dem Tavetscher Thal der Winkel des Knies deutlich 65½ Grad, während der einfache Hacken (b) von einer Eisenglanzrose daselbst nur 544 Grad mißt.

Das stumpse Anie wiederholt sich nicht selten mehrsach nach Art der "Biellinge", indem sich zahllose Individuen gegenseitig zu verdrängen suchen, was durch plöbliches Ans- und Einbiegen angedeutet ist, die Streifen der Säulen können dann nur zwei Richtungen befolgen, indem alle von den ungeraden, und alle von den geraden Individuen respective einander parallel gehen. Entsteht jedoch ein Drilling, so haben wir zwei

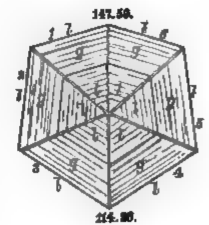


Aniee und dreierlei Strahlenrichtungen. Kommt ein drittes Anie durch ein viertes Individuum hinzu, so legt sich dieß gewöhnlich dem ersten parallel, das neue Anie bildet also 131° 10'. So ist es bei den schönen sast ringsum abgeschlossenen Stücken im Billerthal. Doch gibt es Vierlinge mit einem 3ten Anie von 114° 25',

Individuum 1 und 4 convergiren dann unter 16° 45', bei Fünflingen mit 4 Knieen convergirt 1 und 5 unter 82° 20', endlich bei Sechslingen

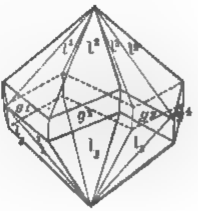
mit 5 Anieen convergirt 1 und 6 unter 147° 55'. Construiren wir uns barnach bas ideelle jymmetrijche Sechsed, so bilden die sechs Individuen

fünf Zwillingsknien von 114.26; das sechste Knie, in welchem die Enden von 1 und 6 zusammensstoßen, mißt 147.50. Der Monte Rosa und das Zillerthal liefern dazu vortreffliche Beispiele, nur daß die Natur erfinderischer ist, als unsere steisen Bilder. Am prachtvollsten und riesigsten kamen sie jedoch von Graves' Mount in Lincoln County (Georgia) im eisenschüssissen Chanit mit Quarz und Phrophyslit. Es ist die merkwürdige Gegend, wo im Itacolumit Gold, Diamanten und Blau-



spathkrystalle pag. 573 gefunden werden. Faustgroß und bis 14 % schwer zeigen sich Drillinge bis Sechslinge. Die einfachen Zwillinge gleichen den Zinngraupen: beide Individuen schließen an dem freien Ende mit den Oktaedern s 111 und P 101. Auffallender Weise bildet Haisdinger (Situngsb. Wien. Atab. 1860. 39, 1) Stücke ab', wo die scheinbare P sich gegen die anstoßenden Oktaederstächen s nicht gleich neigt, sondern ein Haltstächner von i 133 ist. G. Rose (Pogg. Ann. 115. 11) machte uns endlich noch mit regelmäßig abgeschlossenen Achtlingen bekannt, welche durch zickzackörmige Lagerung im Kreise möglich werden. Wenn dabei

sich gewisse Flächen aus der Sänle ausdehnen, so können scheinbare viergliedrige Trapezoeder entstehen, wie nebenstehendes Bild zeigt: wir versfolgen hier im Zuczack die acht Individuen mit je einer ihrer blättrigen Sänlenflächen g'g'g'g'g'ec., die sich siebenmal unter 134° 58' = g'/g' = g'/g' 2c. schneiden, solglich bleibt sür das achte Kine



 $1080^{\circ} - 7(134^{\circ}55') = 135^{\circ}14'$

ein Wintel, der nur um 16' abweicht. Das wird sosort flar, wenn man an eine kurze Quadratische Säule unten und oben auf die abwechselnden Kanten Schiesendstächen mit $\frac{1}{2}$ (114° 25') = 57° 13' gegen die Säulensage legt, sich vier rechte und vier linke gleiche Stücke macht, und diese in der ersorderlichen Zwillingsweise zusammenstellt. Dann gehen die Kanten zwischen g parallel, und bilden eine achtslächige Zone, da die Differenz von den wenigen Minuten in der achten gar nicht in Betracht kommt. Legen sich daran oben und unten die Säulenstächen 1, so spiegeln respective die 1°12°, 1°31°, l. 18, l. 18 2c. ein, wir sehen bei gehöriger Ausdehnung oftwedrische Enden, d. h. ein viergliedriges Skalenoeder mit abgestumpsten Seitenkanten. In Arkansas kommen solche Achtlinge vor, woran die quadratischen Säulen gänzlich sehlen, und statt dessen 4 + 4-kantner auftreten: in diesem interessanten Falle dürsen wir uns von der Figur nur die Abstumpsungsstächen g weg und auf den Ottaederenden nach 1°12°, 1°14°, l. 1618, l. 1618 w. Knucke denken, so erhalten wir bei

gehöriger Ausfüllung oben wie unten 4+4kantige Enden mit ungleich= seitigen Dreiecken, die in uns völlig das Bild eines Skalenoeders er= wecken, nur daß statt 3 die Zahl 4 eintritt. Die Kniestelle verräth sich dabei meist durch glänzende Bänder, welche wie beim Zinnstein auf Flä= chen am Ende der Säulen hindeuten.

Im Quarz und Bergkrystall vom St. Gotthardt findet man zarte (gestrickte) Fäden, die sich nach drei Richtungen scheinbar unter 60° schneisen, allein es möchte doch wohl nur der Zwillingswinkel von 65° 34' sein (Netzwillinge). Willer nimmt zwar ein 2tes Geset an, nach welschem die Individuen sich mit c: \square an einander legen, und sie würden dann einen Winkel von 54° 43' bilden, wie zu Serro do Frio in Brasilien, allein auch dieser Winkel kommt dem 60° nicht näher. Auf den Geradendslächen der Eisenrosen kann man drei Richtungen in den Individuen wahrnehmen, und diese scheinen senkrecht gegen die dreiseitige Streisung zu liegen, dann müßten sich die Individuen unter 60° schneiden. Vielleicht kommt diese Ungleichheit von der Anziehung des Eisenglanzes her.

Fuchsroth mit einem schönen innern Lichtschein nach der Lage des Blätterbruchs. Einerseits gehen die Fäden ins Strohgelbe, andererseits ins Blutrothe, selbst ins Schwärzliche, besonders bei unreinen Basrietäten. Das Pulver gelblich grau. Die edlen stark durchscheinend, daher metallähnlicher Diamantglanz. Härte 6, Gew. 4,3. Optisch positiv, während Anatas negativ.

Titanogyd Ti (Titansäure) ist vor dem Löthrohr unschmelzbar, mit Soda schmilzt es wie die Rieselerde unter Bransen zusammen, sammelt sich über der Kohle zu einer schmuzig braunen unklaren Perle, welche beim Abkühlen etwas aufglüht. Mit Phosphorsalz in der Spize der änßern nicht leuchtenden Flamme schwer löslich, aber einmal gelöst resducirt es sich in der innern leicht zu Sesquiogyd Ti, und färbt das Glas schön violet, bei größerer Menge ganz schwarz. Bringt man dies nun wieder an die Spize der blauen Flamme, d. h. an die heißeste Stelle, so ogydirt es sich abermals zu Titanogyd Ti, und das Glas wird wasserzhell. Weiter hinaus an die Spize der größern Flamme gehalten opaslisitt die Kugel, in Folge von Ausscheidung kleiner vierseitiger Tafeln

(Anatastryfialle), die bei längerm Blasen größer werden (G. Rose Monatsb. Berl. Atab. 1867. 131). Man kann auf diese Weise das Titan auch im Titaneisen erkennen. Durch Lösen

der Probe in Salzsäure bleiben die kleinen Tefelchen sehr beutlich zurück, und prangen im polarisirten Licht in den schönsten Farben. In concentrirter Schweselsäure ist das seinste Pulver löslich, besser jes doch wird es mit zweisach schweselsaurem Kali aufgeschlossen. Ti nach der chemischen Form des Zinnoryds Sn., Heinrich Rose sand in den großen äußerlich dunkelsarbigen Krystallen des Quarzes von St. Prienz (Haute-Vienne) 1,5 Fe (Pogg. Ann. 3. 100), Deville Vanadium, Wolybdän und Zinn. Mit Soda auf Platinblech öfter eine Manganreaction, der von Käring-Bricka in Westmansand hat neben 97 Ti sogar 3 Er.

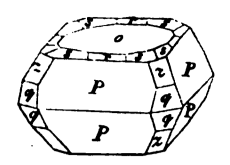
In den Hochalpen mit Quarz, öfter sogar nadelförmig in den Bergstrystall eingewachsen, wobei man sich dann vor Verwechselung mit Tursmalin hüten muß. Außerordentlich schön in dem Bergkrystall von Versmont in Nordamerika, zu Graves' Mount in Georgia und Magnetcove in Arkansas, und hier auch als Afterkrystalle nach Arkansit. In den Smaragdgruben des Ural, auf Apatitlagern von Krageröe. Höchst eigensthümlich ist die so gewöhnliche Ablagerung auf den Siseurosen, die zu Capao in Brasilien sich in die Siseumasse tief hineinfrist, als wollte sie Afterkrystalle bilden. Lose Krystalle und Geschiebe finden sich zu St. Prieux Dep. Ht. Vienne auf der Erdsläche; oft von mehr als Zollgröße bei Rosenau in Ungarn, Schinzthal in Tyrol 2c., Aschaffenburg, Arendal, Buitrago in Spanien, Villa Ricca in Brasilien, zu River Fort in Tassmanien. Im nordamerikanischen Urgebirge au zahllosen Stellen. Immer wie der Zinnstein eng an das krystallinische Urgebirge geknüpft.

Nigrin nannte Werner eine Zeitlang die dunkelfarbigen Geschiebe aus den Goldseisen von Ohlápián in Siebenbürgen, worin Klaproth (Beiträge II. 228) 14 ke gefunden haben wollte. Da aber daselbst verschiedene Titaneisen vorkommen, worunter auch ächter Rutil ist, so muß man sich vor Verwechselungen hüten. Der dunkele Ilmen orn til (Kotscharow Min. Rußl. I. 362) mit Amazonenstein im Miascit bildet einsache Oktaeder s 111, die sich nach einer Kante in die Länge ziehen und scheins bar 2 + lgliedrige Zwillinge bilden. Enthält 10,7 ke.

2. Anatas, Ti.

R. de l'Isle Crist. II. 406 kennt ihn schon unter dem Namen schorl bleu, Saussure Voyages dans les Alpes Nro. 1901 nannte ihn Octaedrit, was Werner beibehielt. Nach seinem ersten Fundort Disans hießen ihn die Franzosen auch Disanit, indeß hat der Hany'sche Name von der gestreckten Form der Oktaeder entnommen (avaxaois Ausstreckung) durchgeschlagen. Hany schloß schon aus der Leitungsfähigkeit der Elektricität, daß er eine metallische Substanz enthalten müsse, was Vauquelin bestätigte.

Viergliedrige Ottaeber P mit 97° 56' in den Ends und 136° 22' Seitenk. (136° 36' Kotscharow), daher $a = \sqrt{0,3205} = 0,5661$, lga = 9,75291. Oktaeder auf Bruchflächen deutlich blättrig, weniger deutlich die Geradendsläche $o = c : \infty a : \infty a$; sie dehnt sich bei den brasilianischen start aus, so daß viergliedrige Taseln entstehen. Oktaedersslächen sein quergestreist parallel der Seitenkante. Häusig kommt das nächste schärfere Oktaeder $q = \frac{1}{4}a : c : \infty a$ (301 Hessenberg) in den Diasgonalzonen von P untergeordnet vor, viel selkener das nächste stumpsere $z = a : c : \infty a$. Im Tavetschthal (Vorderrhein) sogar das 2te stumpsere $a : a : \frac{1}{2}c$ in sleinen gelben selbständigen Oktaedern mit 113° Endkante. Dagegen ist bei den Brasilianischen die Kaute P/o gar oft durch $r = a : a : \frac{1}{4}c$ ($a : a : \frac{1}{7}c$ Hessellanischen die Kaute P/o gar oft durch $r = a : a : \frac{1}{4}c$ ($a : a : \frac{1}{7}c$ Hessellanischen die Kaute P/o gar oft durch $r = a : a : \frac{1}{4}c$ ($a : a : \frac{1}{7}c$ Hessellanischen die Kaute P/o gar oft durch $r = a : a : \frac{1}{4}c$ ($a : a : \frac{1}{7}c$ Hessellanischen die Kaute P/o gar oft durch $r = a : a : \frac{1}{4}c$ ($a : a : \frac{1}{7}c$ Hessellanischen die Kaute P/o gar oft durch $r = a : a : \frac{1}{4}c$ ($a : a : \frac{1}{7}c$ Hessellanischen die Kaute P/o gar oft durch $r = a : a : \frac{1}{4}c$ ($a : a : \frac{1}{7}c$ Hessellanischen die Kaute P/o gar oft durch $r = a : a : \frac{1}{4}c$ ($a : a : \frac{1}{7}c$ Hessellanischen die Kaute P/o gar oft durch $r = a : a : \frac{1}{4}c$ ($a : a : \frac{1}{7}c$ Hessellanischen die Raute P/o gar oft durch $r = a : a : \frac{1}{4}c$ ($a : a : \frac{1}{7}c$ Hessellanischen die Raute P/o gar oft durch $r = a : a : \frac{1}{4}c$ ($a : a : \frac{1}{7}c$ Hessellanischen deutschen deuts



fast bei allen sichtbarer niedriger Vierkantner s, den schon Haup kannte, und der nach Mohs pag. 84 das Zeichen $s = \frac{1}{3}a : \frac{1}{3}c$ (19a: $\frac{1}{3}a : c$ Hess.) haben soll, wenigstens wird seine Endkante (im Quadranten), welche von $\frac{1}{3}c : \frac{1}{3}d$ geht, durch das Oktaeder $r = a : a : \frac{1}{3}c$ gerade abgestumpst. Vom Verge Cavradi bei Chiamut maß H. v. Rath (Pogg.

Ann. 158. 400) ein vorherrschendes Oktaeder $x = \frac{7}{5}a$: $\frac{7}{5}a$: c mit 117° 18' in den Endkanten, und Hr. Prof. Klein (Jahrb. 1872. 900) vom Kollerhorn und der Alp Lercheltiny im Binnenthal des Oberwallis eine ganze Reihe seltner Flächen, worunter Formen $\frac{1}{14}P$, $\frac{5}{15}P$, $\frac{5}{15}P_5 = \frac{1}{5}^{\circ}a$: 19a: c 2c.; die Uebersicht sämmtlicher Flächen (Jahrb. 1875. pag. 354) enthält 31 verschies dene Ausdrücke, die Aren a: c = 1:1,777 = 0,5627:1, Seitenkantenwinkel 136° 36' 20". "Die Alp Lercheltiny hat die hervorragendste Anatassundstätte der Welt", aber die Krystalle wurden für Wiserin geshalten, obwohl auch der ächte pag. 586 dort vorkommt. Sie liegen auf Klüsten eines glimmerreichen Gneises in viererlei Typen, mit vorherrschenden P, $\frac{1}{7}P$, $\frac{2}{3}P$, und endlich auch mit der sonst so selchen gibt. Breithaupt (Jahrb. 1860.

Die Alpinischen gleichen im reflectirten Lichte zwar der schwarzen Blende, scheinen aber sehr schön in digblau durch, daher der alte Name blauer Schörl. Sie wirken etwas auf das Dichrostop. Die Brassilanischen stellenweis Colophoniumartig, zuweilen auch so glänzend, daß man sie mit Diamanten verwechseln könnte. Jedenfalls haben alle nur ein halbmetallisches Aussehen, und neigen zum Diamantglauz. Härte 5—6, Gew. 3,89—3,97. Optisch negativ, mit Hinneigung zum Zweisarigen. Phosphoreseirt beim Erwärmen.

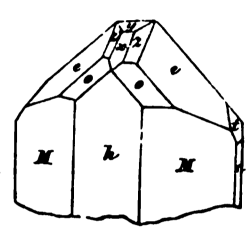
Seltener als Rutil, und immer nur in kleinen Arnstallen mit Bergstrystall in den Hochgebirgen der Alpen, Disans, Tavetsch- und Cavradi bei Chiamut, hier öfter wie der Autil in den Bergkrystall eingesprengt. Aschaffenburg, auf Grünstein bei Hof im Fichtelgebirge in kleinen sast hyacinthrothen Arnstallen. Katharinenburg und an der Sanarka im Ural. Die größten kommen in einem Bache von Itabira zu Minas Geraes in Brasilien vor, Tafeln und Oktaeder können gegen ½ Zoll im Durchsmesser erreichen. Sie begleiten die Diamanten, wie der Stlave seinen Herun, und heißen daher Captivos. In Nordamerika kennt man sie kaum, Dana nennt den Dolomit von Smithsield, sie sollen aber in den Sigenschlacken der Hochösen von Orange County (New-York) neben den Chan-Titanwürfeln pag. 729 sich bilden. Wöhler (Jahrb. 1868. 202) meinte sogar kleine glänzende Krystalle im Cleavelanderz pag. 511 zu entdecken. Anatasoktaeder von Brasilien und vom Ural zuweisen durch Paramorphose in Rutilnadeln umgestanden.

3. Brootit, Ti.

Der seltenste unter den dreien. Die Arystalle wurden von Soret bei Bourg d'Disans in Begleitung von Anatas entdeckt, als sie aber im Grünstein des Snowdon von Nordwallis in Platten von mehr als ½ Zoll Durchmesser gefunden wurden, gab ihnen Lévy (Pogg. Ann. 5. 162) den Namen. 1848 kamen sie in der Atlianskischen Goldseife bei Miask klein aber vortrefflich krystallisirt vor, Hr. v. Kokscharow (Pogg. Ann. 79. 454) hat sie genau bestimmt. Ebenso kennt man sie aus dem Diamantdrist von Mudgee in Neusüdwallis. Sartorius sand sie im Trachyt von Autun. Zu Zorge auf dem Harz kommen sie im Diabas mit Anatas vor. Papierdünne ziegelrothe Taseln auf dem Pfitscher Joch in Tyrol 2c.

Ausgezeichnet 2gliedrig. $M = a : b : \infty c$ 99° 50', parallel der

Axe c stark gestreift, die Abstumpfungssläche der vordern stumpfen Säulenkante $h = a : \infty b : \infty c$ dehnt sich bei den Englischen so übermäßig aus, daß sie dünne Tafeln bilden, die bei Zolllänge gewöhnlich noch nicht die Dicke von Z Linien erreichen. Ihre Längsstreisung dient zur leichten Drientirung. Am Ende dieser Tafeln glißen viele kleine schmale Flächen, darunter herrscht



e = 2a: b: c, welche auf der Saule M einen scharfen ebenen Winkel neben der Kante M/h macht, ihr vorderer Endkantenwinkel beträgt 101° 3', ihr seitlicher 135° 37', daraus folgt

a:b=0.891:1.059.

Das Hauptoktaeder o = a: b: c stumpst die Kante h/e ab, und wird bei den Englischen gar nicht angegeben. Ueber e in der Zone M/e liegt eine weitere Oktaedersläche k = c: ½b: 6a, welche nach Dufrenon mit der unter ihr folgenden e den sehr stumpsen Winkel k/e = 170° 45'

macht, sie ist parallel ihrer seitlichen Endkante gestreift, und tritt durch diesen stumpfen Anick
immer sehr bestimmt hervor. Hessenderg maß



einer Fläche h verwachsen, dieß könnte eine versteckte Hinneigung zum 2 + 1gliedrigen Systeme andeuten, wie Schrauf (Jahrb. 1873 p. 1844) auß optischen Gründen annimmt. Doch widerspricht dem H. v. Rath (Monatsber. Berl. Akab. 1875. 1834), der auß den Goldseisen von Atliansk bei Miask einen 11 mm saugen und 4 mm breiten Krystall maß, der die neuen Flächen i = 4a:b:2c und q = 3a:b: zc darbot; der Herzog v. Leuchtenberg fand noch 2a:b:zc und $a:7b:\infty c$.

Fuchsrothe Farbe des Rutils, manche in dieser Beziehung gar nicht unterschieden. Diamantglanz. Härte 5—6, Gew. 4,19. Ebene der + optischen Axen liegt sehr bequem in ab, also senkrecht gegen die Längssstreisen von h, a Mittellinie. Die Farbenzerstreuung so stark, daß die Ebene der Axen von den grünen Strahlen senkrecht gegen die Geradendsssiche c: ∞ b: ∞ a parallel b: ∞ a: ∞ c liegt. Shepard's

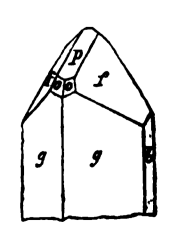
Arkansit bei den Hot Springs in Arkansas (Bogg. Ann. 77. 202) hat zwar eine eisenschwarze Farbe, 3,9 Gew., und ein dihexaedrisches Aussehen, indem sich das Oktaeder e = 2a: b: c, nehst einem sonst nicht bekannten Paare i = a: c: ∞b, vor allem ausdehnt. Allein er besteht nach Rammelsberg (Bogg. Ann. 78. 200) lediglich aus Ti. Oester kommen große scheinbare Dihexaeder vor, die Rutilkrystalle zeigen, welche sich auf den Flächen durch wirres oder auch paralleles Einspiegeln verzrathen, und eigenthümliche Rauhigkeiten an den Krystallen erzeugen (Jahrb. 1876. 207). In den Goldseisen von Victoria und auf dortigen Duarzgängen erwähnt sie H. Ulrich.

Nach Hose (Pogg. Ann. 61. sor) gibt es chemisch zweierlei Titan= fäuren (Ti): a) die mit Ammoniak gefällte und schwach getrocknete ist im Wasser löslich, allein jede Temperaturerhöhung erzeugt b) die unlös= liche Modification, man bekommt diese auch durch starkes Kochen ber wässrigen Lösung, das Wasser treibt dann die Ti aus. Titansäure durch Ammoniak gefällt und schwach geglüht bekommt Anatasgewicht 3,59, durch stärkeres Glühen steigt sie durch das Brookitgewicht 4,19 zum Rutilgewicht 4,24, so daß die verschiedenen Wärmegrade den Trimorphis= mus erzeugen könnten. Daubrée erhielt künstlich Brookit, indem er Wasser= dampf über Titanchlorid oder Titanchlorid über Ralk leitete, und Ebelmen Rutilnadeln von 4-5 Linien Länge, indem er 5 Theile Phosphorsalz mit 1 Theil Titansäure der Hige des Porzellanofens aussetzte (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 1851. 54. 178), während G. Rose im Phosphorsalz vor dem Löthrohr mitroskopische Anatase barstellte pag. 784. Da das Anatas= oktaeder sich durchaus nicht recht auf das Rutiloktaeder zurücksühren läßt, auch Anatas in seinen übrigen Kennzeichen von Rutil und Brookit sich am meisten entsernt, so mag ein Trimorphismus der Titansäure wohl begründet sein.

Titanate

haben wir außer den Kieselerdehaltigen pag. 440 noch eine ganze Reihe, die wir hier kurz zusammenstellen:

- 1. Perowskit Ca Ti, 58,9 Ti und 41,1 Ca (G. Rose Pogg. Ann. 48. 550) im Kalk mit Klinochlor von Achmatowsk bei Slatoust am Ural. Blättrige Würfel bis Faustgröße, an welchen untergeordnet zuweilen Oktaeber, Granatoeber und Pyramidenwürfel vorkommen. Descloizeaux (Ann. Chim. Phys. XII. 1845) beschreibt Würfel mit 7 Flächen in den Kanten, und 10 in den Ecken, zusammen 164 Flächen. Dunkelröthlich braun bis schwarz, Härte 5-6, Gew. 4. Vor dem Löthrohr unschmelzbar. Kleine Würfel, ähnlich verwittertem Schwefelkies, finden sich im körnigen Kalkspath von der Vogtsburg bei Oberbergen am Kaiserstuhl, der mitten im vulkanischen Gestein liegt, sowie im benachbarten Schelingen (Jahrb. 1865. 480) zusammen mit Pyrochsor und unzähligen Apatitnadeln. Cubooktaeder von Arkansas gleichen verwittertem Schwefelkies mit brauner Oberfläche. Sie enthalten oft graue weichere Parthieen, welchen durch Umwandlung alle Kalkerde entzogen ift, es entsteht dann der Hydrotitanit (Jahrb. 1876. 774) mit 82,2 Titansäure, 7,7 Gisenoryd, 5,5 Wasser. Wallis bei Zermatt, auf bem Wildfreuzlijoch im Zillerthal mit weißem Birkon. Die durchsichtigen sind auffallender Weise stark doppelbrechend, dann könnten sie nicht regulär sein (Ann. Min. 1858. XIV). Ebelmen hat ihn fünstlich dargestellt.
- 2. Polymignyt (ulyvom mischen). Berzelins (Pogg. Ann. 3. 205) fand ihn im Zirkonspenit von Frederiksvärn, er bildet in diesem schönen Gestein lange krystallinische Strahlen, die nach G. Rose (Pogg. Ann. 6. 506) 2gliedrig sind: eine geschobene Säule n = a:b: oc 109° 46', deren scharfe und stumpfe Kante abgestumpft wird, s = a: 3b: oc, t = $\mathbf{a}: \mathbf{1}\mathbf{b}: \infty \mathbf{c}$, das Ende hat bagegen ein einfaches Oftaeder $\mathbf{P} = \mathbf{a}: \mathbf{b}: \mathbf{c}$ mit 136° 28' in der vordern und 116° 22' in der seitlichen Endfante, $a:b=\sqrt{2,1}:\sqrt{4,25}$. Ein sehr glänzender kleinmuscheliger Bruch, schwärzlich braune Farbe, halbmetallischer Glanz, Härte 6-7, Gew. 4,8. Vor dem Löthrohr unveränderlich, concentrirte Schwefelsäure löst das Bulver: 40,3 Ti, 14,1 Zr, 11,5 Y, 12,2 Fe, 5 Ce, 4,2 Ca, 2,7 Hn. Scheerer's Polyfras Y' UTi' Nb von Hitterbe und Euxenit Y' UTi' Nb (Pogg. Ann. 72. 500) von Tvedestrand und Tromöe bei Arendal sind da= gegen Nivbhaltig, doch hat der Polykras noch 4,2 Tantalsäure. lettern fand schon Strecker (Journ. prakt. Chem. 64. 84) vorherrschend Niob= jäure, die Rammelsberg (Ztichr. d. geol. Gef. 1869. pag. 561) auf 32 p. C. bestimmt, neben 19,2 Ti, 19,5 U, 18,2 Y, 2,8 Ce. Wegen ihrer 2gl. Kryftallform stellte sie H. Rose zum Columbit (Pogg. Ann. 150. 218).
- 3. Aleschyn it Berz. (Pogg. Ann. 23. 161) von aloziv η Schaam, weil man chemisch Zirkonerde von Titanvryd noch nicht trennen konnte. Wurde von Menge im Eläoslithsreien Granit bei Miask entdeckt und für Gadolinit gehalten. 2gliedrig, Säule $g = a : b : \infty c$ 127° 19° herrscht, $b = b : \infty a : \infty c$ stumpst die scharfe Kante ab, auch zwischen b/g liegt zuweilen noch eine schmale Fläche



a: ½b: ∞c. Das Ende der Säule schließt f = c: ½b: ∞a 73° 44' in Axe c. Zu diesem Oblongoktaeder fg kommt zuweilen noch das Ofstaeder o = a: b: c mit 136° 36' in der vordern Endkante, und eine Geradenbsläche p = c: ∞a: ∞b, welche Lévy für etwas blättrig ausgibt. a: b = 0.74: 1.5. Bräunlich schwarz, mit gelblich braunem Strich, schwach hyacinthroth, an den äußersten Kanten durchscheinend, Fettglanz. Härte 6-7, Gew. 5.1. Bor dem Löthrohr schwillt er zwar auf und wird rostbraun, schmilzt aber nicht. Hartwall fand 56 Ti, 20 Tr, 15 Ce. Hermann gab dagegen unch mehreren schwankenden Anaslysen als Endresultat 25.9 Ti, 33.2 Niobsäure, 22.2 Ceroxyd, 5.1 Cersoxydul, 6.2 Lanthanerde, worans er die Formel

2 (Če, La, Fe) (Nb, Ti) + Ee (Nb³, Ti³) construirte. Endlich zum 4ten Mal analysirt, fanden sich 22,9 Thorerde, Imensäure 2c. Marignac gab um 15,7 Thorerde, 22,6 Ti, 28,8 Niobsäure an, neben Če, La, Di, Fe, Ca, Ý, woraus etwa die Formel Ča³ Ti Th Nb folgen würde.

Mengit G. Rose's (Reise Ural II. 88) ist Brooke's Ilmenit (Pogg. Ann. 23. 860) mit Aeschnuit zusammen. 2gliedrig, die rhombischen Säulen bilden 136° 20'. Eisenschwarz, kastanienbrauner Strich, Härte 5—6, Gew. 5,48. Im Wesentlichen Ti, Zr, ke. G. Rose (Kryst. chem. Minerals. 44) schreibt ihn ke Zr, und isomorph mit Columbit. Brooke's Mengit ist Breithaupt's Monazit pag. 585.

Warwickit Shepard (Pogg. Ann. 52. 242) von bräunlicher Farbe in einem körnigen Kalk von Warwick in New-York zusammen mit Spinell. Rhombische Säulen von $93^{\circ}-94^{\circ}$, deren stumpse Kante durch einen beutlich blättrigen Bruch abgestumpst wird. Schwärzliche Splitter scheinen röthlichbraun durch, Härte 3-4, grauer Strich. Die Analyse gab 64,7 Ti, 7,1 Fe, 27,3 Fl. Schon Berzelius hielt das für ein wenig wahrscheinsliches Resultat, und Smith (Compt. rend. 1874 Bb. 79 pg. 696) fand nur 23,8 Ti, 36,8 Mg, und statt des Fluor 30,6 Bo.

e) Wolframerze.

Für Gewinnung des Wolframmetalls lange das wichtigste. Denn Tungstein, worin 1781 Scheele die Wolframsäure entdeckte, ist nicht nur auf Kosten des Wolframs entstanden, sondern auch erst in unsern Zeiten in größern Mengen gefunden pag. 608.

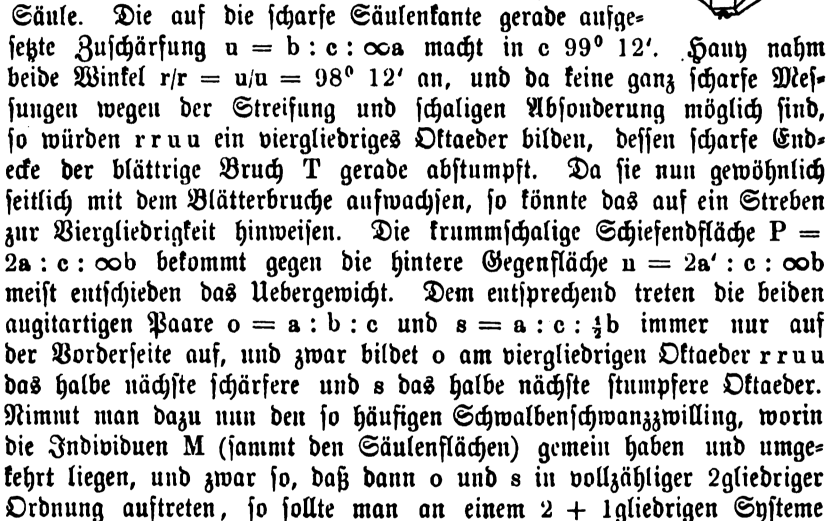
1. Wolfram.

Ein altes bergmännisches Wort, Henkel Pyritologia pag. 199, von frühern Nineralogen wörtlich Spuma lupi übersett. Agricola 609 gibt ihn zwar für einen sehr leichten Stein auß, allein vergleicht ihn doch mit dem Zinnstein, und Albinus nennt ihn Katenzinn, was auf sein stetiges Vorkommen mit Zinnstein hindeutet. "Wolfrig heißt so viel als

fressend, da das Mineral den Zinngehalt beim Zinnschmelzen vermindere." Magnesia crystallina. Eine trefsliche Monographie danken wir Dr. Schneider (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 49. 321). Wolframit. Schéelin ferruginé, Tungstate of Iron. Schorl Romé de l'Isle Crist. II. 811. Kerndt Journ. prakt. Chem. 42. 81; Bernonilli Pogg. Ann. 111. 578.

Hält eine merkwürdige Mitte zwischen dem zweis und eingliedrigen und zweigliedrigen System (G. Rose Pogg. Ann. 64. 171). Die gewöhnlichen

Binnwalder Krystalle zeigen ausgezeichnet 2 + 1gliedrige Ordnung. Eine geschobene Säule $r = a : b : \infty c$ vorn 101° 5' herrscht; ihre scharfe Kante wird durch den ausgezeichneten Blätterbruch $T = b : \infty a : \infty c$ gerade abgestumpft, derselbe tritt aber selten als Krystallsläche auf. $M = a : \infty b : \infty c$ und $b = a : 2b : \infty c$ entstellen die Säule. Die auf die scharfe Säulenkante gerade aufgestate.

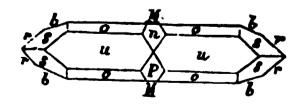


a:b:c=0.9671:1.175:1

nicht zweiseln. Nun zeigte aber G. Rose, daß bei Ehrenfriedersdorf nicht blos die bei 2 + lgliedrigen Systemen ungewöhnliche Geradendsläche $c = c : \infty a : \infty b$ vorkomme, sondern daß bei Schlaggenwald in Böhmen s und o als vollslächige Oktaeder auftreten. Ebenso vollzählig sind die Krystalle,

welche bei Nertschinsk mit Beryll vorkommen. Damit würde dann auch das von Naumann beobachtete Zwillingsgesetz sich besser vertras gen, nach welchem die Individuen eine auf

mit rechtwinkeligen Aren



die scharfe Säulenkante aufgesetzte Fläche zb: c: ∞a gemein haben, und die Axen c (folglich auch die Streisen der einspiegelnden M) sich unter 120° 52' schneiden. Hr. Descloizeaux (Ann. Chim. Phys. 1850. XXVIII) maß die dünnen Täfelchen von Chanteloube (Ht. Vienne), und fand M/u vorn 91° 30', hinten 88° 30', das wäre entschieden 2 + 1gliedrig.

Vergleiche auch Columbit. Die Krystalle haben große Neigung zu schasligen Absonderungen, was die Beobachtung der Flächen sehr erschwert. Die dünnen durchsichtigen Platten von Bayewka im Ural und Nevada haben sich optisch als monoklin erwiesen.

Pechschwarz mit röthlichbraunem Strich, in dünnen Blättchen nicht ganz undurchsichtig, daher nur halbmetallischen Glanz, Härte 5—6, Gew. 7,3.

Vor dem Löthrohr schmilzt er schwer, bedeckt sich undeutlich mit Krystallen und wird magnetisch. Mangan- und Eisenreaction. Salzsäure zersetzt ihn schwer, es scheidet sich Wolframsäure als gelber Rückstand aus. Schon 1786 wurde von den Spanischen Gebrüdern de Luyart 65 p. C. gelber Stoff nachgewiesen, der mit Scheele's im Tungstein entbeckten Säure übereinstimmte. Später gab man ihm die allgemeine Formel (fe, Mn) W, und zwar bewies Berzelius direct, daß gelbe Wolframsäure (W.) und nicht braunes Wolframoryd (W) darin sei. Dem= ungeachtet kam Graf Schaffgotsch (Pogg. Ann. 52. 478), gestützt auf viele Analysen, auf die ältere Ausicht von W wieder zurück. Indeß da nach Ebelmen bei der Zersetzung des Wolframs durch Salzsäure sich kein Wasserstoff entwickelt, was bei Vorhandensein von Wolframornd ber Fall sein müßte, da sich Wolframsäure ansscheidet, so bleibt man bei der Ansicht von Berzelius stehen, wornach etwa 75 p. C. W vorhanden ist. Auch hat Dr. Lehmann nachgewiesen, daß ein Gemisch von Wolfram= fäure und Eisenvitriol in Schwefelsäure erwärmt augenblicklich in blaues Wolframoryd (W W) umgewandelt werde, was sich dann schnell wieder zu gelber Wolframsäure oxydirt. Bernouilli (Pogg. Ann. 111. 608) nimmt noch eine grüne Modification (Pyrowolframsäure) an, welche im Wolfram steckt, und wornach er sich auf heißem Wege gebildet haben müßte. Der Gehalt an Eisen- und Manganopydul verbunden mit etwas Kalkerde variirt außerordentlich bei den verschiedenen Fundorten. Die Krystalle von Chrenfriedersdorf und Monte Bideo haben viel ke, nämlich

4 Fe \ddot{W} + \dot{M} n \ddot{W} mit 19,2 Fe und 4,9 \dot{M} n.

Der in Sammlungen gewöhnliche von Zinnwalde hat dagegen mehr Mangan als Eisen

2 Fe W + 3 Mn W mit 76 W, 9,6 Fe, 13,9 Mn. Der strahlig blättrige Wolfram im Spatheisenstein von **Neudorf** 5 Fe W + Mn W

scheint noch mehr ke als die Ehrenfriedersdorfer Arystalle zu haben, während die bräunlichrothen Nadeln aus dem Steinmark der Zinnsteinsgänge von Schlaggenwalde nach Rammelsberg 23,1 Un enthalten, also

 $\dot{F}e \ddot{W} + 4 \dot{M}n \ddot{W}$

sein würden. Ja der Hübnerit von Anstin in Nevada auf einem Quarzgange des Thonschiefers hat gar kein Eisen, sondern ist Mn W mit etwas Kalk (Jahrb. 1866. 67). Diesem würde dann Ferrowolframit ke W ohne Mangan gegenüberstehen (Weisbach, Synops. miner. 43), welchen Ferber aus Südspanien bekam (Ferberit, Jahrb. 1863. 641). Nach Dr. Ber=

nouilli (Pogg. Ann. 111. 606) sind die Krystalle von Chanteloube und Zinnswalde Niobhaltig, Hoppe=Sehler (Ann. Ch. Pharm. 91. 247) sand sogar 0,228 p. C. Indium. Dr. Geuther (Göttinger gel. Anz. 1861. Nachr. pag. 227) bekam durch Zusammenschmelzen von Wolframsaurem Natron, Chlorsmangan, Eisenchlorür und Kochsalz vortreffsiche Krystalle. Mn W war hell granatbraun, durch Zusat von Eisen wurden die Krystalle erst schwarz.

Wolfram ist der stete und ausgezeichnete Begleiter des Zinnsteins in Sachsen, Böhmen und Cornwallis. Ausnahmsweise findet er sich in strahligen Krystallen auf dem Unterharz bei Neudorf in Anhalt Bernsburg auf den dortigen Bleiglanzgängen, zu Abontschilon bei Nertschinst, Limoges (Chanteloube) auf Duarzgängen im Granit. Auf Lane's Mine bei Monroe in Connecticut im Quarz mit gediegen Wismuth, auch häufig in Afterkrystallen nach Tungstein. Der großartige Tagebau im Trachyt von Felsö-Banya auf Kiese fördert dünne Blättchen aus Licht, die nach Dr. Krenner (Tschermat min. Mitth. 1875. 18

Wolframocker W (Tungstit) kommt als grünlichgelbes Verwitterungsproduct in einem Quarzgange zu Huntington (Connecticut) vor.

Wolframsaures Natron wird in den Waschhäusern der Königin von England vorzugsweise gebraucht, um Gewebe unverbrennlich zu machen. Besonders wichtig die Anwendung zum Welframstahl: ½—25 p. C. Wolframmetall mit Stahl zusammengeschmolzen erzeugen eine Härte, die man bisher nicht für möglich hielt. Vielleicht ist die große Dichtigkeit des Wolframmetalls 17,5 Gew. der Grund. Wolframeisenstahl bewahrt den Magnetismus länger. Mit 3 p. C. Zusat hat der Stahl auch große Zähigkeit, bleibt geschmeidig und leicht schweißbar. Daher haben sich seiner Reihe von Jahren eine Menge Fabrikanten dem Wolframzusat heimlich zugewendet, Berg. Hüttz. 1873.

f) Tantalerze.

Sind dem Wolframerze äußerlich sehr ähnlich, nur sehlt der blättrige Bruch. G. Rose (Pogg. Ann. 64. 171) hat sogar zu beweisen gesucht, daß der häusigste unter allen, der Columbit, isomorph mit Wolfram sei, trot dem Mangel des Blätterbruchs. Sie sinden sich seltener, und jeder Fundort zeigt einen etwas andern Gehalt. Hatchett entdeckte 1801 im Amerikanischen den neuen Stoff, welchen er Columbium nannte; und Ekeberg 1802 im Finnländischen das "Tantalum", nach dem Phrygischen König Tantalus, Vater des Pelops und der Niobe, um damit auf die bekannte Mythe anzuspielen, da der Stoff die Unfähigkeit besaß, selbst im Uebersluß von Säuren etwas an sich zu reißen. Wollaston zeigte 1809, daß beide mit einander übereinstimmen. Erst H. Rose (Pogg. Ann. 63. 217) fand 1844 in den Bayerischen nochmals ein zweites Niod ium

Nb, und bald darauf (Pogg. Ann. 69. 118) ein drittes Pelopium Pe. Wenn man nemlich die metallischen Säuren der Tantalerze mit Kohle in Chlor erhitt, so kommt ein gelbes flüchtigeres und ein weißes minder flüchtiges Chlorid, letteres war Niobchlorid, das mit Wasser Niobsäure gibt, ersteres dagegen sollte Pelopchlorid sein, was aber in der That nichts als ein Gemisch von Tantal- und Niobchloriden ist. Niobium und Belopium mußten daher wieder zusammenfallen (Bogg. Ann. 90. 471), doch erschienen beide als verschiedene allotropische Modificationen, die nicht unmittelbar in andere übergeführt werden konnten (Pogg. Ann. 108. 278). Nun hieß die Pelopsäure Niobsäure (Nb), die frühere Niobsäure wurde dagegen zur Unterniobsäure (Nb). Niobsäure ist der Tantalsäure außer= ordentlich ähnlich, ihr Pulver wird durch Glühen nur stärker gelb. Endlich fügte Hr. v. Kobell im Tantalit von Tammela noch Dian hinzu, welches mit Salzsäure und Stanniol gekocht verdünnte Lösungen lasurblau färbt (Journ. pratt. Chem. 1860. 79. 201, 83. 100 und 449), aber sich eben= so wenig zu bewahrheiten scheint, wie das Hermann'sche Ilmenium (Jahrb. 1870. 407). Sämmtliche stehen in ihren Eigenschaften dem Titan= und Zinnoxyd sehr nahe, welch letteres sich gar häufig auch zugesellt. Ta krystallisirt nach Nordenstiöld zwar zweigliedrig, aber die Säule macht 100° 42', stimmt also nicht zu Ti, wohl aber zum Wolfram. Man war daher lange geneigt, Tantal= und Wolframoryde wie Zinnstein und Rutil zu schreiben. Marignac zeigte nun, daß die Wolframornfluoride WO'Fl isomorph seien mit den Doppelfluoruren von Si, Zr, Ti, Sn; zugleich stieß er dabei auch auf Nioboxyfluorüre, benen aber die Zusammensetzung von Nb O Gla zukam, während das gelbe Niobchlorid nach seiner Dampfdichte Nb Gl's sein mußte. So kamen Niob und Tantal sammt dem Banadin zu den fünfwerthigen Elementen des N, P, As, Sb (Rammelsberg, Monatsber. Berl. Atab. 1871. 161). Für Sauerstoff = 8, muß dann Ta = 91 und Nb = 47,5 angenommen werden, da die Tantalsäure Ta2 O5 18 p. C. Sauerstoff, und Niobsäure Nb2 O5 29,85 Sauerstoff enthält.

Tantal- und Nioberze finden sich nur sparsam im Granit (H. Rose, Pogg. Ann. 99. 65), doch haben Scandinavien, Finnland, Miask, Bodensmais, Limoges, Grönland, die Nordamerikanischen Staaten 2c. Beispiele geliefert. Schon bei den Silikaten sielen im Wöhlerit pag. 454 14,5 p. C. Niobsäure auf; beim Aeschynit pag. 789, Polykras und dem seltenen Euxenit herrscht Titanoxyd vor. Columbit, Samarskit, Tantalit, Fergusonit, Phrochsor 2c. bilden die eigentliche Gruppe der Tantalate. Schon Berzelius schloß sie durch Zusammenschmelzen mit saurem schweselsaurem Rali auf, und Rammelsberg zeigte, daß sie fast alle die isomorphe Tantalis und Niobsäure zugleich enthalten.

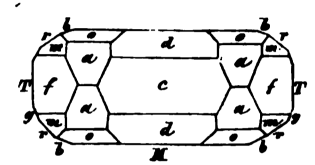
1. Columbit (Fe, Mn) (Nb, Ta)

nannte Hatchett das schwarze Mineral aus dem Granit von Connecticut (Haddam), worin er sein neues Metall Columbium entdeckte, von welchem

Wollaston bewies, daß cs mit Ekeberg's Tantal identisch sei. Man spricht daher noch heute in Amerika von Columbaten (Cb²O⁵). Gehlen erkannte ihn bald darauf (Schweigger's Journal VI. 256) im verwitterten Ganggranit bei Rabenstein zwischen Zwiesel und Bodenmais, wo er sich so häusig sindet, daß diesen Dufrénon Baiérine nannte. Früher begriff man ihn unter dem Ekeberg'schen Namen Tantalit, und nannte ihn dann zum Unterschiede Bodenmais Tantalit. Grönlandit, Niobit, weil man lange meinte, daß sie nur Niobsäure enthielten, gegenüber dem reinen Tantalit, dis Rammelsberg dieser Ansicht entgegentrat. Monographie von Schrauf (Sizungeb. Wien. Akab. Wiss. 1861. 44. 446).

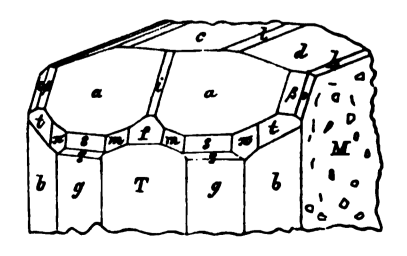
Ausgezeichnet 2gliedrig, von den Winkeln des Wolframs, aber

mit größerm Flächenreichthum, jedoch gute Krystalle seltener. Vorherrschend M = a: ∞b : ∞c , sich durch Längsstreisen auszeichenend, dazu kommt T = b: ∞a : ∞c . Keine Fläche dieser Oblongsäule M/T zeigt sich sonderlich blättrig, daher hielt man auch ansfangs die Bodenmaiser für Pechblende, so



sehr die Streifung von M auch an Wolfram erinnern mag. Am Ende dehnt sich die Geradendsläche c = c: oa: ob immer stark aus. Untergeordnet finden sich in der Oblongsäule r = a:b: oc mit 100° 40' im vordern Säulenwinkel, also vom Wolfram nur 25' abweichend, b = a: 2b: ∞ e (134° 58') und g = 3a: b: ∞ e (136° 12'). Bei allen ein Oftaeder a = 3a: b: c, Fläche g zu einem Rechteck machend, die von Habdam haben sogar blos dieses Ottaeber zur Endigung, die Bobenmaiser mit sehr vorherrschender Geradendfläche o dagegen noch das Paar f = c: ½b: ∞a, 59° 20' in e, und zuweilen bas Ottaeber m = 3a: 4b: c. Rrystalle von Middleton (Connecticut) erreichen nicht blos ein Gewicht von 14 %, sondern zeigen auch noch das Paar d = 3a : c:∞b, und selbst das Oktaeder o = : a : b : c mit 117° 53' in den vordern und 102° 58' in den seitlichen Endkanten. Die wesentlichste Bereicherung lieferten jedoch die schönen Krystalle aus dem Kryolith' von Evigtet (Ivikaet Descloizeaux, Ann. mines. 1856. VIII. 196), worunter einige reine Niobate (Fe Nb2 O6) stecken sollen: um und um krystallisirt mit Ein-

drücken von verwittertem Feldspath täuschen sie durch ihren ganz verschiedenen Habitus. Zwar ist M 100 noch breit aber nicht längsgestreist, sondern mit löcherigen Eindrücken. Die Säulenzone zeichnet sich durch ihren Glanz auf den Flächen b 210 und g 130 aus; T 010 tritt häusig ganz zurück, und da sich vorzugszweise a 133 und d 103 ausdehnen,



so gieng Schrauf nicht von o sondern von a als Hauptoktaeder aus, zu

welchem g di die zugehörigen Dodekaidflächen bilden. Eine Menge kleiner Abstumpfungen gesellen sich dazu: s 263, ϱ 391, π 121, t 463, β 233. Die Verticalzone M/c läßt sich durch ihre matten Flächen d 103, h 203, l 106 leicht erkennen. Nimmt man dazu zwischen M/o x 211, zwischen u/d α 115, zwischen o/d σ 213 und zwischen T/m φ 1.12.3, so haben wir eine Einsicht von dem ungewöhnlichen Flächenreichthum.

a: b = 0.9447: $1.139 = \sqrt{0.8924}$: $\sqrt{1.2979}$ lga = 9.97529, lgb = 0.05661.

Bei Rabenstein finden sich auch Zwillinge, welche $f = c: \frac{1}{2}b$ gemein haben und umgekehrt liegen, die Axenrichtungen c schneiden sich daher unter 59° 20', was man an den Streifungen der einspiegelnden Mannähernd erkennen kann.

Farbe pechschwarz mit schwarzem bis rothbraunem Strich, Fettglanz auf dem kleinmuscheligen Bruche. Härte G, Gewicht variirt sehr, woran nicht sowohl Verwitterung sondern viel mehr das Schwanken zwischen Niob= und Tantalgehalt schuld ist, im Mittel kann man 6 annehmen, zwischen den Grenzen 5,4 und 6,3 liegend. Zu schaliger Absonderung geneigt.

Vor dem Löthrohr unveränderlich, auch von Säuren werden sie wenig angegriffen, Berzelius schloß sie daher mit K S' auf.

Columbit im Ganggranit von Rabenstein Gew. 6,39, Strich schwarz, sollte nach H. Rose keine Tantal= sondern 81 Unterniobsäure, 14,3 ke, 2,8 Mn, 0,45 Sn, 0,13 Cu enthalten; jest zeigt sich, daß der Gehalt an Tantalsäure bis auf 35 p. C. steigen kann, und die Formeln zwischen Nb8 Ta und Nb2 Ta schwanken. Der Amerikanische von Middleton (Connecticut) mit 5,8 Gew. und dunkelbraunrothem Strich nach Hermann 78,2 Metallfäure, wovon 30 p. C. auf Tantal kommen. Grönländische hatte kaum 5,4 Gewicht und 78,7 Unterniobs., und in der That sind nach Blomstrand (Jahrbuch 1870. 488) einige darunter, die 78 Niobsäure und keine Spur von Tantal haben, sie sind daher die leichtesten. Chanteloube 78,7 p. C., im Schriftgranit von Tirschenreut an der Nab 78,6. Früher hielt man die Säure für Tantalsäure, bis H. Rose Niob und Pelop darin zu entbecken meinte, das sich in verschiedenen Quanti= täten gegenseitig vertreten sollte (Pogg. Ann. 71. 169). Später (Pogg. Ann. 1859. 107. 400) zeigte sich, daß Niobsäure Nb gar nicht vorkomme, sondern nur Unterniobsäure Nb, wenigstens im Columbit, Samarskit, Eugenit, Fergusonit, Tyrit. Jest spricht man nur von Niobsäure Nb2O5, welche Tantalsäure Ta2 O5 vertritt.

Samarklit (H. Rose Pogg. Ann. 71. 167) ist Uranotantal (G. Rose Pogg. Ann. 48. 666) und Pttroilmenit Hermann's, mit Aeschynit im Granit des Ilmengebirges bei Miask. Scheint die Krystallsorm des Columbit's zu haben. Sammtschwarz, dunkelröthlich brauner Strich, unvollkommener Metallglanz. Härte 5—6, Gew. 5,6. Schmilzt an den Kanten zu schwarzem Glase, und glüht auf wie Gadolinit pag. 443, wird aber ums gekehrt nach dem Aufglühen specifisch leichter (Pogg. Ann. 72. 478). Die

Analyse gab 56 metallische Säure, die hauptsächlich aus Unterniobsäure mit etwas Zinn= und Wolframsäure bestand, 15,9 Fe, 16,7 Uranoryd, 11 Pttererde, R (Nb, Ü). Herrmann glaubte darin einen neuen Stoff Jl= menium entdeckt zu haben, was jedoch H. Kose (Pogg. Ann. 73. 440) wider= legte, während H. v. Kobell wieder darin seine Diansäure erkennen wollte. Merkwürdig ist die Menge seltener Stoffe, worunter Herr= mann sogar 2,8 Thorerde aufführte. Da das Uranoryd auf 20,5 p. C. hinausgeht, so war der Name von G. Rose im Grunde passender, H. Kose wollte ihn daher auch in Uranoniobit umwandeln. Jest gibt man ihm die Formel

(Ü, Ý, Fe, Mn, Ca, Mg, Th, Ce, La, Di) Nb² O⁵. Hier ist auch der röthlichbraune settglänzende Enxenit pag. 789 'zu vergleichen, Gew. 4,9 mit 37,1 "Unterniobsäure", 16,3 Titanoxyd, 8,4 Uranoxydul, 26,5 Cer-, Erbin- und Pttererde, 5,2 Kalk, 3 Eisenoxydul, Wasser 2c. Spätere Analysen (Pogg. Ann. 150. 200) bestätigen im Allgemeinen, daß nur Niobsäure vorhanden ist. Daß Funkenspectrum (Pogg. Ann. 155. 204) zeigte auch noch Lanthan und Didym an.

2. Tantalit (fe, Mn) (Fa, Nb).

Der Ekeberg'sche Name für den Finnländischen, wo er im Kirch=
spiel Kimito und Tammela im Gang-Albit (Oligoklas) der dortigen Gra=
nite mit Turmalin und Smaragd vorkommt. Nach H. Kose (Pogg. Ann.
104. 104. 105) enthalteu sie entschieden Tantalsäure. H. v. Kobell will darin
einen neuen Stoff Dianium Di gefunden haben. Nordenskiöld (Pogg.
Ann. 50. 1056) beschreibt ihn zwar auch

2gliedrig, aber verschieden von Columbit. Das Oftaeder P = a:b:c hat in der vordern 126° und in der seitlichen Endfante 112° 30'. Daraus folgt a:b=1,253:1,534. Die seitliche Endfante ist durch $m=b:c:\infty a$ abgestumpst. Unter P liegt $o=b:c:\frac{1}{2}a$, seltener zwischen P/o noch $v=b:c:\frac{2}{3}a$. In der Säule herrscht $r=9a:4b:\infty c$ mit 57° 6' in der vordern Endfante, freilich ein nicht sehr wahrscheinlicher Ausdruck. $s=a:\infty b:\infty c$

stumpst die vordere und $t=b:\infty a:\infty c$ die seitliche Säulenkante ab. Unter andern kommt auch noch $q=c:\frac{1}{3}b:\infty a$ und darüber $n=c:6b:\infty a$ vor. Die Arystalle sind selten einsach, sondern verwickelte Zwilslinge. Beim Kimito-Tantalit herrscht die Oblongsäule s/t, also wie beim Columbit. Sie stammen von Härkssaari bei Torro im Kirchspiel Tammela, wo sie mit Rosenquarz und Gigantolith brechen. Stark zinnhaltig, Gew. 7,1, also entschieden schwerer als die Columbite. Die von Kimito, wo bei Stogböle die reichste sinnländische Fundgrube ist, wiegen 7,93, Zinnarm, Eisenschwarz, brauner Strich, bei manchen Abänderungen bis ins Zimmtbraun gehend (Pogg. Ann. 101. 625).

Ein Tammela=Tantalit enthielt 83,9 Tantalsäure, 13,8 Fe, 0,7 Mn,

0,66 Zinnoryd; Kimito-Tantalit (Txiolit) 75,7 Tantalsäure, 9,8 ke, 4,3 kn, 9,6 Sn. Zinn soll das Tantal vertreten; ein Theil des Eisens scheint bei den verwitterten ausgelaugt zu sein, daraus erklärt H. Rose den Mangel an Basen.

Finbo=Tantalit bei Finbo und Broddbo ist untrystallinisch, Gew. 6,2—6,5. Der chemische Gehalt 67 Tantalsäure, 16,7 Sn, 6,9 ke, 7,1 Mn, 2,4 Ca. Mit ihnen kommt dann ein Tantalsäurehaltiger Zinnstein (93,6 Sn, 2,4 Ta) vor, so daß zwischen Zinnstein und Tantalit ein förmlicher Uebergang Statt sindet. Damour fand bei Chanteloube Tanstalit mit einem Zirkonerdegehalt, der bis auf 5,7 p. C. stieg, und vielsleicht auch Ta vertritt. Hielmit (Pogg. Ann. 111. 200) aus dem Schriftgranit von Kararsvet enthält 62,4 Tantalsäure. Neuerlich haben sich auch in Rordfarolina (Yancey Cty.) Pfundschwere Krystalle von 5,8 Gew. gestunden mit 76,6 Tantalsäure, 14 ke, 7,7 Mg, Jahrb. 1876. 867.

Pttro=Tantalit wurde schon 1802 von Efeberg (Kongl. Vetensk. Acad. Handl. 1802. XXIII. :.) aus dem rothen Granit von Ntterby unfern Waxholms-Festung bei Stockholm entdeckt. Derbe eingesprengte Massen mit Fettglanz, Apatithärte. Berzelius unterschied Abanderungen von dreierlei Farben: schwarze, braune, gelbe. Alle drei finden sich auf dem gleichen Stück. Der schwarze wiegt 5,39, der gelbe 5,88. Den schwarzen tann man leicht mit Gadolinit verwechseln, allein er hat keine Rieselsäure. Nach Nordenstjöld (Pogg. Ann. 111. 280) 2gliedrig. Vor dem Löthrohr un= schmelzbar, gibt aber einen Glühverlust und wird specifisch schwerer. H. Rose (Pogg. Ann. 72. 158) wies im schwarzen abgesehen vom Wasser 58,6 Tantalsäure, 21,2 Pttererde, 7,5 Ca, 3,9 U, 6,3 Fe, 0,6 W, 0,4 Ca nach. Nach neuern Untersuchungen (Pogg. Ann. 150. 202) enthält die Dt= tererde, 11 Y, 7,2 Erbinerde und 2,4 Ceropydul; die Tantassäure 13,1 Niobsäure 2c. Der gelbe von 4,77 Gew. soll meist amorph sein (Pogg. Ann. 111. 200); der braune von 5 Gew. enthält Niobsäure und viergliedrig, wie Fergusonit, war er das erste Niobhaltige Mineral Schweden's (Nordeustjöld (Pogg. Ann. 111. 286). Später hat sich auch im schwarzen 14 tis tanhaltige Niobsäure gesunden (Itschr. d. g. Ges. XXI. 860), in Norwegen wurde sie schon im Eugenit pag. 789 befannt.

Dianit nannte Hr. v. Kobell (Jahrb. 1860. 446) einen Tammela-Tantalit mit grauem Strich, und von 5,5 Gew., also wesentlich seichter als die andern finnländischen Tantalite, denen er soust außerordentlich gleicht. Die Sache liegt noch im Streit, doch behauptet Kobell (Journ. prakt. Chem. 83. 440) im Columbit, Eugenit, Samarskit, Aeschynit, Polykras, Fergusonit, Tyrit Diansäure nachgewiesen zu haben.

Tapiolit (Pogg. Ann. 122. 604) Fe Ta von Nordenstiöld nach einem finnischen Gott genannt, sand sich im Granit von Sukkula im Kirchspiel Tammela in viergliedrigen dem Zirkon ähnlichen Oktaedern von 123° 1' in den Endkanten. Das schwarze stark glänzende Mineral hatte 15,8 ke, 83,2 Metallfäure, welche sich als 73,9 Tantal= und 11,2 Niobsäure er= wies (Monatsb. Berl. Akad. 1871. 101), schon das hohe Gew. 7,37 ließ darauf

schließen. Der Kochelit (Ither. b. geol. Ges. XX. 250) im Ganggranit von den Kochelwiesen bei Schreiberhau in Schlesien steht dem Attrotantalit nahe, bildet frustenartige Ueberzüge über Titaneisen und Fergusonit in Begleitung von Gadolinit, Xenotim, Monacit, und enthielt 29,5 Niobs fäure, 17,2 Å, 12,8 Zr, 1,2 Th, 7,7 Å 2c.

3. Fergusonit Y'3 Nb.

Wurde zu Kikertaursack am Cap Farewell im Quarz gefunden (Haisdinger Pogg. Ann. 5. 166). Er gleicht dem Pttro-Tantalit im Aussehen, daher beschrieb ihn Mohs (Grundriß II. 668) unter diesem Namen. Nordenstjöld fand ihn bei Ptterby zwischen den Pttro-Tantaliten, und Websky in Schlesien mit Kochelit.

Biergliedrig, aber mit jener merkwürdigen Hemiedrie des Scheelsbleierzes pag. 604. Geht man vom Oftaeder s=a:a:c aus mit 100° 28' in den Endfanten, wornach $a=\sqrt{0,444}$, so haben dazu die quadratische Säule r und das Quadratoftaeder z nicht die verlangte symmetrische Lage. Man muß vielmehr beide als die Hälfte von der vierundvierkantigen Säule $r=a:\frac{1}{3}a:\infty a$ und von dem Bierkantner $z=c:a:\frac{1}{3}a$ betrachten. Geradendssäche $i=c:\infty a:\infty a$.

Pechschwarz, an den Kanten röthlich durchscheinend, blagbrauner Strich, Härte 5-6, Gewicht 5,81 (ber schwedische nur 4,89). Vor bem Löthrohr unschmelzbar. Nach Hartwall (Bogg. Ann. 16. 483) 47,7 Tantalsäure, 41,9 Pttererde, 4,7 Ceroxydul, 3 Zirkonerde, 1 Zinnoxyd, 0,95 Uranorydul. H. Rose zeigte, daß sie keine Tantal=, sondern "Unterniob= fäure" halten, was die schwedischen bestätigten, obwohl die spätern Ana-Insen (Pogg. Ann. 150. 206) selbst bei den Grönländischen 6,4 Tantaljäure fanden, die bei den schwedischen auf 28,5 Tantalfäure neben 29,7 Niob= säure steigen kann. Teschenmacher's Azorit im Trachyt der Azoren bildet kleine grünlich gelbe Quadratoktaeder, die im wesentlichen Unterniobsauren Kalk zu enthalten scheinen. Tyrit (Norwegischer Kriegsgott Tyr) mit Eugenit auf Tromöe, Gew. 5,55, hat nach Kenngott die Form des Fergusonits, und besteht auch im wesentlichen aus "Unterniobsaurer Pttererde", die wie gewöhnlich ausehnliche Mengen von Erbin und Cer, und auch etwas Lanthan und Didym enthält. Bragit ist davon nicht verschieden. Durch die neue Schreibweise der Niobsäure ist Fergusonit Ý3 Nb2 O8 mit Xenotim Ý3 P2 O8 isomorph. Dagegen läßt sich Tapiolit Fe Nb2 O6 damit nicht in llebereinstimmung bringen, obwohl die Krystallform die gleiche ist, und noch mehr fällt die gleiche Form beim Scheel= blei, Tungstein, Gelbblei, Zinnstein, Rutil, Birkon auf.

4. Phrochlor.

Im Zirkonspenit von Frederiksvärn entdeckt, und da er im Feuer sich gelb brennt, von Wöhler (Pogg. Ann. 7. 417) so benannt. Mikrolith von Chesterfield. Auch Koppit scheint ihm nahe zu stehen.

Reguläre Oktaeder, zuweilen Granatoeder und Leucitoeder a: a: ½a und a: a: ½a untergeordnet (Miask). Die Oktaeder sehr scharf ausge= bildet, und dadurch meist leicht vom begleitenden Polymignyt unterscheid= bar. Röthlichbraun durchscheinend. Härte 5, Gew. 4,2.

Vor dem Löthrohr wird er gelb und schmilzt schwer zu einer schwarzbrannen Schlacke. Die Uralischen zeigen ein Aufglühen, und Wöhler fand darin 13,1 Cerhaltige Thorerde, 11 Ca, 5,3 Na, 3,2 Fluor, 67,3 titanhaltige Tantalsäure, welche sich später als "Unterniobsäure" erwies (Pogg. Ann. 48. 80). Die Krystalle erreichen im Ural bis & Zoll Größe. Bei dem in Albit eingewachsenen Mikrolith von Chesterfield geht die Metallfäure auf 80 p.C. Die gelben, scheinbar regulären Oftaeder des Phrrhit (Pogg. Ann. 48. 862) auf Feldspath von Alabaschka finden sich nur in einer einzigen Stufe vor (Kokscharow Miner. Rußl. I. 222), und dürften dem Pyrochlor verwandt sein. Auf den Azoren fanden sich solche Oftaeber, die aus Niobsaurer Zirkonerde bestehen sollen. Die Seltenheit des Minerals und die Schwierigkeit der Analyse haben seit 1826 eine Menge verschiedener Resultate zu Wege gebracht (Rammelsberg, Monatsb. Berl. Akab. 1871. 100), und noch jett wollen sie sich einer guten Formel nicht fügen. Doch enthalten sie keine Tantal= sondern nur Riobsäure, neben Titansäure Ti; Miast hat 7,8 Thorerde und kein Uranorydul, bei Brevig nimmt die Thorerde ab, und bei Frederiksvärn fehlt sie ganz, statt dessen stellt sich 5,2 Uranopydul ein. Das Fluor wird wahrscheinlich einen Theil des Sauerstoffs ersetzen, dann könnte man ungefähr die Formel (Ca, Ce, U, Fe) N 2 O3 + (Ca, Ce) (Ti, Th) herausbringen. Der Roppit (Jahrb. 1875. 67) kommt mit Apatit und Magneteisen im Kalkstein von Scheelingen bei Freiburg vor. Er ist frei von Titan, hat 61,9 Niob= säure, 10,1 Cerhaltige Thorerde, 16 Ca, 7,5 Na, 4,2 K. Für Riobfäure = Nb, würde nach Knop das Verhältniß zu der einfachen Formel R Nb führen, oder R⁵ Nb², wo R = Ce, La, Di, Ca, Na, K, Fe, Mn Neuerlich glaubt man gemäß der specifischen Wärme das Atomgewicht des Cer um die Hälfte vergrößern zu muffen, also für O = 8 statt 46 nur 69 zu setzen, dann würde Ce = Ge, ebenso Lanthan und Didym, was die Formeln grade nicht einfacher machen würde, Ram= melsberg, Berichte deut. chem. Ges. 1876. 1580.

g) Uranerze.

Sie sind die einzigen, aus welchen das Uranmetall leicht in größerer Menge zu gewinnen ist. Klaproth (Beiträge II. 197) entdeckte 1789 das neue Metall in der von den Bergleuten längst bekannten Pechblende, die nun den neuen Namen Uranit oder

Uranpeckerz erhielt. Werner nannte es schlechthin Pecherz, Haus= mann Pechuran, Haidinger Uranin. Coracit vom Lake Superior. Findet sich meist in derben aber großen unkrystallinischen Massen, ohne Blätter= bruch, daher nannte es Mohs untheilbares Uranerz. In Deutschsland sind keine Krystalle bekannt. Dagegen glaubt Scheerer in Norwegen, wo er stets in Begleitung von Niobs und Tantalsaurem Urans Manganoxydul vorkommt, reguläre Oktaeder mit Würfel deutlich beobachtet zu haben (Pogg. Ann. 72. 871).

Ein halbopalartiger Bruch mit Fettglanz, zuweilen gerundete nierensförmige Oberfläche. Pechschwarz mit bräunlich schwarzem Strich. Härte 5—6, Gew. 6,46.

Vor dem Löthrohr unschmelzbar, in der Drydationsflamme gelbe und in der Reductionsflamme grüne Gläser. In Salpetersäure löst es sich leicht zu einer grünlich gelben Flüssigkeit. Als wesentlichen Gehalt sieht Rammelsberg das Uranoxydoxydul Ü Ü an; er fand davon in der Pechblende von der Grube Tanne bei Joachimsthal 79,1 p. C. neben 6,2 Blei, 3 Gisen, 1 Arsenik, 2,8 Kalkerbe, 5,3 Kieselsäure zc. Darnach könnte man wähnen, daß sie isomorph mit Magneteisen pag. 746 sei. Karsten (Pogg. Ann. 26. 491) wies Spuren von Selen nach, das er bei der von Schneeberg mit dem Löthrohre noch erkannte, Wöhler (Pogg. Ann. 54. 600) einen Vanadiumgehalt. Ueber Spuren von Kupfer, Wismuth 2c. darf man sich nicht verwundern, da sie namentlich von kleinen Rupfertiestrümmern häufig durchzogen wird. Noch weniger fällt ein Gehalt von Phosphorsäure auf, denn sie ist die Mutter des Uranglimmer pag. 597. Das krystallisirte Uranpecherz, was sich bei Balle in Sätersdalen zu= sammen mit "Niob-Pelopsaurem" Uran-Manganorydul (Pogg. Ann. 72. 669) findet, hatte sogar einen bedeutenden Gehalt jener merkwürdigen Metall= fäuren, neben denen Uranoxyd auch im Samarstit eine Rolle spielt, wie es überhaupt in der ganzen Gruppe der Tantalate vorkommt.

Breithaupt unterscheidet Pechblende mit schwarzem, olivengrünem und pomeranzengelbem Strich. Letteres (Uranisches Gummierz) gleicht der Gummigut, sieht hyacinthroth aus, und hat nach Karsten die Formel 4 H + Ca³ P. Es kommt zu Johann-Georgenstadt vor, und ist wahrscheinlich schon Zersetungsprodukt. Haidingers Eliasit von Joa-chimsthal ist amorph und dunkel pechfarbig (Pogg. Ann. Ergänzb. IV. 248).

Uranoder, ein wasserhaltiges Uranoxyd, das in Schnüren die Pechsblende durchzieht und in schmalen Bändern einhüllt, von gelber Farbe. In den Stücken von Johann-Georgenstadt kann man den Prozes von Pecherz, durch das Gummierz zum Ocker vollständig verfolgen. Der prachtsvoll citronengelbe von Joachimsthal entsteht durch Zersetzung des dortigen Uranvitriol, wie schon die mitvorkommenden kleinen Gypskrystalle besweisen. Er besteht daher nach Kenngott aus mikrostopisch sasrigen Krysstallen. Vergleiche auch den zeisiggrünen Uranophan im Granit von Kupferberg in Schlesien (Zeitschr. deutsch. geol. Ges. XI. 284; XXII. 91), der Kieseleerdehaltig von Websty als Thomsonit gedeutet wird, in welchem des Aluminiums durch Uran vertreten sind. Der Uranotil von Wölsendorf, citronengelbe zweigliedrige Nadeln, enthält neben 13,8 Si 66,7 Uranoxyd, 5,3 Ca, 12,6 H, Jahrb. 1870. 780.

Liebigit Smith (Liebig's Ann. Chem. u. Pharm. 66. 264) mit Uranpecherz von Adrianopel, eine grüne Zersetzungssubstanz, die aus Ü² C + 2 Ca C + 36 H bestehen soll, mit 38 Ü, 45,2 H, 8 Ca, 10,2 C. Der smaragdzgrüne Voglit (Ü, Ca, Cu) C + H kommt in zarten Schuppen auf Uranpecherz der Eliaszeche zu Joachimsthal vor. Uranvitriol pag. 649.

Uranpecherz bricht hauptsächlich im Erzgebirge: Johann-Georgenstadt, Schneeberg, Annaberg. In Böhmen zu Joachimsthal, Przibram, Redruth in Cornwall. Die großen berben Stücke finden wir in allen Samm-lungen. Es dient in der Porzellanmalerei zum Schwarz und Gelb, und zum Färben des Glases. Essiglaures Uranoxyd gilt als das beste Reasgenzmittel auf Phosphorsäure. Die Joachimsthaler enthalten 0,2 Banadinsäure, man verarbeitete daselbst seit 1852 jährlich 30—50 Etr., die 10 A dieses seltenen Stoffes lieserten. Jeht kommen die Präparate hanptsächlich als Urangelb Na Ü² H⁶ in den Handel, jährlich etwa 70 Etr. im Werthe von 170,000 Reichsmark. Zu Joachimsthal bricht das Uranerz in größern Mengen mit Silbers, Wismuths, Nickels und Kobalterzen, aber sie wurden über die Halbe gestürzt, oder in den Gruben als Berssatz zurückgelassen. Darin bildeten sich dann durch Jahrhundert lange Einwirkung der Atmosphärilien jene zahlreichen Kohlens, Schwesels, Phosphorsauren 2c. Salze.

h) Kupfererze.

Sie gehören zwar zu den edelsten für die Gewinnung des Kupfers, haben aber gegenüber den geschwefelten Kupfererzen eine geringe Bedeutung für den Bergbau. Mineralogisch interessant ist vor allem das

Rothkupfererz. Kupferroth nach seiner Farbe. Aes sui coloris Rothkupfer Agricola 702. Als stetiger Begleiter des gediegenen Kupserskonnte seine Beschaffenheit den ältern Mineralogen kaum entgehen. Ohne Zweisel ist bei Theophrast 70, wo er von einem Steine redet, der dem Carbunculus ähnlich, aber schwerer sei, unser Erz gemeint, da er zwischen andern salinischen Kupfererzen eingesprengt war. Vielleicht auch Caldarius Plinius 34. 20. Cronstedt § 193 nannte es rothes Kupserglas, daher bei R. de l'Isle Essai 1772. 364 noch für Cuivre vierge gehalten, dem nur die Malleabilität sehle, erst später hieß es III. 331 Cuivre vitreuse rouge, Cuivre oxydulé. Red oxide of Copper. Cuprit.

Reguläres System in ausgezeichneten Formen. Das Oktaeder herrscht, und zwar deutlich blättrig, selkener das selbständige Granatoeder, doch kommen beide von Zollgröße um und um gebildet bei Chessy und auf den Gumeschewsk'schen Kupfergruben am Ural vor. Noch häusiger sinden sich beide Oktaeder und Granatoeder in Verbindung, woran bald das eine, bald das andere sich mehr ausdehnt. Der Würfel ist schon viel ungewöhnlicher, aber am Ural sind ihm Oktaeder, Granatoeder und Pyramidenwürsel a: $\frac{1}{3}$ a: ∞ a untergeordnet, eine Form,

die auffallend an dortige Aupfertrystalle durch ihren ganzen Habitus ersinnert. Aleine selbständige Würfel sinden sich auf den Aupsergruben von Cornwallis, und zu Moldawa im Banat. Das Leucitoeder a: a: ½a stumpst die Kanten des Granatoeders ab. G. Rose erwähnt von den Gumeschewst'schen Gruben auch eine Abstumpfung zwischen Granatoeder und Oftaeder, einem Pyramidenoktaeder a: a: 3a angehörend. Der Pysramidenwürsel a: ½a: wa, das Pyramidengranatoeder a: ½a: ½a, also sämmtliche 7 reguläre Körper sind vertreten. Dagegen Zwillinge nicht bekannt, wohl aber gestrickte Formen (G. Rose Reise Ural I. 2011) von großer Schönheit und zart wie das haarförmige Rothkupsererz von Rheinbreitensbach: es sollen dünne Würfel sein, die sich nach der oktaedrischen Aze verlängert haben.

Dunkel Cochenillroth mit blutrothem Strich. Biele Krystalle scheinen stark durch, und zeigen dann Diamantglanz, und den starken Brechungserponenten 2,849. Verräth sich gewöhnlich durch Malachit. Härte 3—4, Gew. 6.

Rupferoxydul Gu mit 88,8 Cu und 11,2 Sauerstoff. Semioxyd, H. Rose (Pogg. Ann. 120. 1) hat auch ein grünliches Quadrantoxyd Cu+4O hergestellt. Rupferhammerschlag besteht vorzugsweise daraus, man hat es auf nassem und trockenem Wege krystallisirt bekommen (Pogg. Ann. 49. 401). Die Löthrohrstamme färbt es deutlich grün, schmilzt und reducirt sich zu Rupser, was beim Erkalten von Kupseroxyd schwarz anläust. Rupseroxydul gibt in der innern Flamme farblose Gläser, die erst beim Erkalten schwegestroth werden, in der änßern dagegen smaragdzgrüne von Kupseroxyd. Mit verdünnter Schweselsäure übergossen scheidet sich Kupser aus, ohne daß die Krystalle ihre Form verlieren

 $\dot{\mathbf{G}}\mathbf{u} + \ddot{\mathbf{N}} = \mathbf{C}\mathbf{u} + \mathbf{C}\mathbf{u} \, \ddot{\mathbf{N}}$, Jahrb. 1865. 403.

Rothfupsererz zeigt sich häusig als Zersetzungsprodukt von gediegenem Rupser, das beim Zerschlagen nicht selten noch unzersetzt darin steckt. Nach Wibel erzeugt es sich nicht durch unmittelbare Orydation des Aupsers, sondern durch Reduction vorher gebildeter Orydsalze. Man sindet es nicht blos auf den verschiedensten Grubcu, wo gediegen Aupser vorkommt, sondern auch an alten Geräthschaften, die lange in der Erde begraben waren, wie z. B. den Wassen und Schmucksachen der Celten, die entsweder ganz aus Aupser oder aus Bronze bestehen. In beiden Fällen durchzieht das entstandene Rothsupsererz die Masse. Schon R. de l'Isle (Crist. III. 252) erkannte in dem Pserdesuße einer antisen Bronzestatue, welche 1777 bei Lyon ausgegraben wurde, kleine Cubo-Ostaeder. Erst aus ihm entstand der Aerugo nobilis, ganz in derselben Weise, wie am Ural die Malachite aus dem gediegenen Kupser durch Verwitterung des Rupseroryduls (G. Rose Reis. Ural. I. 272). Dadurch sind dann auch die schönen

Afterkrystalle mit Malachit erklärt, welche zu Chessy bei Lyon und auf den Gumeschewskichen Gruben am schönsten vorkommen.

Schlechter kennt man sie von der Grube Käusersteimel bei Sayn-Altenstirch auf dem Westerwalde, auch im untern Keupermergel von Heilbronn. Ringsum wie Modelle ausgebildet liegen sie im Letten oder anderm Muttergestein, sind an der Oberstäche grün, auch fasrig, bald ganz bis zum Nittelpunkte, bald aber bleibt auch noch ein innerer unzersetzer Kern. In Dünnschliffen kann man den Umwandlungsprozeß genau versfolgen, die grünen Fasern des Malachits fressen sich allmählig in die dunkele Oxydulmasse ein.

Arystallisirt oder doch blättrig frystallinisch ist das meiste. So gewinnt man es in vielen centnerschweren Blöcken am Ural, in deren innerstem Kern die hohle Druse sich sindet. Schon Pallas beschreibt von
dort 30 % schwere Krystallstücke: Gumeschewskoi, Nischne-Tagisk und die
Turzinster Gruben bei Bogoslowsk sind die drei Hauptpunkte. Vereinzelte Krystalle kommen am Altai vor und besonders große Drusen auf
der Grube Migry (Karabach) im Kaukasus. Die Kupsergruben von Cornwallis sind längst berühmt, wo es ebenfalls gern mit gediegenem Kupser
bricht. Erst 1812 wurden die schönen Krystalle von Chessy bei Lyon
gefunden. Noch später wurden die Massensunde von Chili, Peru, Bolivia, Südaustralien 2c. bekannt. Auch das Banat ist reich. Auf dem
Schwarzwalde kam es früher auf der Leopoldsgrube bei Rippoldsau mit
gediegenem Kupser vor. Am Besuv zuweilen als Ueberzug schlackiger
Auswürse.

Aupferblüthe als haarförmiges Rothkupfererz bildet prachtvolle karminrothe Fasern, kurz und zart, von Haardicke, für reguläres Krystall= system allerdings etwas sehr Ungewöhnliches. Auch glaubte Suctow (Pogg. Ann. 34. 434) bei Rheinbreitenbach ein blättriges Rhomboeder von 99° 15' in den Endkanten nachweisen zu können. Gewöhnlich seien es aber reguläre sechsseitige Säulen mit Geradendfläche, woran das Rhom= boeder die abwechselnden Endecken abstumpfen würde. Um die Rhein= breitenbacher Nadeln, welche in den obern Teufen des Ganges vorkamen, zu erkennen, darf man sie nur auf Wachs stecken, und mit der Lupe im reflectirten Lichte betrachten, sie spiegeln dann nur vier= und nicht sechs Mal. Da nun auch die schönen Haare im Brauneisenerz von Nischne-Tagilst (G. Rose Kryft. Chem. Min. 63) deutlich verlängerte Würfel mit Ottaeber und Granatoeder sind, so hat man wenigstens bis auf weiteres keinen Grund, dieses reine haarförmige Rupferoxydul für anders als regulär krystallisirt zu halten. Moldama, die Gruben von Cornwallis liefern Beispiele. Das Rheinbreitenbacher soll etwas Selen halten. Dichtes Rothkupfererz wird gern unrein und geht dann über in

Ziegelerz. Dasselbe hat seinen Namen von der dunkel ziegelrothen Farbe. Es kommt dicht und erdig vor, die Farbe des letztern ist höher. Chemisch besteht es aus einem Gemisch von ke H mit En. Es hat in sofern einiges Interesse, als man häufig mit Entschiedenheit nachweisen kann, daß es lediglich ein Verwitterungsproduct des Kupferkieses sei, so zu Nanzenbach bei Dillenburg, auf der Grube Herrensegen im

Schwarzwalde 2c. Aupferkies Gu Fe durchzieht in unzersetzten Fäden noch die Masse, es durste nur der Schwefel durch Sauerstoff ersetzt werden um sich in Gu Fe umzuwandeln. Ein Theil des Aupferorydul wurde zum Malachit verwendet, der sich auf gleichen Erzstufen findet. Kommt das Ziegelerz in Gesellschaft von Rothkupfererz vor, wie auf den Tursinster Gruben, so scheint das Eisenorydhydrat zum Rothkupferocher hinzugetreten zu sein.

Kupferpecherz oder Pechkupfer entsteht ebenfalls durch Zersetzung des Rupferkieses, hat aber ein ganz Pechartiges Aussehen, Pechsglanz und Pechschwarz mit braunem Strich. Härte 4—5. Im Sidirischen von den Turzinster Aupfergruben ist 12 Cu, 20,6 U, 17,7 Si, 49 ke. Das Kupfer ist also stärker orydirt. Ohne Zweisel entstehen zunächst Bitriole, welche durch kohlensaure Alkalien ihrer Säure beraubt werden. Auch Condurrit von der Condurra Grube in Cornwall ist augenfällig ein Zersehungsprodukt von Kaffeebrauner Farbe, was bei Berwitterung ins Erdige übergeht. Nach Kammelsberg (Pogg. Ann. 71. 1005) im Wesentlichen ein durch Arsenik, Schwefel 2c. verunreinigtes Kupfervorydul. Arsenige Säure durch Wasser ausziehbar. Dela sossiit von Katharinenburg bildet Graphitartige Blättchen mit 47,4 Cu und 48 ke, Jahrb. 1873. 1872. Der Taltalit von den Taltalgruben in Chili ist ein sassiges Turmalins und Hornblendegestein, wozwischen zahlreiche rothe Flecke von Kupservydul und Ziegelerz eine Verhüttung ermöglichen.

Rupferschwärze (Black oxyd of Copper) nannte Werner den schwarzen erdigen Beschlag des Kupferkieses. Man findet ihn häufig, er zeigt aber neben Kupferoxyd auch Manganoxyd und Wasser. Herrenseegen auf dem Schwarzwalde gibt die ausgezeichnetste Reaction von Kupferoryd, sie muß sehr rein sein. Auch das künstliche Cu ist ein schwarzes Pulver. Uebrigens muß man es nicht mit dem blauen Kupfer= indig verwechseln. Nach Rammelsberg (Pogg. Ann. 80. 206) kommen in den reichen Kupfergruben am Lake Superior braunschwarze, theils sogar blättrige schwer zersprengbare Massen von 5,9 Gew. vor, die 99,4 p. C. Rupferoryd enthalteu (Melakonit). Kenngott bekam sie in regulären Arnstallen (Afterkrystallen), die in himmelblaues Rieselkupfer eingewachsen waren. Jedenfalls sind die blauen und grünen Flecke mit der schwarzen Masse jo innig verwachsen, daß das eine aus dem andern entstanden sein muß. Da man schon mit der Lupe erkennt, wie schwarze Risse in das Blaue eindringen, ähnlich bem Serpentinisirungsprozeß, jo wird Riesel= tupfer wohl das Ursprüngliche sein. Das fünstliche Kupferoxyd trystal= lisirt nach Jenzsch 2gliedrig (Pogg. Ann. 107. 047). Interessant ist auch Semmola's

Tenorit auf Lavenauswürflingen des Besuvs besonders an den Boccoli von 1760. Es sind starkglänzende äußerst dünne schwarze Blättschen, mit schwarzem Strich, die mit Flüssen smaragdgrüne Gläser geben. Es soll krystallisirtes reines Kupferoxyd sein (Bulletin geol. de France

1842. tom. 13. 200), und optisch zweigliedrige Eigenschaften haben (Jahrb. 1867. 710). Die Melaconisa (Roth, ber Besub pag. 312) bildet ein schwarzes Pulver auf der Lava in der Fossa Vetrana. Erhist man 3 Cu + 2 Fe Gl mit einander, so kommt ke + Cu Gl + Gu Gl. Lettere lösen sich in heißer Salzsole, woraus Eisen das Kupfer fällt. Darauf beruht der Hunt-Douglas Prozeß, Berg. Hütt. Zeit. 1876. 257.

i) Binkerze.

Sind bei uns zwar äußerst unbedeutend, aber Amerika hat ein in= teressantes Vorkommen in Rothzinkerz ober besser Zinkoryd. Zinkit, Red oxide of Zink (Bruce Silliman Amer. Journ. 1. 26). Die rothe Farbe bankt es blos einem zufälligen Mangangehalt, Hapes meint kleinen Schuppen von Eisenglanz. 6gliedrig mit den Winkeln des Korundes pag. 365. Das natürliche findet sich zwar nur in späthigen Stücken, allein so groß, daß man eine reguläre sechsseitige Säule von 120° baraus spalten kann, so deutlich sind die 3 Blätterbrüche der Säule, und noch etwas deutlicher ift die Geradendfläche. An fünstlichen sehr glänzenden Kryftallen, welche sich bei verschiedenen Hüttenprozessen bilden, kommt die Säule mit Endfläche sehr schön krystallisirt vor, ihre Endkanten werden durch ein Diheraeder a: a: oa: c abgestumpft, und zeigen 127° 40' in den End= kanten (23' von r Korund abweichend), indeß stumpft das nächste stumpfere Dihexaeder 2a: a: 2a: c sämmtliche Endfanten ab, was beim Korund das blättrige Rhomboeder bildet. Bei den fünstlichen von Borbeck kommen auch Didodekaeder vor, Pogg. Ann. 122. 406. Das natürliche Vorkommen ist hoch morgenroth mit oraniengelbem Strich, starker Glanz mit Durchscheinenheit. Härte 4, Gew. 5,5.

Bor dem Löthrohr schmilzt es nicht, gibt aber einen deutlichen Zink-Nach Whitney (Pogg. Ann. 71. 169) enthält es 96,2 Zu, und 3,7 Manganoryd. Mit Franklinit pag. 750 bei Franklin und Sparta zu Sussex County in New-Yersen, zu Sterling in blättrigen Massen mit Magneteisen. Es kommt daselbst in krystallinischen Kalklagern des Laurentischen Gneuses in solchen Mengen vor, daß es zur Darstellung des Zinkes benutt wird: nach Credner (Peterm. Geogr. Mitth. 1871. 46) werden jährlich 560,000 Ctr. Erze gewonnen, die 160,000 Ctr. Zinkweiß und 12,000 Ctr. Zinkt geben. Das Zinkt wird abdestillirt, und der Rest im Hochofen auf Eisen verschmolzen. Der weiße Beschlag auf dem Franklinit soll kohlensaures Zinkoryd sein. Das reine Zinkoryd ist an sich weiß, allein die künstlichen Krystalle sind auch gewöhnlich durch etwas Eisenorydul gelb gefärbt, und erinnern durch ihren Glanz an gelbes Buntbleierz. Um häufigsten sieht man es in zolldicken Krusten als un= krystallinische gelbgrüne Masse, welche sich an den Wänden des Hochofenschachtes ansetzen (Gichtenschwamm), z. B. zu Ludwigsthal bei Tuttlingen. Denn das Zink findet sich in den verschmolzenen Eisenerzen sehr verbreitet.

Kadmiumoryd bildet sich in Schlesien in Rissen schadhafter Desstillationsgefässe des Zinkes in glänzend schwarzbraunen Oktaedern des regulären Systems, 8,1 Gew. (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 55. 110).

k) Antimonerze.

Sie finden sich zwar auch nur sparsam, sind aber wegen ihres Isodimorphismus mit den entsprechenden Arsenerzen von Bedeutung.

Weißspießglanz Sb. Dieser alte Werner'sche Name ist gegenüber dem Roth- und Grauspießglanz vortrefflich gewählt, daher sollte man den umgekehrten Namen Spießglanzweiß oder Antimonblüthe nicht annehmen. Es wurde zuerst von Mongez (Journ. de Phys. 1783 pag. 66) zu Allemont als Chaux d'antimoine native bezeichnet, und weiter 1787 aus den Bleierzgruben bei Przibram von Rößler in Prag beschrieben. Klaproth (Beiträge III. 1886) erkannte das reine Spießglanzoryd darin. Antimoine oxydé. Valentinit. Exitèle.

Zweigliedrige Oblongtafeln, woran die Endfläche h sich durch starken Perlmutterglanz auszeichnet, man kann diese daher als den Hauptblätterbruch bestrachten, obgleich sie sich in Blätter absondert. Die schmale Seite dieser Taseln wird durch $M = b: \frac{1}{4}a: \infty$ e mit Winkeln von 136° 58' (137. 42

Groth) zugeschärft; diese Säule zeigt zwar Blätter=

brüche, aber die Faserung längs der Aze c ent=
stellt sie sehr. Der Hauptblätterbruch h = b: ∞a: ∞c stumpst die
scharse Säulenkante gerade ab. Am langen Ende der Tasel herrscht gewöhnlich eine Endsläche c = c: ∞a: ∞b, doch gibt Mohs auch ein
Paar p = c: 2b: ∞a 70° 32′ an. Selten die Oktaederslächen o =
a: b: c, welche Rechtecke bilden, weil sie in der Zone M/p liegen. Die
Blätter auf dem Bleiglanz von Przibram mit kleinen rothen Blendekrystallen sächern sich häusig, indem die langen Azen a der Taseln sich unter
verschiedenen Winkeln von einander entsernen. Man muß sich hüten, sie
nicht mit dem dortigen Weißbleierz zu verwechseln, dem sie im Demantglanz und weißer Farbe gleichen. Allein sie haben Sppshärte, und nur
5,5 Gew. Die beiden optischen Azen liegen einander »excessivement
voisins.«

Schmilzt schon im bloßen Kerzenlicht unter Bildung von schweren weißen Antimondämpfen, welche die Flamme grünlich färben. In Salzsfäure leicht löslich, doch wird die Auflösung mit Wasser verdünnt milchig, weil das Wasser Sb El³ theilweis wieder zu Sb zersetzt, welches mit einem Theil des unzersetzten Antimonchlorids ein unlösliches Salz bildet. Reines Antimonoryd mit 84,3 Sb und 15,7 Sauerstoff.

Das blättrige Weißspießglanz findet sich zu Przibram, Allemont, Sudham in Ostkanada 2c.; das excentrisch strahlige dagegen ausgezeichnet zu Malaczka in Ungarn und auf der neuen Hoffnung Gottes zu Bräunsdorf bei Freiberg. Hier liegt nicht selten auf einem einzigen Handstück das graue (Sb S³), weiße (Sb) und rothe Spießglanz (2 Sb S³ + Sb) nebeinander.

Senarmontit, Oftaebrisches Antimonogyd, in regulären Ottaebern von 4—5 Linien Durchmesser sand Senarmont (Ann. chim. phys. 3. ser. 31. 504) bei Qued-Hamimim in der Provinz Constantine in einem mergeligen Gestein, worin es wahrscheinlich durch giftige Quellen, wie das 2gliedrige bei Ain-el-Bebuch abgesett ist. Die Ottaeber sind etwas blättrig, ihre start lichtbrechende Kraft mit lebhastem settartigem Diamantglanz macht sie dem Weißbleierz ähnlich, aber sie haben nur reichlich Gypshärte und 5,3 Gew. Sie polarisiren wie Voracit das Licht, was vielleicht von eingesprengten Blättchen arseniger Säure herrührt. Vor dem Löthrohr verhält es sich vollsommen wie das 2gliedrige. Es kommt in solcher Menge vor, daß man es bergmännisch gewinnt und wie Bleiweiß zur Farbe benützt. Auch zu Perneck bei Bösing in Ungarnmit Weiß- und Rothspießglanz.

Schon lange wußte man, daß beim Saigern des Grauspießglanzes von Wolfsberg auf dem Unterharze sich neben dem Zgliedrigen auch oktaedrische Krystalle von Sb bilden (Pogg. Ann. 26. 180). Mitscherlich (Pogg. Ann. 49. 400) stellte sogar beide auf nassem Wege dar: löst man Sb in wässrigem kochendem Natron, und läßt die Sache beim Ausschluß der Luft erkalten, so erhält man zuweilen meßbare reguläre Oktaeder. Sett man dagegen zur kochenden Auflösung von Na C Antimonchlorid

(Sb Gl3), so scheidet sich Sb in 2gliedrigen Säulen aus.

Spießglanzocher. Eine Werner'sche Species. Bildet strohgelbe Ueberzüge auf Grauspießglanz, das ihn leicht verräth. Zuweilen füllt er, wie zu Kremnitz und Felsöbanya, sogar die Stelle der Krystalle vollstommen aus (Stiblith), und diese unkrystallinische Masse kann sogar Apatithärte erreichen. Das Gewicht variirt von 3,7—5,3. Dem ochrigen Vorkommen scheint neben Antimoniger Säure (SbO4) ein Wassersgehalt wesentlich. Die dichten haben zwar auch Wasser, allein es scheint nicht immer nothwendig,

Bei Cervantes im Spanischen Galicien sind durch Zersetzung des Grauspießglanzes hellisabellgelbe blättrige Massen von 3—4 Härte und 4 Gew. entstanden, die aus reiner wassersteier Antimoniger Säure Sb O⁴ = Sb O³ Sb O⁵ bestehen. Zu Pereta in Toskana fand sie sich in dünnen Krystallnadeln, die Dana Cervantit nennt (Silliman Amer. Journ. 2. ser. 14. 11). In der Provinz Canstantine sollen sogar Verbindungen wie 2 Sb O⁵ + 3 Sb O⁵ + 15 A 2c. vorkommen. Sonst spielt die Antimonigezund Antimonsäure keine sonderliche Rolle; sie scheint noch in dem seltez nen Romeit pag. 608 zu stecken.

1) Ursenikerze.

Sind in der Natur noch seltener als die Antimonerze, weil sie sich schon im bloßen Wasser wenn auch schwer lösen. Die künstlichen nehmen jedoch durch ihre Parallele mit den genannten die Aufmerksamkeit in Anspruch.

Arjenige Saure As (Weißarsenit), das unter dem Namen Rattengift wohlbekannte Ding. Man hat es auch Arsenikblüthe genannt, doch verstand Werner darunter besser ben Pharmakolith pag. 581, denn die Ausblühungen der Arsenigen Säuren auf Erzgängen sind eine seltene Erscheinung, sie kommt höchstens als mehliger Beschlag oder in feinen Nadeln da vor, wo in alten Grubengebänden gediegen Arsenik, Arsenikties ober Speiskobalt verwittern. Cronstedt (Mineral. § 238) nannte sie Calx arsenici nativa pura, Romé de l'Isle Crist. III. 40 erwähnt die octaedres aluminiformes, die auf den Gifthütten zu Andreasberg und in Sachsen so bekannt sind. Diese kleinen fünstlichen Oktaeder haben blättrige Brüche, und gehören dem regulären System an. Weiß, durchsichtig, mit starkem Glanz, Härte 2-3, Gew. 3,6. Gesmack herbe, sußsalzig. In Rolben sublimirt sie sich stets in kleinen Oktaebern. Indeß erwähnt Wöhler (Pogg. Ann. 26. 178) eines Sublimationsproductes aus einem Robalt-Röstofen von Schwarzenfels in Kurhessen mit Liniengroßen Krystallen von ausgezeichnetem Perlmutterglanz wie beim Strahlzeolith. Das schien mit Weißspießglanz zu stimmen. Neuerlich finden sich auf alten Römer= werken von San Domingos in Portugal Zolllange rhombische Krystalle, die durch Selbstentzündung der Erze entstanden, sie setzten sich an heißen Wänden bei 200° ab, im kalten dagegen Oktaeder, Berg. Hüttz. 1869. Auf der Halsbrückner Hütte zu Freiberg kamen flächenreiche Krystalle vor, die Groth (Bogg. Ann. 137. 422) gemessen hat, Säule M4M betrug 138° 48'. Demnach sind Sb und As isodimorph, mit dem Unterschiede, daß sich beim Weißspießglanz gewöhnlicher das 2gliedrige, bei der Arsenigen Säure dagegen das reguläre System ausbildet. fcwache Säure, gegen Weinstein= und Traubensäure sogar Basis. Dampf reducirt sich auf glühender Kohle leicht zu Arsenik.

Wenn fünstliche Arsenige Säure nicht Zeit zum krystallisiren hat, so bildet sie ein Opalartiges Glas (amorphe, glasige), das nach einiger Zeit porzellanartig undurchsichtig, matt und etwas unlöslicher wird; sie steht um, d. h. sie geht aus dem unkrystallinischen Zustande in den krystallinischen über. Löst man solche unkrystallinische in verdünnter siedender Salzsäure, so sepen sich beim langsamen Erkalten Arystalle unter Lichtschein ab (H. Rose Pogg. Ann. 35. 481). Der Lichtschein sindet nicht statt, wenn man zur Lösung krystallinische nimmt. Daher bleiben auch die Arystalle durchsichtig und glänzend. Merkwürdig sind die Arsenikerische in Steiermark (Journ. prakt. Chem. 1861. 82. 100), welche Stücke von

Erbsengröße (5½ Gran) genießen, fett werden, allmälig aber doch wie Branntweintrinker herunterkommen.

Ocher.

Unter Äzoa verstanden schon Griechen und Römer erdige Producte, besonders Brauneisenocher pag. 768. Ochra nativa sive Sil, Berggeel oder schmilin Agricola 706. Nach Henkel Pyritologia 713 bedeutet es "nach unserer Materialisten Verstande niemals was anders, als eine gegrabene gelbe Erde." Wallerius definirt Ocher allgemein als terrae metallicae, in diesem Sinne wird es heute genommen. Es sind erdige Beschläge, Zersehungsproducte oxydischer Erze, wovon wir die meisten an der betreffenden Stelle angesührt haben. Man schreibt auch Ocher.

Eisenerze geben gelbe und rothe Ocher, jenes das Hydrat, dieses

bas reine Oryb.

Manganerze geben schwarze Ocher, weil der gewöhnliche höchste Orydationszustand, Mangansuperoryd Un, schwarz ist. Wenn solche kobalthaltig werden, heißen sie

Schwarzer Erdkobalt. Als Muster gilt der von Saalfeld. Derselbe kommt in derben Massen vor, hat die Consistenz des trocknen plastischen Thons, bläulich schwarz mit einem glänzenden Strich, der an dichten Graphit erinnert. Rammelsberg wies darin 40 Un nebst 9,5 Sauerstoff, 19,4 Co, 4,3 Cu, 21 H nach, und hält ihn deßhalb für (Co, Cu) Mn2 + 4 H. Das Rupfermanganerz von Ramsborf (Pogg. Ann. 54. 647) sieht auch bläulich schwarz aus, bildet öfter kleine traubige Ueberzüge, hält bis 14,6 Cu, und soll Run2 + 2 H sein. Der Schwarzwälder schwarze Erdkobalt auf Silbergängen mit Schwerspath ist ein Berwitterungsproduct des dortigen Speiskobaltes, und daher stark arsenikhaltig bei wenig Mangan. Manche halten- etwas Lithion, Lithiophorit pag. 774. Werner unterschied auch einen braunen und gelben Erbkobalt, was nur unreine Gemenge sind, namentlich mit wasserhaltigem Arseniksaurem Eisenoryd. Unter andern kamen sie auch auf Grube Wolf= gang bei Alpirsbach zum Vorschein, sie gaben sogar ungeröstet vortreffliche Smalte. Den rothen Erdkobalt haben wir pag. 580 genannt.

Chromocher von Creuzot bei Autun ist ein durch Er blaß apselgrün gefärbtes Thongestein, was als Bindemittel von Quarz dient, es werden an 13 p. C. Chromoryd darin gesunden. Wolchonskoit pag. 462 von Oschansk Gouv. Perm ist ein krantgrüner Thon, der an 34 p. C. Er enthalten kann. Zwischen den Fingern gerieben wird er wie Bol glänzend, und dient als Farbe. Werner verstand unter Chromocker fälschlich das verwitterte Nadelerz.

Bleiocher, Oxydationszustand des Bleis, sindet sich häufig auf Gängen, wo Bleiglanz in salinische Erze verwandelt worden ist. Am häufigsten der gelbe Bleiocher Pb, ein blaßgelbes Mehl, was die Drusen von Weisbleierz zu Freiberg, Hausbaden zc. bepudert. Wenn

man es mit Gummi in der Hand anmacht, damit es auf der Rohle festliege, so bekommt man sogleich kleine Bleireguli und einen gelben Bleibeschlag. Die künstliche Bleiglätte krystallisirt in gelben und rothen rhombischen Taseln des zweigliedrigen Systems (Pogg. Ann. 49. 400). Ulrich (Sizungsber. Wien. Atad. 1858. XXVIII. 17) erwähnt auch pentagonale Polyeder. Soll sich in Mexicanischen Vulkanen erzeugen. Seltener ist die Men nige Pd'Ph von hoch morgenrother Farbe. Sie kommt auf alten Halden einer verlassenen Bleigrube zu Bleialf bei Trier vor, kann hier aber Kunstprodukt sein. Schlangenberg, Insel Anglesea, Badenweiler in Baden 2c. werden angegeben. Sewöhnlich als Ocher. Bleisuperoryd Pb (Plattuerit) kommt in kleinen sechsseitigen Taseln des sechsgliedrigen Systems von 9,4 Gew. und Diamantglanz zu Leadhills in Schottland vor.

Wismuth ocher Bi mit 89,8 Bi findet sich als gelbgrüner Besichlag auf gediegenem Wismuth, besonders schön zu Johann-Georgenstadt. Manchmal wird die Masse schlensauer, wie die grüngelben Nadeln im Thoneisenstein von Ullersreuth (Fürstenthum Reuß), die Asterkrystalle von Schweselwismuth sein, sollen pag. 529. Hermann's Karelinit von der Grube Sawodinsk am Altai ist ein derbes Oxysulphuret Bi Bi.

Tellurocher Te soll in kleinen gelblichweißen Halbkugeln zu Facesbay mit Tellur vorkommen.

Molybdän och er Mo als schwefelgelbes Pulver mit Schwefels Molybdän, Linnas in Smaland zc. Lanadinoch er V soll auf gestiegenem Kupfer am Obernsee liegen.

Wolframocher pag. 793, Uranocher pag. 801, Ziegelerz pag. 804 2c. haben wir schon oben erwähnt. Hy och lorit (Grüneisenerde) bildet erdige zeisiggrüne Beschläge auf Quarz mit gediegenem Wismuth zu Schneeberg. Nach Schüler 50 Kieselerde, 14,6 Thonerde, 13 Wismuthsoryd, 10,5 Eisenorydul, 9,6 Phosphorsäure. Verhärtet erinnern sie lebshaft au Chloropal pag. 257, wie zu Ullersreuth, Schindelloh in der Oberpfalz, Bodin bei Neusohl. Vergleiche Frenzel Jahrb. 1872. 220.

Fünfte Klasse.

Geschweselte Metalle.

Diese lette Classe ist in Hinsicht auf Mannigsaltigkeit der Verdindungen den Silicaten an die Seite zu stellen. Sauerstoff sehlt ganz, an
seine Stelle tritt vorzugsweise Schwefel, welchen man durch einen über
die Symbole gestellten Strich bezeichnet pag. 173. Statt des Schwefels
können nun zwar auch Selen, Arsenik, Antimon, Tellur auftreten, allein
diese Selenete, Arseniete, Antimoniete, Tellurete 2c. sind ungleich seltener
als die Sulphurete, daher durfte man wohl nach dem Schwefel vorzugsweise den Namen der Klasse bezeichnen. Zum Selen hat die Spectralanalyse noch Thallium gesügt, nach seiner grünen Linie im Spectrum
genannt (Jallos).

Was die Sulphobasen (Fe, Zn, Pb, Eu, Ag 2c.) und Sulphossuren (Sb, Äs, Bi 2c.) betrifft, so richten sie sich genau nach den entsprechenden Sauerstoffverbindungen, jedoch treten schon die einfachen (bisnären) viel leichter selbständig auf, als das bei den einfachen Sauerstoffsverbindungen der Fall ist. Man könnte darnach versucht sein, die Versbindungen in zwei Gruppen zu bringen.

- 1) Einfach binäre: Eu, Pb, Zn, Fe, Sb, Pb Se, Ni As, Ni Sb 2c.
- 2) Doppelt binäre: Co S° + Co As², Eu Fe, Åg' Sb, R' K. Allein beide sind einander so ähnlich, daß die Eintheilung naturhistorisch nicht gerechtfertigt scheint. Es dürfte daher auch hier, wie bei den orybischen Erzen, angemessener sein, sie nach ihrem wichtigsten Metalle zu gruppiren.

Geschweselte Metalle spielen besonders in den untern Teusen der Erzgänge eine Rolle, wo sie der wichtigste Gegenstand des Bergbaues sind. Die gewöhnlichen sindet man auch eingesprengt im Flözgebirge, wo besonders der Bitumengehalt nicht blos zu ihrer Bildung, sondern auch zu ihrer Erhaltung beigetragen hat. Münzen im Meere nehmen noch heute Schwesel auf, in Folge von Reduction der Schweselsäure durch organische Materie; während in Gängen umgekehrt die Schweselerze von oben herein sich zersetzen, der Gang bekommt einen "eisernen Hut" von organischen und salinischen Erzen aller Art.

Sifenerze.

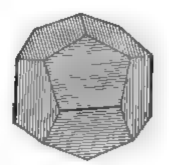
Das Gisen vorzüglich mit Schwefel, seltener mit Arsenit verbunden. Sie gehören zu den gemeinsten, aber auch zu den schönsten. Das Eisen darin kann erst in neuern Zeiten verwerthet werden, dagegen schon längft ber Schwefel und das Arsenik.

1. Samefeltice Fe.

Der Schwefel ist barin wichtiger als bas Eisen, daher ber Rame Eisen fies nicht so gut. Bon Plinius 36. so unter Pyrites (Auglens) begriffen, und weil er starte Funken mit dem Stahle gibt, auch Fenersstein genannt. Er verdrängte als "Rarabinerstein" die Luntenschlösser, bis Fenerstein (Flint) und endlich Zündkapseln an die Stelle traten. Schlechthin Kies, weil er unter den Riesen der gemeinste ist. Das Wort Kisus gebraucht schon Agricola 689 für den Reichensteiner Arsenikties. Fer sulfuré, Marcasites der Araber. Inca-Spiegel, weil man sie geschliffen in den Gräbern der Juca von Mexico sindet. Für Schwesselsespendel als Wünschelruthe haben sich noch in unserm Jahrhnubert Philosophen (Baader, Schelling) begeistert.

Byritoebrifche Rryftallifation pag. 76, wie Glangtobalt.

Phritoeber p = a: ja: 00a mit 126° 52' in ben 6 Würselkanten und 113° 34' 41" in den 24 Würseleckenkanten am gewöhnlichsten. Auf Elba 6" Durchmesser. Flächen gewöhnlich parallel den Würsselkanten (horizontal), auf Elba zuweilen auch vertical gestreist. Wan nahm es früher sür das Platonische Dodekaeder, erst Haup erkannte das Nichtige. Berührt man mit den Rupserdrähten des Galvanometer irgend



eine Fläche, so weicht beim Erwärmen des einen Drahts die Magnetnadel zur rechten oder zur linken ab. Darnach zerfallen die Arnstalle
in Gruppen erster (+) und zweiter (—) Stellung (Monatsb Bert. Atab.
1870. sor). Schon Haun kannte Leucitoeber, deren gebrochene Oktaederkanten sämmtlich abgestumpft waren, so daß Phritoeder und Gegenpyristoeder vorhanden sind. Strüver (Mem. Acc. Sc. Turino 1869 2 ser.. XXVI.
sig. 110) hat beide von Brosso abgebildet, doch ist auch hier »la forma
inversa più rara«. Die Leucitoederslächen pflegen darauf verticale Streisfungen in Der Richtung der Wediansinie zu erzeugen.

Burfel a : coa : coa ebenfalls parallel feinen Ranten geftreift, fo

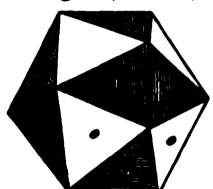
daß auf je einen Parallelraum eine Streifen richtung fällt. Die Streifen correspondiren mit den horizontalen am Phritoeder. Schon Steno (Grundriß Arpst. pag. 4) leutte darauf die Aufmerksamkeit. Es kommen auch unter diesen + und — vor, letztere die seltnern sind weniger gestreift und haben quadratische Eindrücke, deren



Seiten den Diagonalen des Würfels parallel gehen (Traversolla, Strüver 1. c. fig. 174); während die gleichen Eindrücke bei den + nach den Kanten des Würfels orientirt sind. Beide Pyritoeder und Würfel treten nicht blos aneinander auf, sondern finden sich auch selbständig um und um trystallisirt, eingesprengt in Schieferthon und Wergel.

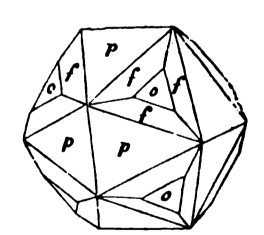
Oftaeder o = a:a:a (Gr. Allmerode), mit untergeordnetem Pyritoeder findet es sich in den Alpen und zwar + und —: die positiven haben dreieckige Eindrücke von derselben Lage wie die Oftaeders dreiecke; die negativen dagegen Dreiecke von entgegengesetzter Lage, wie bei Diamanten pag. 193. a. Oftaeder stumpsen gar häusig die Ecken der Würsel ab, solche Cuboostaeder, im Lias gewöhnlich, waren schon dem Camerarius 1712 (Eph. Nat. Cur. Cent. III. pag. 18) von Boll bekannt. Wenn das Oftaeder am Pyritoeder mit den Pyritoederslächen ins Gleichgewicht tritt, so entsteht das sogenannte

Icosaeder mit 12 + 8 Flächen: die 8 dem Oftaeder o angehörigen



bilden leicht erkennbare gleichseitige Dreiecke, die 12 Phritoederflächen d dagegen gleichschenklige, die parallel ihrer Basis gestreift zu sein pflegen. Das Grana-toeder a: a: ∞a stumpft die 2 + 1kantigen Ecken am Phritoeder ab, und kommt im Banat, Piemont, Chichiliane im Iser Dép:, Pfitschthal, in der Wälderkohle von Bölhorst bei Minden 2c. auch selbständig

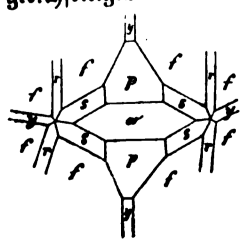
vor. Im Banate bilden sogar Würfel und Granatoeder 18 Rechtecke, woran auch das Leucitoeder a: a: ½a nicht fehlt. Letteres gibt bereits Hauy selbständig aus einem Talkschieser von Corsica an. In den Piesmontesischen Alpen kommen Leucitoidslächen vor, die sich kaum über den Oktaederslächen erheben, aber durch eine ganz bestimmte Streifung auges



deutet werden. Wenn das Oktaeder herrscht, so findet man auch zuweilen Andeutungen von Zusschärfungen der Kanten, die einem Pyramidensoktaeder a: a: 2a angehören.

Das gebrochene Pyritoeder (Diploeder) f = a: ½a: ½a, gewöhnlich positiv, spielt besonders an den schönen Krystallen von Elba und Traversella eine Hauptrolle, es stumpst

die Kante p/o zwischen Pyritoeder und Oftaeder ab, und da letzteres ein gleichseitiges Dreieck bildet, so findet man sich leicht zurecht. Zuweilen

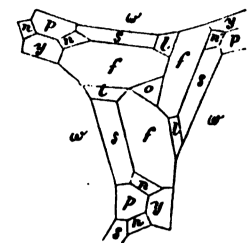


ist es sogar selbständig (Traversella). Die von Brosso in Piemont zeigen ein gebrochenes Pyritoeder aus der Diagonalzone vom gewöhnlichen Pyritoeder p, und da es zugleich die Kaute zwischen Oktaeder und Würfel abstumpst, so ist sein Ausdruck s = a: ½a: ¼a, es soll für die negativen Krystalle charakteristisch sein. Unter p liegt noch ein Pyritoeder y = a: ¾a: ∞a die Mediankanten, und ein gebros

chenes Pyritoeder r = \frac{1}{3}a: \frac{1}{4}a \text{ die Würfeleckenkanten abstumpfend. Letteres fällt zugleich noch in die Diagonalzone des Oftaeders. Sämmt= liche Flächenansdrücke folgen aus den Zonen. Wenn zum Diploeder blos der Würfel tritt, so entsteht das Hany'sche (Min. IV. 98) Triacontaeder mit 6 Rhomben und 24 Trapezoiden.

Es werden unter den Pyritoedern noch andere unwahrscheinlichere Ausdrücke aufgeführt ja: ja: oa; ja: ja: oa2c.

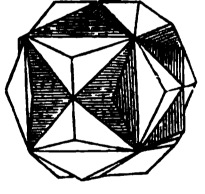
Der flächenreichste Körper ist jedoch die Var. parallélique von Petorfa in Peru (Hauy Traité Minér. IV. 57): es herrscht darau Würfel w vor. Das kleine gleichseitige Dreieck o gehört bem Oktaeber, und die Kante zwischen Oftaeber und Würfel stumpft das vollflächige Leucitoeder 1 = 2a: 2a: a ab. Alle andern Flächen sind hemicdrisch: p = a: 2a: oa stumpft die gebrochene



Oktaederkante des Leucitoeders ab. In seiner Diagonalzone liegen die gebrochenen Pyritoeder s = a: ½a: ¼a = a: 2a: 4a und f = a: 2a: ¾a = 1a: a: 1a, folglich polfow der Reihe nach in einer Zone; y = a: La: Sa stumpft die Mediankante f/f ab. Endlich noch die kleine Fläche n = a : fa : fa, sie liegt in der Zone p/t aber nicht in der Zone s/y, soust würde sie ja : ja haben. Es ist dieses der aus der Deduction so wohl bekannte Körper (Methode der Krystallographie pag. 66). l. c. pag. 6 führt 48 verschiedene Symbole auf, worunter Ausdrücke wie 10.6.1, 10.8.7, 11.5.2, 16.6.3 2c. zu den complicirtesten gehören.

Zwillinge des Eisernen Kreuzes (Weiß, Magazin Berl. Gesellch. Raturforschender Freunde VIII. 24) aus dem Reupermergel von Blotho bei Preußisch Minden, hatte schon R. de l'Isle (Essai 306) Croix de Malthe genannt. Zwei Pyritoeder p = a: \(\frac{1}{2}a\): \(\infty a\) durchwachsen einander vollständig, so daß die Würfelfanten sich rechtwinklig

freuzen, welche Kreuzung mit dem Preußischen Orden des eisernen Kreuzes Alehnlichkeit hat. Der gemein= same Kern beider ist dann wieder der ursprüngliche



Phramidenwürfel. Das ganze kann man als einen Phramiden=Phramiden= würfel betrachten, indem bei der Bollfommenheit der Durchwachsung auf ieder Byramidenwürfelfläche nochmals eine 2 + 1flächige Pyramide entsteht. Auch die Elbaer complicirtern Krystalle durchkreuzen sich auf gleiche Weise, namentlich schön bei Traversella (Sella, Mem. Accad. Torino 1856 XVII tab. 8), Dana (Mineralogie 5. ed. pag. 62) bilbet sie von Schoharn in New-Nork ab. Hier würde man nun erwarten, daß ein positives Individuum sich mit einem negativen verbunden hätte, allein das ist nicht ber Fall, sondern die Individuen sind entweder beide negativ — (Blotho) ober beide positiv + (Elba). Dagegen kommen in Italien scheinbar einfache, aber gefleckte Krystalle vor, die unerwarteter Weise aus +

und — Masse bestehen, sich daher parallel und nicht in Zwillingsstellung durchdrungen haben.

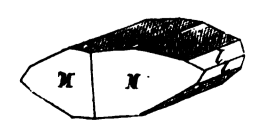
Blätterbruch nach Würfel und Oktaeder ist sehr versteckt. Farbe speisegelb (zwischen metallischem Gelb und Grau), mit ausgezeichnetem Metallsglanz, aber häusig durch eingetretene Zersetzung angelausen. Opak. Bräunslichschwarzer Strich. Nicht magnetisch. Härte 6, aber dennoch starke Funken gebend, welche von dem verbrennenden Schwesel herrühren. Konnte daher bei Erfindung der Schießgewehre als Büchsenstein benutzt werden. Gew. 5. Zersetzt sich leicht zu Brauneisenstein (Göthit), wobei die alspinen (Tavetsch) einen besonders schönen braunen Glanz annehmen.

Auf Kohle im Oxydationsfeuer brennt er mit blauer Flamme, unter Entwicklung und Geruch von schwefliger Säure (S). Im Reductionsfeuer schmilzt er leicht zu einer magnetischen Rugel, es entweicht schweflige Säure und Schwefeldampf, da er die Hälfte seines Schwefels abgibt und zu Magnetkies wird, der bei fortgesetztem Rösten endlich in Eisenoryd übergeht. Im Kolben gibt er Schwefel ab, und große Haufen einmal angezündet brennen fort. Man kann ihn daher zur Gewinnung von Schwefel benuten, der eine oraniengelbe Farbe hat, die von einem kleinen Thalliumgehalt herrühren soll. Salzsäure greift ihn nicht an, wohl aber Salpetersäure unter Ausscheidung von Schwefel. Doppelt Schwefeleisen mit 45,7 Fe und 54,3 S. Eine Analyse von Berzelius gab 53,9 Schwefel. Spuren von Selen, Arfenik, Rupfer. Auch Silber und Gold veredeln Schon Plinius 37. 54 spricht von einem Mineral Amphitane auro similis quadrata figura, das in Indien mit Gold vorkomme, und wohl unser Mineral sein könnte. Die Schwefelkiese von Beresowsk, Marmato pag. 681 enthalten gediegen Gold eingesprengt. Fundorte für schöne Krystalle sind Elba mit Eisenglanz, Traversella mit Dolomit, Brosso mit Schwerspath, Waldenstein in Kärnthen mit Eisenglimmer 2c.

Zur Pyritoedrischen Formation gehören in der Natur außer dem Schwefelties der Hauerit Mu S², Glanzfobalt Co S² + Co-As², Nickelsglanz Ni S² + Ni As², Nickelantimonglanz Ni S² + Ni Sb². Auch beim fünstlichen Salpetersauren Blei pag. 634 kann man das Pyritoeder schön beobachten.

Binartics Fe Beiß.

2 gliedriger Schwefelties. Werner's Spär= und Kammsties, Hausmann's Wasserfies. Lange mit Schwefelties verwechselt, bis Haup die Form Namens ser sulfuré blanc richtig erkannte. Hais binger will ihn unter dem arabischen Worte Marcasit (Henkel Pyritol. 17) begreifen, weil er leichter verwittere als Schwefelties.



M = a:b:∞c 106° 2' (Phillips). Auf die scharse Säulenkante das Paar r = b:\c:∞a gerade aufgesetzt, welches parallel der kurzen Säulenare a so stark gestreift ist, daß es sich gewölbt

in der Gerabenbfläche $P=c:\infty a:\infty b$ allmälig verliert. Darunter liegt jedoch eine schärfer meßbare Fläche $l=b:c:\infty a$ in Aze $b:00^\circ$ bildend. Daraus folgt

 $a:b=0.6323:0.839=\sqrt{0.3998}:\sqrt{0.7041}.$ lga=9.80093, lgb=9.92381.

Undeutlicher und seltener ist das auf die stumpse Säulenkante ausgesehte Paar g = a: c: cob 115° 30' in Aze a. Auch die kleine Oktaederssläche o = a: b: c in der Diagonalzoue von g und l sieht man öster bei denen aus dem Böhmischen Braunkohlengebirge. Da sich im Obslongoktaeder g/l unter 110° 5' schneiden (nach Hauy unter 110° 48'), so könnte dieses mit dem regulären Oktaeder vermöge seiner Endlanten verwechselt werden, allein die Seitenkanten lassen keinen Zweisel über. Hauy sah die regulären Oktaeder aus dem Braunkohlenthon von Groß Allmerode in Hessen, weil sie so stark verwittern, fälschlich sür Binarkies an. Da diese bestimmt Schweselkies sind, so wird der Binarkies meist in

Bwillingen angetroffen: Krhstalle haben Saule M gemein und liegen umgefehrt. Rach ber Art ber Ausbehnung entsteht aber ein ver-

fchiebenes Aussehen. An Berner's

Rammfies, Pyritas on crote do Coq de l'Isle Essai 308, ber besonders auf Bleierzgängen zu Clausthal und Zellerseld auf dem Oberharz, Przibram, Freiberg, Derbyshire zc. bricht, herrschen die verschmälerten Säulensslächen M., und stehen edig mit ihrem scharfen Wintel hinaus. Da sich nun häusig die Flächen runden und zacig wiederholen, so entstehen nicht selten auffallend Hahnenkammähnliche Taseln, welche sich in senkrechten Platten erheben. Die Zwillingsgrenze der parallel nebeneinander gelagerten Individuen wird besonders durch die Streisung auf P und r parallel der Are a markirt, doch kann sie auch ganz verwischt sein. Der

Sparties geht auf Erzgängen aus bem Rammties hervor, indem

bie Säulenflächen durch Ausdehnung der Paare l und r gänzlich verbrängt werden. Es entsteht dann durch l'r' l'r' die Spärspiße, welche durch das Anstreten von M zweispißig wird. Am schönsten tommen dieselben im Böhmischen Brauntohlengebirge (Littmis und Altsattel) zusammen mit Schweselkiespyritoedern vor; hier legen sich meist Bier-

linge im Kreise aneinander, so daß drei Spärspißen entstehen. Solche Vierlinge wiederholen sich in langen Reihen parallel hintereinander. Da 4.74° = 296° machen, so blieben für ein etwaiges 5tes Individuum nur noch 64° Plaz, was sich daher nicht vollständig ausbilden kann. Sonderbarer Beise kreuzen sich solche Böhmische Vierlingstafeln abermals zu je zwei, und zwar sollen sie nach Mohs eine Fläche g = a:c: oob gemein haben und nugekehrt liegen. Da sämmtliche



Geradendflächen der Vierlinge einspiegeln, so schneiden sie sich unter 115° 30', dem Säulenwinkel des Paares g/g. Bon den Vierlingsindividuen kann natürlich nur jederseits eines sich in dieser Zwillingsstellung befinden: und zwar diejenigen, deren Kanten lel sich ebenfalls unter 115° 30' schneiden und folglich in eine Ebene fallen, die senkrecht gegen die Zwillingsebene steht (in unserer Figur die obern P und P'). Gerade das Fallen der Kanten in eine solche Ebene liesert den wichtigsten Beweis für die Richtigkeit des Gesehes. Das Zusammenvorkommen mit Schweselkies ist merkwürdig, wie zu Tavistock unter Childrenit; in der Kreide von Wollin waren sie sogar Gegenstand des Bergbau's. Ausgezeichnet in den grauen Mergeln des Gault von Folkestone. Rur ein einziges Mal bekam ich ein Stück aus unserm schwäbischen Weißen Jurakalt mit vielen frischen und deutlichen Krystallen, zum Zeichen, daß sie da sind, und vielleicht sogar in Masse.

Hahnenkämme entstehen auch durch Mißbildung der Säulen M/M mit der Geradendfläche P, indem sämmtliche Flächen sich krümmen, die Säulen mit ihren stumpfen Kanten parallel an einander wachsen und die scharfen Winkel zackig herausstellen. Die Streifung auf P parallel der Axe a bildet dann nicht selten bogenförmige Linien.

Farbe zwar auch speisgelb, aber etwas grauer, daher fer sulfuré blanc ober White iron pyrites, wie man an den Böhmischen leicht erkennt, wo der gelbere Schwefelkies unmittelbar darauf liegt. Härte 7, Gew. 4,7—4,88. Folglich ein wenig leichter als Schwefelkies.

Die Analyse von Berzelius gab 53,3 Schwefel, 45 Eisen, 0,7 Mangan, also Bisulfuret wie beim Schwefelkies, nur meint man, daß ihm etwas Eisensulfuret Fe S beigemischt sein könnte, wodurch sich die leichtere Berwitterbarkeit erklären ließe. Allein diese vermeintliche leichtere Berwitterbarkeit ist noch gar nicht sicher erwiesen. Schwefelkies verwittert unter Umständen minbestens eben so leicht. Die Verwitterung beider ohne Unterschied scheint hauptsächlich bann Statt zu haben, wenn dieselben mit Bitumen gemengt sind, oder wenn ihr feinvertheilter Buftand im Gebirge der Verwitterung mehr Angriffspunkte gibt. Go 3. B. verwittern die Oktaeder im tertiären Thon von Groß Allmerode oder in der Lettenkohle des weißen Keuper meist an ihrer strahligen unreinen Anwachsstelle, die compacten Oktaeder selbst liegen lange unangegriffen und auf das schönste glänzend zwischen der mit Eisenvitriol überschwängerten Masse. Ja wenn man die Ottaeder sorgfältig ausliest und reinigt, so verwittern sie nicht weiter, und lassen sich wie andere Schwefelkiese auf-Bei Pöllnig kommt ein sehr rein aussehender Schwefelkies in Milchquarz eingesprengt vor, welcher eine solche auffallende Reigung zur Verwitterung zeigt, daß man fast das Mitvorkommen des Quarzes als Grund nehmen möchte. Bei der Verwitterung bildet sich Eisenvitriol, auf welchem ein gelbes Mehl von basisch schwefelsaurem Eisenoryd liegt, das an erdigen Mist pag. 649 erinnert. Man darf dieß gelbe Mehl nicht mit Schwefel verwechseln. Aus dem Gisenvitriol erzeugt sich Brauneisenstein pag. 764: indem Eisenorydul durch Orydation in die schwächere Basis ke übergeht, wird die Schwefelsäure leicht von stärkern Basen (namentlich Ca) angezogen, und fe H muß zurückbleiben. Daher findet man den Verwitterungsprozeß so gern von kleinen Gppskrystallen begleitet. Die verfiesten Betrefakten im Flözgebirge geben dafür den besten Beweis: frisch gegraben sind sie gelb, nach wenigen Tagen an der Luft fangen sie schon an zu rosten. Schon Agricola (de nat. foss. V. 616) weiß uns davon aus der Hildesheimer Gegend zu erzählen, indem er über das Almmonshorn fagt: ubi in terra aluminosa reperitur, aureo colore splendet: ubi in alterius generis terra, ferreo. Es kommen ganze Schichten vor, wo einem alles von Schwefeleisen Gebilbete noch in der Sammlung zerfällt, nur im Wasser kann man ce mit Mühe aufbewahren; während anderes ganz von gleichem Unsehen sich immer frisch hält. Und beides ist derselbe Schwefelkies. Nach Berzelius soll sich beim Berwittern auch Schwefel ausscheiden können, und G. Rose (Reise Ural I. 214) nimmt bei den bekannten Afterkrystallen im Quarz der Goldgruben von Beresowst au, daß 2 Atome Schwefelties durch 3 Atome Wasser (Fe284 + H' O') in 1 Atom Eisenoryd Pe, 3 Schwefelwasserstoff 3 A S und 1 Schwefel zerlegt wären. Der Schwefel sitze noch in dem zelligen Quarze, und das Eisenoryd habe sich mit Wasser zu Hydrat verbunden. Wenn dieser Prozeß überhaupt vorkommt, so ist er wenigstens ungewöhnlich.

Benutung bes Schwefel- und Binartieses beruht hauptsächlich auf ihrer leichten Berwitterbarkeit. Denn häufig in thonigen Gesteinen seinvertheilt liegend erzeugen sie Bitriolschiefer, aus welchem man Eisenvitriol, und Alaunschiefer, aus welchem man Alaun gewinnen Das Uebergangsgebirge (Andrarum in Norwegen), die Lettenkohle (Gaildorf in Württemberg), der untere Jura (Whitby), besonders aber das Braunkohlengebirge (Burweiler, Freienwalde) liefern Beweise. Steinkohlengebirge wird bei dem Zersetzungsprozeß so viel Wärme erzeugt, daß das Rohlenklein in Brand geräth und dem Bergbau Gefahr bringt. Bur Darstellung des Schwefels und der Schwefelsäure dient er bis jett nur wenig, dennoch kann der Schwefelkies aus dem Dep. Gard sogar in Marseille mit Sicilianischem Schwefel concurriren. Leiber ist aber die daraus gefertigte Säure arsenikhaltig. Auf Wollin kostete der Centner 20 Silbergroschen. Er gibt beim Destilliren die Hälfte seines Schwefels, also gegen 27 p. C. ab. Der Rückstand kann durch Liegenlassen an der Luft zur Darstellung von Eisenvitriol oder rauchender Schwefelsäure benutt werden. Im lettern Falle bleibt ein rothes Eisenoryd, das als Colcothar in den Handel kommt, und als Polirmittel für die Spiegelschleifereien gesucht ist. Auf Elba finden sich Afterkrystalle in solches Eisenoryd verwandelt.

Bildung und Verbreitung. Doppeltschwefeleisen gehört zu den verbreitetsten Schwefelmetallen, denn es findet sich nicht blos auf Erzgängen im Hoch= und Niedergebirge, und zwar, wie schon Henkel sagte, in den größten Tiefen, in welche der Mensch hat dringen können;

sondern auch lagerartig und eingesprengt in den verschiedenen Ur= und Flözgebirgen, im lettern besonders, wenn sie einen Bitumengehalt zeigen. Bischof (Lehrb. Geolog. I. 917) hat daher auseinandergesett, daß bei Gegen= wart von faulenden organischen Substanzen dem Eisenvitriol der Sauer= stoff entzogen und Schwefelties gebildet werden könne. Faulungs- und Berwesungsprozesse wirken so besorybirend, daß nach Bakewel die Reste von einigen Mäusen, die zufällig in eine Lösung von Eisenvitriol gefallen waren, zum Theil mit kleinen Schwefelkieskrystallen bedeckt wurden. Die blaue Farbe des Mergels an Meerestüsten soll daher von Schwefelties herrühren. In Sandalluvionen geht das nicht, da hier das Eisen leicht orndirt. Wo in Schieferthonen und Mergeln hohle Räume besonders gekammerte Cephalopodenschalen sind, da hat sich der Schwefel= ties innerhalb der Schalenwände in dicken Krusten abgesetzt, die Schale selbst wird dagegen nur in Ausnahmsfällen angegriffen. Auch zieht sich der krystallinische Ries in mehr als faustdicke Knollen zusammen, so daß der Einfluß des Bitumens nicht in unmittelbarer Nähe des Rieses statt= gehabt haben kann. Bonsborf (Pogg. Ann. 40. 188) ging zu weit, wenn er an der Bildung der bekannten Helgoländer Schwefelkiespetrefakten, die so leicht verwittern, daß sie nur unter Wasser aufbewahrt werden können, noch heute das Meer theilnehmen lassen wollte. Künftlich hat Wöhler (Bogg. Ann. 37. 200) ben Schwefelties in fleinen glänzenden Oftaebern und Würfeln dargestellt, indem er Eisenoryd, Schwefel und Salmiak recht langsam miteinander glühte. Hauptabanderungen sind etwa:

Krystallisirter. Abgesehen von Elba und den Alpen pag. 816 sinden wir ringsum ausgebildete Würfel und Pyritoeder besonders in den Schiefern älterer und neuerer Formation. Die Letten- und Braun- tohle bildete häusig das einsache Oktaeder in Drusen aus, im Lias na- mentlich in dessen Amaltheenthonen herrscht das Cubvoktaeder. Nicht selten, wie auf dem Herrenseegen im Schwarzwalde, gibt derber Kupfer- ties das Muttergestein der schönsten Krystalle ab. In den Keupermergeln von Westphalen sind sie so häusig, daß man sie fast an allen Straßen sindet, wo der Wergel zur Beschotterung dient.

Strahlties heißen vorzugsweise strahlige und faserige, die nicht selten auf der Obersläche sich glaskopfartig runden, und einen förmlichen gelben Glaskopf bilden (Memmendorf bei Oederan). Ausgezeichnet im untern Lias der Gegend von Aalen und Elwangen, im Braunkohlensgebirge 2c. Solche strahlige Massen verwittern leicht, und man sah sie fälschlich für Binarkies an. Ihre Farbe wird zwar grauer, aber man sindet nie zweigliedrige wohl aber reguläre Formen häufig dabei.

Körnig bis dicht. Derselbe geht ganz ins Weißgrau, und hat besonders Neigung zur Kugel= und Knollenbildung. Man findet unzähzlige im schwarzen und braunen Jura. Im Braunkohlengebirge von Schraplau am Salzsee zwischen Halle und Eisleben kommt man zuweilen auf ganze Lager von der schönsten Citronen= und Pommeranzenform, so daß man sich in der That hüten muß, dieselben für Früchte zu halten.

Verkieste Früchte von Sheppy im Londonthon können ebenfalls nur unter Wasser aufbewahrt werden.

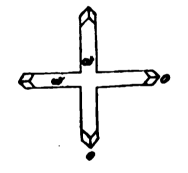
Den dritisch bildet er sich zuweilen auf bituminösen Schiefern aus. Leberkies und Zellkies nannte Werner die unreinen besonders auf Silber= und Bleierzgängen der Umgegend von Freiberg, wo sie mit verhüttet werden. Denn da Schwefelkies ein häufiges Gangmittel ist, so mischt er sich in verschiedenen Verhältnissen mit andern geschwefelten Metallen, z. B. am Rammelsberge bei Goslar, zu Falun in Schweden. Kupfer= und Schwefelkies kann man oft gar nicht von einander äußerlich unterscheiden. Breithaupt's

Kyrosit (Pogg. Ann. 58. 201) derb von der Grube Briccius bei Annasberg hat neben 45,6 Fe, 53 S, noch 1,4 Cu und 0,9 As, und doch ist seine Farbe schon übermäßig grau geworden, trop des starken Glanzes. Der 2gliedrige

Kausimties auf Kupferties vom Kurprinz bei Freiberg hat sogar schon 4,4 Arsenik, ist bereits zinnweiß, also ein Gemisch von Binar= und Arsenikties mit etwas Kupfer und Blei. Thomsons

Crucit aus einem rothen Thonschiefer von Clomnell in Irland soll nach Dusrénon (Traité Minéralog. II. 467) zu Eisenoryd verwitterter Schwefelkies sein: Zwillinge kreuzen sich unter 60°, was der Name andeutet. Es erinnert die Sache an die merkwürdigen Schwefelkieskrystalle

auf Spatheisenstein von Lobenstein; Würfel a erscheint daran in langer quadratischer Säule, schwach an den vier Kanten durch das Granatoeder abgestumpft, darauf ist das Oktaeder o aufgesetzt. Defter kreuzen sich zwei solcher Krystalle rechtwinklig, da aber daran die quadrastischen Säulen einspiegeln, so kann es nur ein Fortwachsen und kein Zwilling sein. Ein sehr schönes Beis



syst. Mineral. 1868. (1869) von Middletown Cty ab. Neben den rechtwinkligen kommen auch Winkel von ungefähr 60° vor, und öfter hat es wirklich den Anschein, als könnten es Zwillinge sein, und diese würden dann dem Crucit entsprechen. Verzerrungen anderer Art haben Köhler und G. Rose bekannt gemacht (Pogg. Ann. 14. 11). Vergleiche auch Dr. Klocke, Ber. Nat. Ges. Freiburg Bd. VI Heft 4.

Die Anwendung des Schwefelkieses hat in unsern Zeiten großartige Dimensionen angenommen, man benütt ihn nicht blos zur Darstellung von Schweselsäure, die billiger ist als aus gediegenem Schwefel pag. 742, aber etwas Arsenik enthält, sondern man verwerthet auch die Rückstände, die sast reinem Eisenoryd bestehen, zum Heerdsutter der Puddelösen und Darstellung von Roheisen, da sie sich wegen ihrer seinen Vertheilung durch die Kohle leicht reduciren. Preußen allein gewann 1875 2½ Mill. Centner à 1 Mark, die Lager im Thonschieser der Umgegend von Siegen bilden. Im Rhonedepartement brechen an der Brevenne Lager von 40 Meter ein (Cmpt. rend. 1875 Vb. 81 pag. 190). Unerreicht sind jedoch die

Massen auf der Spanisch-Portugisischen Grenze in der Cerro colorado (Südgehänge ber Sierra Morena), die auf ihrem Plateau wie mit Bienenkörben von den verfallenen Schachten ber Phonicier, Carthager und Romer bedeckt ift. Dort werden ichon jahrlich 20 Millionen Ctr. gewonnen. In den Werten von Tharfis fahe Romer (Jahrb. 1878. so) eine Wand von 500 m Lange und 150 m Breite blos gelegt, und bei 40 m Tiefe war es noch von befter Beichaffenheit. Posidonia Becheri in ben Thonschiefern ichien ben Culm von Beftphalen anzubeuten. Suelva in der Nähe von Balos, wo Columbus und Cortez ausfuhren, ift der große Stavelplat. England allein führte 1875 fiber 500,000 tons ein und baju noch 200,000 aus ben Wicklow Werten in Irland. Die Rudftanbe ber gebrannten Schwefeltiese geben 2-3 p. C. Rupfer mit Gilber, bas in Gilbernatriumchlorib verwandelt burch Jobtalium und effigfaures Blei gefällt wirb. Die Reinigung ber Schwefel- von Arfenigerfaure pag. 735 geschieht unter andern auch durch unterschwefligsauren Barnt, wobei Schwefelarfenit As2 S3 fällt:

 $3(Ba S_2 H_2 O_4) + As_2 O_5 = 3Ba S O_4 + H_6 O_5 + As_2 S_5$

2. Magnetties Fe'Fe.

Magnetischer Ries, fer sulfuré magnétique, Magnetic iron pyrites, Phrthotin (nuchorns Feuerfarbe), Pyrites fusca Wallerius.

Sechsgliedrig, aber Krhftalle selten. Es herrscht meift blos bie blättrige Gerabenbflächte o = c : oa : oa : mit großer Reigung

zur schaligen Absonderung. Dünne sechsseitige Taseln $r = a : a : \infty a : \infty c$, woran das Diheraeder $P = a : a : \infty a : c$ die Endfanten sein abstumpst, kommen zu Anderensberg und Kongsberg vor, Taseln mit 3 Diheraedern übereinander auf der Bleiglanzgrube Bottino bei Seravezza in Toskana (Jahrb. 1876.

vinas pag. 723 mit 126° 49' in ben Endfanten und 127° 6' in ben Seitenkanten P/P, bas gibt

 $a = \sqrt{0.3303}.$

Würde a = $\sqrt{0.333}$.. sein, so wären am Diheraeber sämmtliche Kanten, also Seitens und Endfanten, unter einander gleich und $126^{\circ} 52'$; v = c: 2a: a: 2a, s = c: $2a: 2a: \infty a$, t = $2a: a: 2a: \infty c$. Herr Daubrée (Archiv Mus. 1867 III. 1) fand sie auch in ben kohlenhaltigen Steinen von Orgneil pag. 725.

Farbe zwischen Tombatbraun und Speisgelb, aber meift dunkel angelausen, wodurch der starte Metallglanz getrübt wird. Härle 4, Gew. 4,64. Magnetisch, wenn auch nicht sonderlich start, manche gar nicht, wie der meteorische. Auch das tünstliche einfache Schweseleisen, was man durch Glühen des Eisens mit Schwesel sich so leicht verschafft, ist nicht magnetisch, sofern kein freies Eisen mehr darin ist. Doch zeigte Sidot

(Compt. rend. 1868 Bb. 67 pag. 175) daß man sie mit Rücksichtnahme auf die magnetischen Pole der Erde auch künstlich darstellen könne.

Vor dem Löthrohr kugelt er sich nicht sonderlich schwer und löst sich dann leicht in Salzsäure, ungeschmolzen schwerer unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff und Ausscheidung von Schwefel. Auch die Krystalle von Juvinas zeigen dieses Verhalten. Da nun El H + Fe S sich in Fe El + H S zersett, so muß außer einfachem Schwefeleisen noch ein kleiner Ueberschuß von Schwefel da sein. G. Rose (Pogg. Ann. 74. 201) wollte sämmtlichen Vorkommen die Formel Fe⁵ He = Fe⁶ Fe = Fe⁷ S⁸ zutheilen, mas 60,5 Fe und 39,5 S geben würde. Zwar weicht davon Stromeyer's Analyse von Barèges mit 43,6 Schwefel, was auf ke ke führen würde, nicht unbedeutend ab, allein da demselben in Salzsäure unlöslicher Schwefelkies beigemischt ist, so mag allerdings der höhere Schwefelgehalt darin seinen Grund haben. Hose fand sogar in benen von Bodenmais nur 39 Schwefel, woraus Graf Schafgotsch (Pogg. Ann. 50. ses) die Formel Fe Fe ableitete, aber hier mag eine theilweise Zersetzung zu Oryd auf den schalig abgesonderten Blättern der Grund sein. Nur das derbe Schwefeleisen im Meteoreisen scheidet in Salzsäure keinen Schwefel ab, es hat 63,6 Fe und 36,4 S, 4,8 Gew. und da es nicht magnetisch ist, so nannte es Haidinger (Sither. Wien. Acab. 1863 Bb. 47. 200) Troilit nach Domenico Troili, der 1766 den Meteorolithenfall von Albareto bei Modena beschrieb. Es ist eine graugelbe körnige Masse, die zuweilen in fingerdicken Cylindern das Meteoreisen pag. 720 durchzieht, nicht selten von Graphit und Chromeisen begleitet.

Breithaupt suchte aus krystallographischen Gründen zu beweisen, daß auch der Magnetkies einfaches Schwefeleisen Fo S sein könnte, weil folgende in ihrer dihexaedrischen Form dem Magnetkies-Dihexaeder mit 126° 49' in den Endkanten sehr nahe skänden:

Osmiridium Jr Os 127° 36'; Kupfernickel Ni As 127° 32'; Greenokit Cd S 127° 26'; Haarties Ni S 127° 10';

Antimonnickel Ni Sb 126° 56'.

Indeß die Sache beweist vielleicht zu viel, da auch Eisenglanz mit 128° nebst Korund 128° 3', und Antimon pag. 732 mit seinen Verwandten genannt werden müßten.

Magnetkies findet sich sparsamer, als Schwefelkies. Er verwittert ebenfalls wie die Eisenvitriolkrykalle von der Grube Gießhübel pag. 648 am Silberberge bei Bodenmais beweisen. Der dichte, gemischt mit Schwefelkies, wird noch heute dort auf Eisenvitriol verwerthet (Wineberger Gegn. Besch. Bay. Waldsb. pag. 98). Bildet Lager im Gneis Granit. Falun, Barèges, Tresedurg, Breitenbrunn 2c. Nach Hausmann kommt er im Andreasberger Erzgedirge so häusig eingesprengt vor, daß beim marksscheiderischen Gebrauche des Compasses Borsicht nöthig werde. Der Magnetkies von Klesva in Smaland wird auf Ridel verwerthet (Erdzmann's Journ. prakt. Chem. 53. 242); bei Snarum 4 Ni, auf der Gap Mine

in Pennsylvanien 5,6 Ni enthaltend hat er neuerlich eine große Rickelproduction ins Leben gerufen, Dana Syst. Mineral. 5 ed. pag. 59. Horbachit bei St. Blasien auf dem Schwarzwalde (Jahrb. 1873. 522), tombakbraune Anollen im serpentinisirten Gneise mit 12 Ni, scheint ebenfalls nur Magnetties zu sein, der dort eine Zeitlang auf Rickel verwerthet wurde, da bei nasser Ausbereitung sich Rickelvitriol leichter bildet als Eisenvitriol. Scheerer (Pogg. Ann. 58. 216) ermähnt sogar einen Eisennickelties 2 Fe S + Ni S von Lillehammer im süblichen Norwegen, bronzefarbig wie Magnetkies, aber mit 4fach blättrigem Bruche nach dem regulären Oktaeder. Nicht magnetisch. Gew. 4,6. Enthält 22,3 Ni. Am Vesuv soll auch ein Sesquisulfib (Fe 2 S3) krustenartige Ueberzüge bilden.

3. Arjenittics, Fe + Fe.

Rurz Arsenties. Dispidel der Freiberger Bergleute, auch Gift= ties, weil er seit alter Zeit hauptsächlich zur Darstellung des weißen Arseniks dient. Pyrites argenteo colore Wasser ober weißer Ris Agricola 706. Pyrite blanche arsenicale Romé de l'Isle Cristall. III. 27, Fer arsenical, Arsenical iron.

Zweigliedrig dem Binarties verwandt. Säule M = a:b: c 111° 53', versteckt blättrig, an ihrem Ende herrscht gewöhnlich r = c: 4b: oa 146° 52', welche außerordentlich stark parallel der Are a aestreift ist, baraus folgt

 $a:b=0.568:0.84=\sqrt{0.3227}:\sqrt{0.7064}$: la = 9,76442, lb = 9,92448.

Solche zierlichen Oblongottaeber MMrr (Weißerz) tommen gar häufig um und um frystallisirt im erdigen Talk von Bräunsdorf bei Freiberg vor, freilich mit großer Reigung

zur Zwillingsbildung. Selten stumpft das Paar 1 = b : c : oa 99° 54' in b bilbend die scharfe Ecke MrM ab. In den Oblongoktaedern vom Silberberg bei Falun, Tunaberg 2c. pflegt sich das Paar l stärker aus= zudehnen als M, doch ist ihre scharfe Säulenkante häufig durch r zuge= schärft, wornach man sich leicht orientirt. Gelten ist bas für ihre Zwillingsbildung so wichtige vordere Paar $g = a : c : \infty b$ mit 120° 48' in Are a, und 59° 12' in Are c. Hauy gibt auch das zugehörige Oktaeder o = a : b : c an.

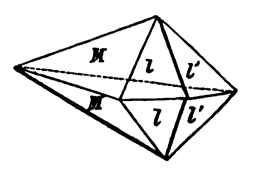
Bwillinge, wie beim Binarkies, aber bas bort ungewöhnlichere



ist hier das gewöhnliche: die Zwillingsindivi= duen haben g = a : c : ∞ b gemein, und liegen umgekehrt. Meist durchwachsen sich die Individuen mehr oder weniger vollkommen. Axen b fallen also zusammen, die Axen a bilben dagegen einspringende Winkel von 120° 484.

Wenn wie bei schwedischen blos das Oblongoktaeder Ml herrscht, und

dasselbe parallel der Fläche g halbirt wird, so machen beim Aneinanderwachsen die Zwillingshälften mit den Flächen 1 den dritten Theil eines Disheraederartigen Körpers, weil sich Kante 1/1 mit 1'/1' unter 120° 48' schneidet. Da nun nicht selten sich auch noch ein drittes Individuum 1" anlagert,



und die Drillinge durchwachsen, so können scheinbar förmliche Dihexaeder entstehen. Ein 2 te s Zwilling sgesetz $M = a : b : \infty c$ gemein und umgekehrt ist nicht sehr häufig. Es entstehen dadurch Binarkies-artige Formen.

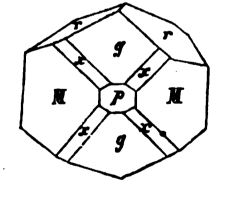
Silberweiß, aber meist grau und gelb angelaufen. Metallglanz, Härte 5—6, spröde, Gew. 6,1.

Vor dem Löthrohr schmilzt er unter Arsenikgeruch zu einer magnestischen Kugel. Im Glaskolben gibt das Pulver anfangs rothes Sublimat von Schwefelarsen, dem bald ein schwarzes krystallinisches von Arsenik folgt. Salpetersäure greift ihn stark an, unter Ausscheiden von Schwefel und arseniger Säure. Mit feinem Pulver gefüllte Beutel ins Wasser gelegt lassen bald Reactionen auf Arsenik, Eisen und Schwefel wahrenehmen, zum deutlichen Beweise, daß er vom Wasser angegriffen werde.

Fe S² + Fe As² = Fe S As mit 46,6 Ar, 19,9 S, 33,5 Fe, also von der Formation des Schweselkieses. Den Schweselgehalt läugneten die alten Mineralogen lange, Haun Miner. IV. 72, und leiteten ihn durch Beimischung von Schweselkies ab. Da Arsenik gern auf Kobaltgängen vorkommt, so geben die gerösteten Proben häusig blaue Gläser. Am interessantesten darunter ist Scheerer's

Kobaltarsenikkies (Pogg. Ann. 42. 546), der mit Glanzkobalt auf den Gruben von Skutterud in Norwegen bricht. Die Farbe gleicht voll-

fommen dem Arsenikkiese, das Gew. 6,2 kanm besteutender. An den Krystallen herrscht die Säule M/M 111° 40' — 112° 2', r/r ist gestreist, und g/g 58° 30' scheint etwas kleiner, als beim $\Re o = 0$ baltsreien zu sein. Auch eine Fläche p = a : 00 : ∞c und $x = b : \frac{1}{3}a : \frac{1}{3}c$ kommt vor. Die Analyse gab 9 p. C. Kobalt, welches das Eisen erset, also (Fe, Co) $S^2 + (Fe, Co)$ As^2 . Breithaupt's



Glaufodot im Chloritschiefer mit Glanzkobalt von Huasko in Chili hat eine blättrige Geradendsläche, dunkel zinnweiße Farbe, und nach Plattner sogar 24,8 p. C. Kobalt neben 11,9 Fe, also (Fe S² + Fe As²) + 2 (Co S² + Co As²) = 1 Arsenikties + 2 Glanzkobalt. Aehnlich der Danait von Franconia (New-Hampshire). Solche Mittel-verbindungen zwischen Arsenikties und Glanzkobalt führen auf die Ver-muthung, daß die Masse des Glanzkobaltes dimorph sein möchte. Dazu kommen noch kleine stahlgraue Krystalle von Orawicza im Banat, die im Kalkspath mit kleinen Adularen, in Gesellschaft von Arsenkies, Wis-muthglanz, Speiskobalt, Gold 2c. liegen, die lange für Glaukodot gehalten

jetzt als Alloklaß (Tschermak, Sither. Wien. Akab. 1866 Bb. 53) unterschieden werden: sie haben eine sehr blättrige Zgliedrige Säule von 106°, mit einer deutlich blättrigen Geradendsläche. Während dieser Winkel mit Vinarkieß stimmt, macht das Paar a: c: ob in Axe c 58°, wie beim Axsenkieß. Gew. 6,65. Die Analyse gab 16,2 S, 32,7 As, 30,1 Bi, 10,2 Co, 1,5 Ni, 0,68 Au 2c.

Arsenikties bricht besonders auf Zinnsteingängen. In den Freiberger Silbergängen dringt er z. B. auf Grube Morgenstern 20' in das Nebensgestein des taltig werdenden Gneises. Munzig pag. 229 mit seinen beisbrechenden Quarzzwillingen zeichnet sich aus. Ja die "edle Quarzsorsmation" von Bräunsdorf enthält in den glänzenden Krystallen (Weißerz) 6 Loth bis 1 Pfund Silber im Centner, wird daher mit Recht als edler Arsenikties (Mißpickelsilber, Smmerling Lehrb. Winer. 1796 II. 557), worin schon Kirwan 10 p. C. sand, ausgezeichnet. Häusig zeigen die größern Krystalle besondere Neigung zum Krummen in der Geradendssäche, dabei wird Säule M/M langstrahlig, und leidet sehr durch Verwitterung. Zuletzt erscheinen förmliche Fasern mit Glaskopstructur (Andreasberg). Der Plinian von Chrenfriedersdorf ist so start verzogen, daß Breithaupt die Krystalle sür 2 + Igliedrig hielt. Derbe Wassen sind häusig dergestalt mit Speiskobalt gemengt, daß man zwischen beiden nicht sicher unsterscheiden kann.

Arsenikkalkies Fe (Arseneisen, Leucopyrit, Lölingit). Mohs unterschied ihn zuerst als axotomen Arsenikkies vom gewöhnlichen, mit dem er zusammen vorkommt im Serpentin von Reichenstein in Schlesien, auf Lagern des Spatheisensteins von Löling bei Hüttenberg in Kärnthen und

Schladming in Steiermark, Andreasberg, Geyer. Seine Farbe ist etwas lichter und glänzender als beim schwefelhaltigen. Gewicht entschieden schwerer 7,3. Im Serpentin von Reichenstein kommen kleine sehr glänzende ringsum ausgebildete Nadeln vor, welche leicht quer brechen, ohne daß der Geradendsläche ein sonderlich deutlicher Blätterbruch entspräche. Daran macht die lange Säule M = a: b: ∞ c einen Winkel von 122° 26', und das vordere Paar $g = a: c: \infty$ b nur 51° 20', worans folgt

a: b = $0.4805 : 0.8747 = \sqrt{0.2309} : \sqrt{0.7651}$ lga = 9.68174, lgb = 9.94187

das Paar 1 = b : c : ∞a noch nicht beobachtet.

Nach Hoffmann (Pogg. Ann. 25. 400) hat der Reichensteiner 66 Arsenit, 28 Eisen, 2 Schwefel, was ungefähr zu der Formel von Fe As² führt. Im sentrecht stehenden Gneise auf dem Sätersberge beim Hose Fossum im Kirchspiel Modum fand Scheerer (Pogg. Ann. 49. 600) einen Arsenikalzties mit 70,1 As, 1,3 S, 27,4 Fe. Den Schwefelgehalt leitet man von eingemengtem Arseniksies ab. Die Formel Fe As² erfordert 73,5 As und 26,5 Fe. Dagegen gaben die Analysen vom Reichensteiner stets weniger, was auf Fe² As³ beuten könnte; bei Przibram sogar nur Fe³ As⁴.

während die von Schladming mit 8,7 Gew. wie die vom Sätersberge wieder zur Formel Fe As2 führen (G. Rose Kryst. chem. Miner. pag. 53). Wie ungleich die Arsenismengen der verschiedenen Fundorte sind, setzte Rammelsberg (Ztsch. d. geol. Ges. 1873 XXV. 271) auseinander.

Im Kolben gibt Arsenikalkies kein rothes Sublimat. Die größte Menge der im Handel vorkommenden arsenigen Säure wird aus dem Reichensteiner dargestellt, den schon Agricola (Bermannus pag. 689) wegen seines Goldgehaltes pag. 681 rühmt; die Arsenikabbrände enthalten 30 – 12 Loth Gold im Centuer, im Mittel 0,312 p. C. (Jahrb. 1871. 81).

Auf Kobaltgängen scheinen Verbindungen von (Fe Co, Ni) As² vorzukommen, wie auch das von Schladming 13,4 Ni, 5,1 Co (Pogg. Ann. 25. 401) enthält. Man muß dabei immer nur sorgfältig untersuchen, ob man es nicht mit regulären, sondern mit wirklich 2gliedrigen zu thun

habe. So soll auch ein Theil des

Weißnickelfiese (Rammelsbergit) (Ni, Fe) As von Schneesberg mit 7,1 Gew. zweigliedrig sein, mit einem etwaigen Säulenwinkel von 123°, während der leichtere (Chloanthit) von 6,5 Gew. regulär ist. G. Rose (Aryst. Chem. Miner. 53) vermuthet sogar, daß auch unter den sassingen Abänderungen des Speiskobaltes von Schneeberg ein 2gliedriger (Co, Fe) As verborgen sei. Dann wäre die Formation R As dis morph. Nierenförmige Massen im Kalkspath von Guadalcanal in Andalusien nannte Sandberger (Jahrb. 1870. 1860) Glaukopyrit, weil die bleisgrauen Massen bläulich anlausen, neben 66,9 As kommt 3,6 Antimon vor. Sie zeigen deutliche Spuren von zweigliedrigen Zwillingen. Esist wesentlich Kobalthaltig, wie der Geherit von Wolfach im Schwarzewalde.

Manganerze.

Das geschwefelte Mangan-spielt keine sonderliche Rolle. Lange hat man es sogar nicht einmal gekannt. Bis endlich in neuern Zeiten die Mineralogie eine höchst interessante Bereicherung erhielt durch den

Handerit Mn. Haibinger (Pogg. Ann. 70. 148). Isomorph mit dem phritoedrischen Schwefeltiese pag. 813. Meist Hauswerke von durcheinsandergewachsenen regulären Ottaedern, deren Ecken von einem sehr deutslichen dreisach blättrigen Bruch abgestumpft werden, welchen man mit dem Messer saft so leicht als bei der Blende darstellen kann. Zuweilen auch Granatoeder, namentlich aber Phritoeder ½ (a: ½a: \inftya) und gestrochene Phritoeder ½ (a: ½a: ½a).

Farbe schwärzlich braun, brännlich rother Strich, Härte 4—5,

Gew. 3,46.

Vor dem Löthrohr brennt der Schwefel sogleich ab, wie beim Schweselkies, allein die Probe ist unschmelzbar, verhält sich aber gut abgeschweselt mit Flüssen wie Mangan. Im Glaskolben gibt die Probe

Schwefel ab, in einer Glasröhre geröstet wird sie außen braun, innen aber grün. Das Grün verschwindet jedoch mit dem stärkern Rösten. Nach der Analyse von Patera 63,6 Schwesel, 43 Mangan, 1,3 Eisen, 1,2 Kieselsäure, woraus ein Manganbisulfuret Mn S², analog dem Schweselsies, folgt.

Rommt mit gediegenem Schwefel auf dem jetzt aufgelassenen Schwefels werke zu Kalinka bei Bégles unweit Altsohl (Sohler Komitat) eingessprengt in Gyps vor. Letzterer hat durch das darin vertheilte Schwefelsmetall ein graues Aussehen, wie Trachyt.

Manganblende Mn. Von den Siebenbürgischen Bergleuten schon längst unter dem Namen Schwarzerz bekannt (Klaproth Beitr. III. 25), aber erst Gehlen (Schweigger's Journ. II. 161) erkannte die richtige Zusammensstung. Wegen seines deutlich blättrigen Bruchs gab ihm Blumenbach den Namen, Leonhard's Manganglanz, Beudant's Alabandine.

Regulär. Hat ebenfalls einen dreisach blättrigen Bruch, entsprechend dem Würfel, wie beim Hauerit; da nun auch die Farbe schwärzlich braun ist, so sindet allerdings eine große Aehnlichkeit zwischen beiden statt, aber der Strich ist grün, und im Kolben gibt sie keinen Schwefel ab. Härte 4 und Gew. 4. Derb krystallinisch eingesprengt mit Manganspath zu Nagyak und Kapnik, auch in Brasilien und Mexiko, in den Gruben am Pik von Orizaba sogar in ausgezeichneten Massen (Jahrb. 1856. 557). Arsvedson's Analyse gab 62,1 Mangan und 37,9 Schwefel bei dem mit Blättererz zu Nagyak brechenden. Einsaches Schwefelmangan Mn S erstordert 63,23 Mn, 36,77 S. Auf der Königshütte in Oberschlessen am ein Halbschwefeleisenmangan Fe Mn S in schönen regulären Oktaedern mit Chantitan vor (Gurk, künstl. Mineral. 11).

Arsenikmangan (Kaneit) Mn As erwähnt Kane (Pogg. Ann. 19. 145) aus Sachsen, es glich dem Mangansuperoxyd und saß auf Bleiglanz.

Robalterze.

Der Name Kobalt (Cobaltum Agricola 701) ober Kobold soll schon im 14ten Jahrhundert vorkommen, ein Schimpfname für den Berggeist ("schwarzen Teufel") und für Erze, die zwar Gistrauch entwickelten, aber doch kein nützliches Metall gaben. Seit dem 16ten Jahrhundert bedient man sich der Kobalterze zur Bereitung der Smalte, obgleich Brandt erst 1733 das Kobaltmetall, wenn auch unrein, darstellte. Wir haben zwar des Kobaltes schon bei der Kobaltblüthe pag. 580, dem Kobaltvitriol pag. 648, dem Erdsobalt pag. 810 Erwähnung gethan, allein hier sinden sich die Haupterze, aus denen sast alle durch Berwitterung entstanden. Da sie schon in geringer Menge dem Borazglase eine schön sap hirs blaue Farbe mittheilen, so sind sie sür die Blausarbenwerke sehr edle Erze. Aber seit das künstliche Ultramarin pag. 433 so billig dargestellt wird, sind viele Blausarbenwerke eingegangen, was namentlich den

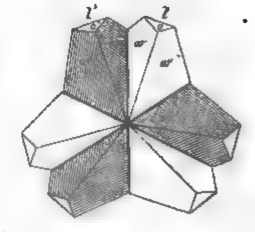
Schwarzwälder Bergban brückte, und zum Erliegen brachte. Wasserfreie Salze sind blau, wasserhaltige roth. Alkalische Lösungen geben mit AS einen schwarzen Niederschlag. Sewöhnlich ist es mit Nickel vergesellschaftet; beide lösen sich als Channickel und Chankobalt in Chankalium, aber Channickel wird durch Säuren ausgeschieden, Chankobalt nicht. Fast alles Eisen enthält Robalt und Nickel, etwa 7 Gramm auf den Centner, Kobalt in den Rupfererzen erschwert den Sewinnungsproeeß.

Speistebalt Co.

Speise ist der hüttenmännische Ausdruck für jene grauweißen Berbindungen von Arsenik mit Robalt, Rickel und Eisen, die bei verschiedenen Hüttenprocessen sallen. Werner schrieb Speiskobold. Derselbe ist nicht nur durch seine Farbe der Speise ähnlich, sondern gibt auch wegen seines Arsenikgehaltes auf Blaufarbenwerken besonders viele Speise. Linné und R. de l'Isle (Essai 334) wersen unter Cobaltum crystallinum noch alle zusammen. Smaltit.

Reguläres System. Bei Schneeberg in Sachsen, zu Wittichen auf dem Schwarzwalde, Riechelsdorf in Hessen zc. kommen ausgezeichnete Cubooktaeder, aber mit krummen Würfelstächen vor. Defter gesellen sich noch Granatoederstächen hinzu, dann entsteht die Haup'sche Barietät trimorphe. Bei Schneebergern ist auch das Leucitoeder a: a: 4a beobachtet. Nach Groth (Jahrb. 1874. 1874) kommen auch Pyritoeder und Disploeder vor von positivem und negativem Charakter, wie beim Schwefelsties und Glanzkobalt. Naumann (Pogg. Ann. 31. 1817) beschrieb werkwürdige

Bwillinge im stängligen Kobaltkies von der Grube Daniel bei Schneeberg. Die Krustalle mit Würsel, Oktaeder und Lencitoeder dehnen sich nach einer trigonalen Aze aus, längs dieser herrscht die reguläre sechsseitige Säule 1. Die Zwillinge haben nun die Aze dieser Säule gemein, durchwachsen sich vollkommen, sind aber im Azimuth statt 60° nur um 38° 11' 48" gegen einander verdreht, sie haben nämlich eine Fläche des Pyramiden-



granatoebers a : ja : ja, die auch in ber Saulenzone von I find, mit einander gemein und liegen umgekehrt.

Zinnweiß, aber meift angelaufen, je unreiner, besto graner. Die frischen mit startem Metallglang; diese nannte man früher Glangto-balt. Härte 5—6, Gew. 6,5.

Bor dem Löthrohr schmilzt er unter Arsenikgeruch zu einer magnetischen Rugel, die blaue Gläser gibt. In Salpetersäure leicht zu rother Lösung zersethar, mit Ausscheidung von arseniger Säure. Da Schwefel mangelt, so bekommt man mit Chlorbarnum einen höchst schwachen Riederschlag. Die Formel Co As² würde 28,2 Co und 71,8 As fordern. Gewöhnlich enthält er aber noch weniger Kobalt, bis 14 p. C., da Eisen und Nickel seine Stelle vertritt. Kobell analysirte kleine kugelig gruppirte Krystalle von Schneeberg, und fand darin 18,5 Fe mit 9,4 Co, er nannte sie Eisenkobaltkies. G. Rose fand ferner in allen krystallisirten Abänderungen von Schneeberg und Riechelsdorf Nickel, das im sogenannten Stängelsvalt von Schneeberg van 6,5 Gew. sogar auf 12 Ni, 3,3 Co, 6,5 Fe, 0,9 Cu, 75,8 As steigt, also (Ni, Co, Fe) As². Das Nickel reducirt sich in der Borazperle, und kann umgepulvert mit dem Magnet herausgezogen werden. Wenn man nun erwägt, daß anderreseits Breithaupt's Chloautit von Schneeberg hauptsächlich Ni As² enthält, so scheint zwischen Nickels und Kobalterzen die Grenze kaum gezogen werden zu können. Rammelsberg will sogar durch die Formel R^m Asⁿ den wechselnden Arsenikgehalt andeuten.

Die Verbreitung ist unter allen Kobalterzen bei weitem die größte. Es sindet sich hauptsächlich auf Gängen im Urgebirge, und in sogenannten Rücken des Kupferschiefers, ist nicht blos seines Kobalt-, sondern auch seines Nickelgehalts wegen werthvoll. Ein Beschlag von rothem Erdsobalt verräth ihn häusig. Gediegen Arsenik, Wismuth und Silber nebst Arseniksies sind die gewöhnlichen Begleiter. Nach Strüver (Jahrb. 1871. 1811) scheinen schon die Römer im Thale von Lanzo nordwestelich Turin Kobaltbergbau betrieben zu haben. Varietäten unterscheidet man etwa folgende:

- 1. Weißer Speiskobalt, meist krystallisirt von stärkstem Glanz und größter Reinheit. Er kommt so rein und derb vor, daß er auf den Salbändern der Gänge öfter zinnweiß glänzende Spiegelslächen (Kobaltsspiegel) zeigt. Schneeberg, Wittichen, Joachimsthal. Zu Riechelsdorf auf Gängen im Zechstein. Die ältern Mineralogen und selbst Werner anfangs nannten ihn Glanzkobalt. Den stängligen von der Grube Daniel bei Schneeberg beschrieb Werner als strahligen weißen Speiskobold.
- 2. Grauer Speiskobalt. Darunter verstand Werner mehr die unkrystallinischen bis dichten Massen, deren Farbe ins Stahlgraue geht. Manche sind auch fastig (Safslorit). Ein Eisengehalt scheint an dieser Farbenänderung Ursach zu sein, man pflegt sie daher auch meist zum Eisenkobaltkies zu stellen. Nach einer Analyse von Jäckel enthalten sie gar kein Nickel, sondern 21,2 Co, 11,6 Fe, 1,9 Cu, 66 As. Kupferzgehalt und Nickelarmnth schließt den grauen Speiskobalt unmittelbar an den schwarzen Erdkobalt an, der im Schwarzwalde nur ein Zersetzungsproduct desselben ist, wie man aus zahllosen Uebergängen sieht. Doch hielt hier der Silberkobalt im Centner 50—80 Mark Silber!
- 3. Gestrickter Speiskobalt findet sich dendritisch unter rechtwinklig gegen einander gerichteten Strahlen, wie das gediegene Silber. Die Dendriten sind bald grau, bald glänzend. Defter möchte man vermuthen, daß es Afterbildungen von gediegenem Silber seien. Schwarzen-

berg, Johann-Georgenstadt. Der Schneeberger enthält nach Karsten 3,9 p. C. Wismuth (Wismuthkobaltkies) und ist sehr fein würfelig gestrickt.

Ar jenkobaltkies Scheerer (Pogg. Ann. 42. 508), Skutterudit, Hartskobaltkies, Tesseralkies, Co Ass mit 77,8 As, 20 Co, 0,78, 1,5 Fe von zinnweißer Farbe, 6,78 Gew., sindet sich in regulären Krystallen mit Würfel, Oktaeder, Granatoeder und Leucitoeder eingesprengt im Gneise von Skutterud in Norwegen, zusammen mit Glanzkobalt, sogar damit verwachsen. Hr. v. Rath (Pogg. Ann. 115. 401) fand daran noch Pyramidens oktaeder 332, Pyramidenwürfel 310, Hegakisoktaeder 643.

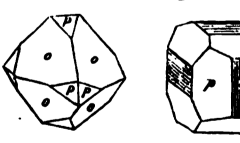
Spathiopyrit (Duirsties) nannte Sandberger (Sisb. Münch. Alab. 1873. 189) einen rhombischen Arsenkobalt, der auf weißem Nickelhaltigem Speiskobalt von Biber in Hessen sitt. Er selbst ist Nickelfrei, enthält aber 15 Co, 16,4 Fe, 4,2 Cu, 2,4 S, 61,5 As. Der Wolfach im Schwarzwalde (Leonhard Min. Badens 1876. 47) ist ebenfalls rhombisch, und sitt auf Speiskobalt, aber enthält 29,5 Ni, 13,1 Co, 3,7 Fe, 38,4 As, 13,1 Sb, 14,2 S.

Glanzfebalt Co + Co = CSAs.

Kommt schon bei Cronstedt § 249 unter diesem Namen vor. Er wurde lange mit weißem Speiskobalt verwechselt, bis sich endlich Werner veranlaßt fand, den Namen ausschließlich für diesen umzutauschen. Mohst nannte ihn Kobaltglanz, Haup IV. 272 Cobalt gris, Cobaltit. Noch Klaproth (Beiträge II. 202) übersah den Schwefel, erst Stromeyer erkannte 1817 die richtige Zusammensetzung.

Pyritoedrisch wie Schwefelties, und zwar das nächst wichtige Beispiel für diese interessante Hemiedrie. Würfel (bei Tunaberg zu-weilen 1½ Zoll groß) ziemlich deutlich blättrig mit dreifacher Streifung auf seinen Flächen. Dieselbe deutet die Lage des Phritoeder p = a: 4a:

o, es fehlt fast niemals, und wenn es mit dem Pyritoeder ins Gleichgewicht tritt, so bilden sich sogenannte Jtosaeder. Gewöhn= lich aber herrscht das Ottaeder vor, dessen



Ecken das Pyritveder zweiflächig zuschärft, Zuschärfungssläche auf Ottaederkante aufgesetzt. Nur selten kommt das gebrochene Pyritoeder a: ½a: ½a untergeordnet vor. Sie sind wie der Schweselkies bald + bald — thermoelectrisch, Zwillinge noch nicht bekannt.

Röthlich silberweiß mit starkem Metallglanz, graulich schwarzer

Strich. Härte 5-6, gibt mit dem Stahle Funken, Gew. 6,2.

Vor dem Löthrohr schmilzt es unter Arsenikgeruch zu einer magnetischen Rugel, gibt erhitt im Glaskolben nur wenig Arsenik ab und kein rothes Sublimat, wie Arsenikties, aber die rothe Lösung in Salpetersäure erzeugt mit Chlorbaryum einen starken Niederschlag von Ba S, denn er besteht aus $Co S^2 + Co As^2$ mit 33,1 Co, 43,5 As, 20 S, 3,2 Fe.

Am schönsten kommt er zu Tunaberg in Södermanland eingesprengt in schweselkiesreichen Rupserkies vor, der Lager im Gneise bildet. Zu Stuterud bei Modum in Norwegen stehen die quarzigen Gneisschichten, worin er eingesprengt ist, senkrecht. Zu Querbach in Schlesien auf Glimmerschiefer. Zu Orawiza mit gediegenem Gold und Wismuth. Im Siegenschen kommen sie derb und sehr unrein vor. Dr. Siemens (3tschr. d. geol. Ges. XX. 200) besitzt bei Daschkessan im Caucasus in einem Nebensthal des Kur ein reines Lager von 2 Fuß Dicke unter Wagneteisen, die geschmolzenen Erze enthalten 50 p. C. Kobalt, welche an die sächsischen Blausarbenwerke geliefert werden, da sie die beste Smalte liefern. Es wäre das beste Lager der Welt, wenn es gleichmäßig angehalten hätte. Wenn sie durch Eisen verunedelt werden, so muß man sie sorgfältig von dem 2gliedrigen Arsenissies pag. 824 unterscheiden.

Robaltties Co.

Svafvelbunden-Kobalt Hisinger. Cronstedt § 248 beschreibt ihn bereits von der Bastnäs-Grube bei der Ritterhütte, "es zeiget derselbe keine Spur von Arsenik". "Uralte Species, die schon Linné kannte", daher Linnéit.

Krystallisirt zwar ebenfalls in regulären Oktaedern, Würfeln und Oktaederzwillingen, zeigt aber keine Spuren vom Pyritoeder. Ebenfalls röthlich silberweiße Farbe, Härte 5—6, Gew. 4,9.

Der Schwedische ist in Kupferkies eingesprengt, welcher mit Strahlstein gemengt Lager im Gneise bildet. Hisinger fand 38,5 S, 43,2 Co, 3,5 Fe, 14,4 Cu. Kupferkies schien nur beigemengt. Berzelius leitete daraus die Formel Co² S³ ab. Da er wegen der Zwillinge Analogie mit den Spinellen zeigt, so möchte ihm Frankenheim gern die Formel Co S + Go S³ zutheilen. Das andere bekannte Vorkommen auf der Grube Jungser (und Schwabengrube) bei Müsen besteht nach neuern Analysen aus 42 S, 33,6 Ni, 22,1 Co, 2,3 Fe, woraus Rammelsberg die Formel (Ni, Co, Fe) S (Ni, Go, Fe) S³

construirte. Da es eher ein Nickel= als Kobalterz ist, so heißt man ihn auch Kobaltnickelkies (Siegenit).

Carrollit von Carroll in Maryland soll Cu S + Go S's sein.

Das einsache Kobaltsulfuret Co (Spepoorit) mit 64,6 Co von stahlgrauer Farbe soll bei Rajpootanah in Hindostan vorkommen, und von den dortigen Juwelieren benutt werden, dem Golde eine Rosensarbe zu geben.

Alle diese Kobalterze dienen seit der Mitte des 16ten Jahrhunderts zur Darstellung der schönen blauen Farbe, die auf den sogenannten Blausfarbenwerken bereitet wird. Man schmiszt die gerösteten Erze mit Quarzund Pottasche, dann bildet Sisenoryd und Kobaltorydul mit Kieselerde und Kali ein blaues Glas (Smalte), während Nickel an Arsen gebunden,

nebst Wismuth, Kupfer, Silber 2c. als sogenannte Robalt speise, die nicht selten über 50 p. C. Nickel enthält, zu Boden sällt. Auch die absgerösteten Erze kommen unter dem Namen Basser (verstümmelt aus Sapphir) in den Handel, sie geben für Porzellans, Fapences und Glasssabrikate die beste senerbeständige blaue Farbe. Da Speiss und Glanzskobalt sast ganz Manganfrei sind, so sind sie dazu besonders brauchbar, der Erdkobalt aber nicht. Bis zum Jahr 1845 warfen die Robaltgruben hohen Gewinn ab, seitdem hat aber das künstliche Ultramarin die Preise sehr herabgedrückt. Doch kann sür Feuerfarben Kobalt nicht entbehrt werden. Daher stehen die Norwegischen Werte noch in gutem Betrieb.

Robaltmetall ist weiß mit einem schwachen Stich ins Roth, 8,9 Gew. Magnetisch. Noch schwerer schwelzbar als Nickel, aber sehr politier fähig und behnbar kann es ähnlich wie Nickel zu Ueberzügen verzenden

werden.

Mickelerze.

. Nidel ift ebenfalls noch heute bei ben Sarzbewohnern ein Schingsbor wort. Der Bergmann trug es auf ben Rupfernicel uber, ber gwar kupferroth ist, aber durchaus fein Rupfer gibt. 1751 entdecte Cronftedt das Nickelmetall darin. Kobalt und Nickel treten gewöhnlich zusammen auf, beide find bem Gifen fehr verwandt, und finden fich im Meteoreifen pag. 720. Da es mit Platin sich leicht legirt, so muß man die Glasflusse vorher auf Rohle behandeln, und dann erft auf das Platindraht uchmen : Ricfelopydul ertheilt dem Boragglafe eine violette Farbe, die falt rothbraun; dem Phosphorfalz eine rothe, die falt gelb wird. Ift Robalt zugegen, so bekommt man zuerst blaue Glafer, mahrend das Metalltorn im Fluffe ichwimmt. Trennt man daffelbe und behandelt es weiter mit Flugmittel, fo erhalt man bann bie Farbe bes Ridelglafes. Die Nicelfalze find fast fammtlich grun, baber geben die Erze in concentrirter Salveterfaure eine smaragdgrune Löjung, und geröftet rebueiren fie fich leicht zu magnetischem Ricelmetall. Der grune Riceloder pag. 581, der Emerald-Ridel auf Chromeisenstein pag. 751, Die Farbung im Chrysopras pag. 249, Pimelit pag. 462, Röttisit pag. 453, Die fletne Menge int Olivin pag. 321, der wefentliche Gehalt im Dieteoreisen, Magnetties pag. 823 find befannt. In Amerita ift jest fogar auch Tellurnidel Ni2 To3 gefunden.

Rupfernidel Ni.

Der schwedische Mineraloge Härne erwähnt es 1694 zuerst (Lint Philos. Transact. 1726). Cuprum Nicolai vel Niccoli Cronstedt § 254, Nickel arsenical Hauy, Arsenicalel, Rothnickelties, Nickelin, Niccolit.

Sechsgliedrig, aber Arnstalle selten. Brooke wies darin eine reguläre sechsseitige Säule nach, und Hausmann fand im Rupferschiefer Dueusebt, Mincologie. 3. Aus.

von Sangerhausen Dihexaeder mit abgestumpsten Endecken von 139° 48' in den Endfanten und 86° 50' in den Seitenkanten. Die Dihexaedersspihen sind dem Quarz ähnlich. Ohne blättrigen Bruch. Licht kupfersroth, gern dunkel anlausend, kleinmuscheliger Bruch. Verräth sich häusig durch mitvorkommenden grünen Nickelocker. Härte 5, etwas milde, Gewicht 7,6.

Vor dem Löthrohr schmilzt er unter Abgabe von Arsen zu einer grauen metallischen Kugel. Die geröstete Kugel mit Flüssen behandelt schwimmt im Glase herum, und gibt Reaction auf Nickel. Mit dem Platindraht legirt sie sich sogleich. Im Kolben gibt das Mineral kein Arsenik ab. Schon in kalter Salpetersäure löst es sich plözlich zu einer smaragdgrünen Flüssigkeit unter Ausscheidung von Arsenik. Ni As mit 44 Ni und 56 As. Häusig etwas Antimon, der im Kupfernickel von Allemont und Balen in den Pyrenäen bis auf 28 Sb steigt.

Bei weitem das wichtigste und verbreitetste Nickelerz auf Arsenik- und Kobaltgängen: Schneeberg, Annaberg, Freiberg, Joachimsthal, Kiechelsdorf, Saalfeld, Wittichen. Schladming, Cornwall, Chatam in Connecticut, Copiapo, Rioja in den Laplatastaaten 2c. Auch in den "Kücken"
des Mansfelder Zechsteins ward er in neuern Zeiten Gegenstand des

Bergbaues.

Antimonnidel Ni.

Breithauptit. Wurde 1833 in kupferrothen Blättchen zu Undreasbera im Kalkspath mit Speiskobalt eingesprengt gefunden (Bogg. Ann. 31. 184). Nach Breithaupt Dihexaeder von 112° 10' in den Seitenkanten, und folglich 130° 58' in den Endfanten. Bei Sangerhausen im Kupferschiefer kleine Diheraeder. Die Farbe ist lichter und reiner als beim Rupfernickel, aber Härte 5 und Gewicht 7,5 gleich. Der blättrige Bruch entspricht der Geradendfläche, wird aber nur als Absonderung angesehen. Jedenfalls sollten Ni As und Ni Sb isomorph sein, um so mehr, da der von Balen Ni (As, Sb) als Verbindungsglied beider angesehen werden kann. Vor dem Löthrohr verdampft Antimon und das schwer schmelz= bare Nickel bleibt, zurück. Nach der Analyse von Stromener 31,2 Ni, 68,8 Sb. Auch durch Zusammenschmelzen gleicher Aequivalente von Nickel und Antimon erhält man eine diesem Erze sehr ähnliche rothe Legirung, bei größerm Zusat von Antimon wird die Legirung aber weiß und schmelzbarer. Der derbe Arit in den Basses-Phrénées (Jahrb. 1873. 646) hat 48,6 Sb, 11,5 As, 37,3 Ni 2c.

Arfeniknidel Ni.

Wurde von Hoffmann (Pogg. Ann. 25. 491) benannt und analysirt. Da er zu Schneeberg der stetige Begleiter von Kupfernickel (Rothnickelsties) ist, so nannte ihn Breithaupt dem gegenüber nicht unpassend Weißenickelsties. Nur dieser verwittert leicht zu grünem Nickelocker, nicht der Rupfernickel. Als nun später sich zeigte, daß es auch einen zweigliedrigen, dem Arsenikties verwandten Weißnickelkies pag. 827 gebe, so machte Breitshaupt für unsern den Namen Chloanthit (xloavIns aufgrünend), der an den grünen Beschlag erinnern soll.

Regulär wie Speiskobalt, aber Krystalle selten. Doch kommen Würfel, Oktaeder und Granatoeder vor. Zinnweiß, läuft aber leicht gran und schwärzlich an. Härte 5, Gew. 7,1. Der grüne Beschlag läßt ihn leicht von Speiskobalt unterscheiden, dem er im Aussehen sehr gleicht.

Im Kolben gibt er Arsenik ab, und die Probe bedeckt sich mit grüsnem Ocker. Die Analyse von 28,2 Ni und 71,8 As läßt auf die Formel Ni As' schließen. Wie beim Speiskobalt das Nickel durch etwas Eisen, auch Kobalt vertreten. Schneeberg, Großkamsdorf, Sangerhausen.

Saarties Ni.

Kam früher auf der Grube Adolphus zu Johann-Georgenstadt vor, Werner hielt ihn aufangs für Schweselkies, Klaproth (Beiträge V. 201) für gediegen Nickel, aber Berzelius wies den Schwesel darin nach. Haus-mann nannte ihn daher Nickelkies. Millerit, Nickelblende.

Rleine Nadeln, die reguläre sechsseitige Säulen zu bilden scheinen, also zur Formation des Aupfernickels gehören würden. Miller gibt ein Rhomboeder an, dessen Seitenkanten durch die 2te sechsseitige Säule absgestumpst werden (Pogg. Ann. 36. 476). Farbe zwischen Messing= und Speis=gelb, daher mit fasrigem Schwefelkies leicht verwechselbar. Metallglanz, Gew. 5½, Härte 3—4.

Schmilzt unter Spripen zu einer magnetischen Kugel. Enthält 64,8 Ni, 35,2 S, also Ni S. Joachimsthal, Przibram, Riechelsdorf, Kamsdorf, Cornwallis. Im Thoneisenstein von Merthyrtydvil (Glamorgan) und im Schieferthon von Saarbrücken. In seltener Schönheit sindet er sich auf der Gap-Grube in der Grafschaft Lancaster von Pennsylvanien, wo er sogar kleine Lager von 4 Joll Dicke bildet (Jahrb. 1862. 602). Beyrichit (Jahrb. 1871. 842) von Lammrichs Kaul Fogrb. am Westerwald enthält ebenfalls nur Schwesel, und könnte Ni S sein. Polysdymit Ni S (Jahrb. 1876. 727) aus dem Siegenschen bildet Zwillinge reguslärer Oktaeder, und schließt sich daher wahrscheinlicher an den folgenden

Nidelglanz Ni + Ni = NSAs.

Schon Cronstedt § 254 erwähnt ihn als "schuppenartigen Kupfer= nickel" von Loos in Helsingeland, den Pfaff (Schweigger's Journ. 22. 260) analysirte und den Namen gab. Nickelarsenikties, Arseniknickelglanz, Nickelarsenikglanz, Gersdorffit.

Regulär von der Formation des Glanzkobaltes, aber das Pyritoeder nur selten zu beobachten. Würsel ausgezeichnet blättrig, und daran leicht kenntlich. In der Krystallisation herrscht das Oktaeder vor, daran bildet das Phritoeder a : ½a : ∞a eine untergeordnete Zuschärfung der Ecken (Haueisen).

Silberweiß ins Graue, durch Anlaufen dunkeler werdend. Schwacher Metallglanz. Härte 5—6, Gew. 6,1.

Im Glaskolben verknistert er stark und gibt rothes Schwefelarsenik, auf Kohle Schwefel und Arsen und schmilzt dann zu einer Kugel, welche mit Flüssen behandelt aufangs Kobalts, dann Nickelreaction zeigt. Berzelius Analyse des Schwedischen von Loos gab 29,9 Ni, 0,9 Co, 4 Fe, 45,4 As, 19,3 S, woraus die Formel

(Ni, Co, Fe) As^2 + (Ni, Co, Fe) S^2

folgt. Ausgezeichnete Fundorte der Antimonfreien sind Loos, Grube Alsbertine bei Harzgerode auf dem Unterharz, besonders Haueisen bei Lobenstein im Spatheisenstein, Grube Jungfer bei Müsen, Schladming 2c. Verräth sich öfter durch grünen Nickelocker.

Nickelantimonglanz (Ullmannit) Ni S2 + Ni Sb2 hat anstatt Arsenik Antimon, im Uebrigen dem Nickelglanz ganz gleich, nur dunkel= farbiger (blei= und stahlgrau). Wurde zuerst von der Grube Landskrone im Siegen'schen (Westerwald) bekannt, wo er wie gewöhnlich mit Spath= eisen und Bleiglanz bricht. Hose fand darin 27,4 Ni, 55,8 Sb, 16 S. Die etwas größere Schwefelmenge rührt vom eingesprengten Bleiglanz Vor dem Löthrohr geben sie blos Antimonrauch. Früher hatte Rlaproth VI. 829 einen Nickelspiegglanz von Freusburg auf dem Westerwalde analysirt, und 25,2 Ni, 47,7 Sb, 11,7 As, 15,2 S gefunden, was Ni S2 + Ni (Sb, As)2 gibt. Wenn man nun bedenkt, daß auf gleichen Gruben bei Harzgerode, Lobenstein zc. Arsenik- und Antimonnickelglanz neben einander vorkommen, so ist bei der Gleichheit des Blätterbruchs kein Gewicht auf die Unterschiede zu legen. Kobell's Amvebit von Lichtenberg bei Steben im Fichtelgebirge soll (Ni, Fe)2 (As, S)3 sein, hat aber den gleichen Würfelbruch. Ullmannit und Kornnit (Sist. Wien. Atad. 60. 809) vom Rinkeberge in Rärnthen haben sehr wechselnde Mengen von S und As.

Nickelwismuthglanz Kobell (Erdmann's Journ. prakt. Chem. VI. 332) von Grünau, Grafschaft Sayn-Altenkirchen in Westphalen. Kleine regusläre Oktaeder mit blättrigem Bruch. Stahlgrau, Härte 4—5, Gew. 5, 1. Enthält 40,6 Ni, 14,1 Bi, 38,5 S, 3,5 Fe, 1,7 Cu, 1,6 Pb, woraus Kobell die Formel 10 Ni S³ + Bi S³ construirt. Soll ein Gemisch von Wismuthglanz und Polydymit pag. 825 sein.

Tombazit Breithaupt (Journ. prakt. Them. 1883. XV. 200) vom freus digen Bergmann zu Kl. Friesa bei Lobenstein, tombakbraun wie Magnet-kies, aber würfelig blätterig, Gew. 6,64. Scheint dem Nickelglanz verswandt und sitzt auf Spatheisenstein.

Nidelipeise Ni3 As2.

Ein Kunstproduct (Pogg. Ann. 25. 2012 und 28. 483), das bei Blaufarben= werken in glänzenden Taseln des viergliedrigen Systems krystallisirt, be= stehend im Oktaeder o = a:a:c mit sehr ausgedehnter Geradendsläche c = c: ∞a: ∞a. Der Seitenkantenwinkel beträgt 115° 39'. Zuweilen noch ein schärferes Oktaeder a:a:2c. Die Farbe licht tombakbraun, mit starkem Glanz, im Aussehen leicht mit einem natürlichen Mineral verwechselbar. Wöhler's Analyse gab 54,1 Ni, 45,9 As. Nickelocker verräth den Nickelgehalt. Breithaupt's Plakodin (Pogg. Ann. 53. 61) scheint das Gleiche. Vergleiche auch den licht kupferrothen Antimonnickel (Leonhard's Jahrb. 1853. 179). Der Hüttenmaun unterscheidet Robaltspeise (Ni, Co)³ As, Nickelspeise (Ni, Co, Fe)⁴ As, Bleispeise (Fe, Ni, Co)⁴ As, Raffinatsspeise (Ni, Co)⁴ As (Plattner Probierkunst 314), die als Hauptmaterial zur Gewinnung sür

Nidel dienen. Dasselbe hat röthlichgraue Farbe, ist vollkommen dehnbar (zwischen Gisen und Rupfer), rostet viel schwerer als Gisen, aber eben so stark magnetisch liefert es vortreffliche Magnetnadeln. Obgleich streng flüssig, so läßt es sich doch in großen Parthien schmelzen. Gew. 9,2. Das Neusilber (Argentan) von der Farbe des 12löthigen Silbers, aber weniger anlaufend, besteht aus 53,4 Cu, 29,1 Zn, 17,5 Ni. Auch der chinesische Packsong enthält Nickel. Die Nickelspeise mit ungefähr 50 p. C. Nickel steht daher in hohem Werth, der Centner kostete früher 200 fl., jett 1500 Mark. Die galvanische Vernickelung des Eisens und anderer rostenden Metalle und die Anwendung zu Scheidemunzen (3 Ca + 1 Ni) hat die schnelle Preissteigerung herbeigeführt. Unser deutsches Reich bedarf dazu allein gegen 4 Millionen Kilogramm á 10 Thaler. Das hat die Nickelwerke in große Thätigkeit versetzt, nicht blos die Arseniate und die kleinen Beimischungen in den Schwefelmetallen werden in Penn= sylvanien, Brasilien, Schweden, Tyroler Alpen zc. ausgebeutet, sondern man greift auch zu den Silicaten, die in Neu-Caledonien 6-20 Ni und im Pimelit von Malaga 9 p. C. enthalten (Cmpt. rend. 83. 200), und das geschmeidigste Kobaltfreie Metall liefern. Ja für die Zukunft scheint so= gar noch das Nickel im gediegenen Eisen pag. 717 in Aussicht zu stehen, wenn sich davon die scheinbar irdischen Funde bewahrheiten sollten.

Molnboänerze.

Modissäura heißt Graphit pag. 743, weil das Molybdän lange damit verwechselt wurde, bis endlich Scheele 1778 ein eigenthümliches Metall darin entdeckte. Molybdän spielt keine bedeutende Rolle, doch haben wir die Molybdänsäure Mo bei den Bleisalzen pag. 604 und als Molybdänocker kennen gelernt. Das Hauptvorkommen bleibt immerhin das geschweselte Molybdän. Von ihm stammen die geringen Wengen in Kupfer= und Zinnhüttenproducten.

Molybdan Mo, Molybdanit, Molybdanglanz, Wasserblei.

bgliedrige Tafeln, zuweilen mit dihexaedrischen Abstumpfungen. Die Geradendfläche ist krummblättrig, wie Talk, daher auch von Romé

de l'Isle damit zusammengestellt. Man hat zwar gemeint, sie wären wie Klinochlor 2 + 1gliedrig, doch sollen die Krystalle von Narksak in Grönland entschieden hexagonal sein.

Farbe frisch bleigrau, mit einem starken Stich ins Roth, stärker als beim Bleiglanz. Doch muß man sich bei denen vom Altenberger Zinnsstock durch das mitvorkommende erdige Eisenoryd nicht verführen lassen, die Farbe für röther zu halten als sie ist. Härte 1—2, abfärbend und schreibend wie Graphit. Gew. 4,5. Auf der glatten Glasur von weißem Porzellan gibt es einen grünlich grauen Strich. Gemein biegsam und etwas fettig sich ansühlend. Isolirt gerieben negativ elektrisch.

Vor dem Löthrohr in der Platinzange färbt cs die Flamme deutlich zeisiggrün (gelbgrün), auf Kohle schmilzt cs nicht, gibt schweslige Säure ab, und erzeugt einen schwach kupserrothen Beschlag von Molybdänoryd, der sich innerhalb des weißen Beschlages findet. Mit Salpeter im Platin-löffel verpufft es zu Molybdänsaurem Kali. Schon Buchholz wies im Altenberger 60 Mo und 40 Schwesel nach, was gut mit der Formel Mo S² stimmt.

Kommt eingesprengt in verschiedenen Urgebirgsgesteinen, Gneis, Granit, Porphyr, Spenit, Chloritschiefer 2c. vor. Besonders reich sind die Zinnsteinstöcke von Altenburg in Sachsen, Schlackenwalde und Corn-wallis bedacht, wo man es käuslich haben kann. Breithaupt's

Silberphyllinglanz, bem Molybban ähnlich, aber etwas grauer scheint im Wesentlichen Selenmolybban zu sein, mit einem kleinen Gehalt an Silber und 4,9 Gold. Eingesprengt im Gneis von Deutsch-Pilsen (Honther Comitat). Auch das Molybdan von Schlacken-walde soll etwas Selenhaltig sein.

23 seierze

gehören zu den allergewöhnlichsten der Erzgänge, und sind daher ein wichtiger Gegenstand des Bergbancs, wichtig nicht blos wegen ihres Blei-, sondern namentlich auch wegen ihres Silbergehaltes. Auch das Selen scheint in der Natur an Blei mehr gebunden vorzukommen, als an irgend ein anderes Metall. Wir haben zwar oben an Weißbleierz pag. 526, Vitriolblei pag. 548, Buntbleierz pag. 567, Bleisolzen pag. 598, Bleiocher pag. 810, gediegen Blei pag. 728, Tellurblei pag. 737 schon die Wichtigkeit und Verbreitung gesehen, aber die meisten von diesen scheinen lebiglich durch Zersetzungsprocesse vom Bleiglanz erst entstanden zu sein, von vielen läßt sich das sogar mit Gewißheit behanpten. Da Blei von Schwefel= und Salzsäure in der Kälte, von verdünnter Schwefelsäure auch in der Hitze nicht angegriffen wird, so schätzt es der Techniker sehr Europa allein gewinnt im Durchschnitt jährlich über 5 Mill. Centner pag. 728. Preußen hat es sogar in den letten Zeiten auf mehr als 2 Mill. gebracht; England förderte 1871 94,000 Tonnen Erz, was 69,000 Tonnen Blei und 761,500 Unzen Silber gab.

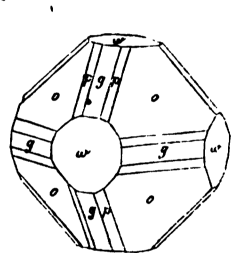
Bleiglang Pb.

Bei Agricola 705 schlechthin Glantz (lapis plumbarius) genannt. Galena Plinius 33. 31 ist silberhaltiger Bleiglanz, unter demselben Namen führt ihn auch Agricola 705 »Galena Glantz vnd plei ertz« auf. Plomb sulfuré, Sulphuret of Lead. Galenit. Schrauf (Jahrb. 1873. 410) hat die Flächen zusammengestellt, denen Prof. Sadebeck (Ztschr. d. geol. Gesellsch. 1874. XXVI. 610) noch einige neuere hinzusügte.

Reguläres Krystallsystem. Würfel hat einen so ausgezeichnet dreis fach blättrigen Bruch, daß es kein zweites Beispiel gibt, was ihm gleichs

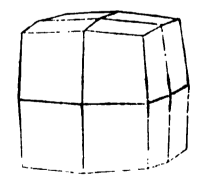
nannt. Bei Freiberg die gewöhnlichste Krystallsläche. Oft a eder stumpft die Ecken ab, dann entstehen ausgezeichnete Euboottaeder; in Sachsen sehr versbreitet. Auf der Albertine bei Harzgerode gesellt sich noch das Granatoe der hinzu. Außerdem werden daran die Kanten zwischen Granatoeder und Oktaeder

durch das **Phramidenokkaeder** p = a:a: 2a abgestumpst, nirgends ausgezeichneter als am Bleiglanz, daher nannte sie Haidinger Galenoside. Zuweilen fast selbständig, Dufrénoy Tab. 97. Fig. 272. Seltener beobachtet man eine Abstumpsung zwischen Oktaeder und Würfel, meist dem Leucitoide a:a: ½a angehörend, obwohl noch viele andere 211, 411, 511, 611 2c. gemessen sind. Naumann (Pogg. Ann. 16. 427)



führte aus der Werner'schen Sammlung einen Würfel von der alten Hoffnung Gottes mit Oktaeder, Granatoeder, Leucitoid und zwei Pheramidenoktaedern 7a: 4a: 4a, und 5a: 4a: 4a auf, die zwischen p/g

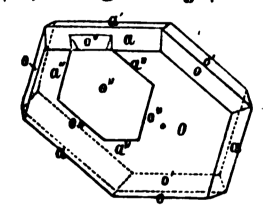
auftreten, während 133 und 144 die Kanten o/p abstumpfen. In Cumberland kommen sogar Würfel vor, auf welchen Lencitoidflächen a: 12a: 12a, selbst a: 36a: 36a sich kaum erheben, sie lassen sich nur noch durch Erhöhungen längs der kurzen Diagonalen der Würfelflächen erkennen, und um das scharfe Bestimmen solcher Flächen bleibt es immerhin eine miß=



liche Sache. Scacchi in Neapel (3tschr. d. geot. Ges. 1863 XV. 25) hat sich mit solchen Störungsflächen pag. 139 beschäftigt, und die Erscheinung Polyedrie genannt, wie wir es so ausgezeichnet beim Flußspath pag. 554 finden, wo die Streifungen den Würfelkanten, während sie hier gewöhnslich den Diagonalen (Oktaederkanten) parallel gehen. Die Flächen werden dadurch frumm, spiegeln nicht recht, und gehen dann geradezu in sogenannte "geslossene Arystalle" über, deren Oberfläche mit allerlei bizarren Buckeln bedeckt ist, wie wir das besonders schön zu Gonderbachzbei Laasphe

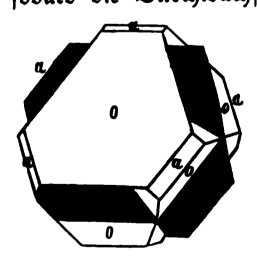
in Westphalen sinden. Trot dem blendenden Glanze der Krystalle von Werlau bei St. Goar spiegeln die Flächen doch schlecht.

Zwillinge sehr schön bei Freiberg, Neudorf, Clausthal 2c. Die Cubooftaeder haben eine Oftaederfläche gemein, und liegen umgekehrt, aber beide Individuen greifen meist so weit in einander über, daß bei der Berziehung der Flächen das Erkennen Schwierigkeit macht. Indeß kann man nach der Lage der blättrigen Brüche sich leicht orientiren. Ob die Individuen nun auf=, durch= oder nebeneinander liegen ist eine ziem= lich gleichgültige Sache. Man hat nur auf das Einspiegeln der gemein= samen Oftaederfläche zu sehen, die gewöhnlich breit wird. Wenn uns aber das verläßt, so muß man die blättrigen Brüche suchen, die wie beim Rhomboederzwilling mit einander correspondiren. Die Schwierigkeit des Erkennens kommt gerade durch das Cubooftaeder: denkt man sich ein solches in der Mitte parallel einer Oftaedersläche durchgesägt, und die Hälften 60° gegen einander verdreht, so correspondiren in dieser rhomboedrischen Lage Würsel mit Würsel und Oftaeder mit Oftaeder. Neben= stehende Awillingsplatte von Windest im Bergischen macht das klar: die

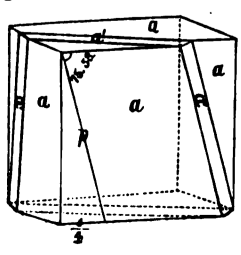


sechsseitige Tasel o mit ihren anliegenden 000 (Oktaeder) und aaa (Würfel) wäre leicht verständlich, wenn sich unten die entsprechenden 0'0'0' und a'a'a' durchaus gleichmäßig anlasgerten. Das ist nun zwar zum Theil der Fall, aber es kommt dann noch eine theilweise Durchswachsung hinzu, wie das Stück o" zeigt, welches

seine a" wie die o und seine o" wie die a legt. Auf diese Weise kämen dann im Azimuth der Tafel statt drei nun sechs Blätterbrüche zu liegen, sobald die Durchwachsung eine vollständige wäre, wie sie zuweilen bei



Falle ein Trigonoeder pag. 93.



Freiberg vorkommt, was unsere etwas idealisirte Figur darstellen soll. Wir haben hier ein weißes und ein schwarzes Individuum blos mit Ostaederso und Würselslächen a. Denken wir uns die obern drei schwarzen Ecken 000 weg, und ebenso die untern weißen, wovon nur zwei 00 ins Auge treten, so haben wir drei Ecken, woran wie unten rechts je ein schwarzes und weißes a mit einander correspondiren, die Blätterbrüche bilden in diesem pag. 93. So wie nun aber eine oder die andere Ecke vermöge Durchwachsung wieder zum Vorschein kommt, so erscheint gleich zwischen den dreien im Azimuth ein blättriger Bruch mehr, und bei vollsständiger Durchwachsung gibt es sechs, wie die aaaaa im Kreise zeigen.

Anide und Streisen finden wir auf den blättrigen Brüchen gar häufig. Sadebeck (Itschr. b. geol. Ges. XXVI. 681) vermuthet darin sogar ein besonderes Zwillingsgesetz, wornach die Individuen eine Pyramidenotztaederfläche $p = a : \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a$ gemein hätten und umgekehrt lägen. Um sich das klar zu machen, darf man nur einen Würsel parallel dieser Fläche halbiren. Dieselbe ist oben und unten von der medianen Diazgonale z entsernt, und halbirt die zwei aufrechten gegenüberliegenden Kanten. Die einz und ausspringenden Winkel betragen an der Zwillingsslinie 159° 55', eine Knickung, die auf dem Blätterbruch sehr in die Augen fällt. In der Zwillingskante a/a' der aufrechten Kante wird der Winkel 91° 44'. Während die Zwillingsstreisen auf der obern Seite der Diazgonale parallel gehen, machen sie seitlich mit den horizontalen Würselskanten 75° 58' oder deren Supplement. Einsache Zwillingsbildung sieht man nie, sondern es sind immer nur Einschiedsel a', die sich aber häusig, und zwar auf mehreren Seiten wiederholen. Auch Verziehungen nach viers und dreigliedriger Art sinden sich zuweilen.

Frischbleigran mit einem Stich ins Roth. Stärkster Metallglanz, der auf frischem Bruch das Auge blendet, und in sofern unerreicht, es ist der Diamant der Erze. Strich gräulich schwarz. Härte 2—3, etwas milde, Gew. 7,5.

Vor dem Löthrohr verknistert er zwar stark, doch zwingt man ihn durch langsames Erwärmen bald zum Bleiben, er schmilzt dann leicht unter Ausscheidung von Blei, während die Kohle einen weißen Beschlag von schwefelsaurem Bleiogyd mit einem innern gelben Kranz von Bleiogyd bekommt. Bei großen Proben schwimmt der Regulus bald in slüssiger Bleiglätte von gelber Farbe. Ist er Antimonhaltig, so sett sich das Antimonogyd mit dem weißen Kranze ab. Um geringere Mengen von Antimon zu erkennen, muß man den gepulverten Bleiglanz mit Soda mischen und im Reductionsseuer behandeln. Der Schwefel zieht sich dann mit dem Natrium in die Kohle, und kommt jetzt noch ein weißer Beschlag, so rührt er vom Antimon her. Durch langes Blasen auf die Probe verslüchtigt sich alles Blei, und zuletzt bleibt ein kleines Silberstorn, was zum Wägen zu klein, aber wohl zu messen ist pag. 690. Nur zuletzt muß man etwas vorsichtig sein, weil die kleine silberreiche Probe leicht von der Kohle springt. In concentrirter Salpetersäure löslich unter Ausscheidung von Schwesel. Zink fällt aus der Lösung Blei.

Pb S mit 86,5 Pb und 13,5 S, der Silbergehalt geht in seltenen Fällen bis auf 1 p. C. Gewöhnlich schwankt er zwischen 0,01 und 0,1 p. C., d. h. $\frac{1}{3}$ — $3\frac{1}{2}$ Lth. im Centner, 4—9löthige erklärt der Bergmann für silberreich. Zuweilen Goldhaltig (Krennitz), Platinhaltig in der Charente (Pogg. Ann. 31. 10). Antimon und Arsenit öfter in solcher Menge, daß ein zufälliges Gemenge von Przibram Stein mannit genannt wurde. Eisen, Zink, Kupfer, Selen 2c. In der Sierra de Gador in Spanien wird ein glänzender Antozon-Bleiglanz erwähnt, der beim Zersichlagen start riechen, und beim Reiben phosphoreseiren soll.

Berbreitung. Hauptsächlich auf Gängen, die oft mit außeror= bentlicher Regelmäßigkeit zur Tiefe setzen, wie zu Huelgoat in der Bretagne. Im Gneise von Freiberg, auf dem Schwarzwalde in der wilden Schappach silberarm, im Tenselsgrunde silberreich. Im Uebergangsgebirge des Harzes bei Clausthal, Zellerseld, Neudorf 2c., im rheinischen Schiefergebirge zu Müsen, Siegen, Westphalen, Nassau. Besondern Rufgenießen die Bleierzgänge im Bergkalt des nördlichen England, wo sie im Northumberland und den angrenzenden Grafschaften Derbyshire (Casteleton, Cromsord), Cumberland (Alston Moor) 2c. 400 englische Quadratemeilen bedecken. Schon Plinius 34. 49 sagt davon, sed in Britannia summo terrae corio adeo large, ut lex ultro dicatur, ne plus certomodo siat. England stand daher lange an der Spize der Bleiproducirenden Staaten. Das Ganggestein bilden die schönsten Kalke, Fluße und Schwerspäthe.

Ganz verschieden davon ist das Vorkommen im Flözgebirge: kry= stallinischen Bleiglanz findet man öfter mitten im weißen Reupersandstein eingesprengt, im Buntensandstein der Eiffel (Bleiberg bei Commern, Bergamtbezirk Düren) werden die mächtigen "Knottenerze" theilweis im Tageban gewonnen: sie liegen mit Weißbleierz gemischt in dem weißen mürben Sandstein in solcher unerschöpflichen Masse, daß die Grube! Mein= erthagen in einem Jahre 16 Mill. Etr. Knottenerz mit 4-23 p.C. Blei, das 0,8 Loth Silber enthält, liefert. Im Muschelkalk von Tarnowitz finden sich Rester von silberhaltigem Bleiglanz mit Galmei, ähnlich im Dolomite des Kärnthischen Bleiberges (Villach). Aber alle diese halten dennoch keinen Vergleich aus mit den Bleiglanznestern im Kalkgebirge der Alpujarras der südlichen Vorkette ber Sierra Nevada in Spanien, besonders bei Berga und Gador: ein Erzseld mißt & Quadratstunde, worin mehrere Ellen mächtige Erzwände in Lehm gehüllt zu Tage treten. Schon 1822 standen die Gruben wieder in schwunghaftem Betrieb, 1829 waren 80 Schachte und 1500 Schurfversuche gemacht, worin 10,000 Bergleute 1 Mill. Ctr. Erze gewannen, bas auf ben Rücken von 2000 Maulthieren aus dem wilden Gebirge herabgeführt wurde, und worans man über eine halbe Million Ctr. Blei gewann. Das drückte die deut= schen Werke gewaltig. Zu Carthagena sollen die Alten schon 2000 v. Chr. Gruben gehabt haben, die jett wieder aufgenommen jährlich 25,000 Tonnen Blei mit 50,000 Kilogramm Silber liefern. Aber dennoch scheint der Reichthum in

Amerika noch bedentender. Schon die alten Indianer gaben das glänzende Erz den Todten mit ins Grab. Im Staate Wissouri wurde er 1720 entdeckt, er erstreckt sich dann über einen Theil von Illinois, Jowa, besonders aber nach Wisconsin. Der Bleiglanz in Begleitung von Blende und Galmei lagert in oberflächlichen Spalten des Ueberzgangskalkes (Epochen der Natur pag. 338), ist auch wie Bohnerze in eisenzschüssigen Lehm gehüllt. Auf einer Strecke von 87 engl. Weilen von Ost nach West und 54 Meilen von Süd nach Nord soll kaum eine engelische Quadratmeile sein, wo nicht die Spuren von Bleiglanz sich sänden. Die Werke gehen selten über 25 bis 30 Fuß Tiese hinab. Es gibt Orte,

wo der Mann täglich 8000 % Erz gewinnt. Auf einem einzigen Flecke von 50 Quadrat=Yards wurden 3 Millionen Pfund gefördert, und die Gruben am obern Mississippi liefern jährlich an 760,000 Pigs (Danu

Miner. pag. 489).

Krystallisirter Bleiglanz, nicht selten in mehreren Zoll großen Würfeln, in Amerika bis 60 % schwer, findet sich gewöhnlich in den obern Teusen der Sänge, wo Drusenräume Platzum Krystallissiren gaben. Der sogenannte "schillernde Bleiglanz" vom Himmelsfürst bei Freiberg ist nach Breithaupt eine regelmäßige Verwachsung von gelber Blende und Bleiglanz, deren blättrige Brüche lagern wie es der Krystall verlangt (Jahrb. 1861. 577).

Körniger Bleiglanz füllt dagegen in derben Parthieen die Gänge. Sehr grobkörnig kommt er bei Freiberg, in der Schappach 2c. vor. Von mittlerem Korn auf dem Oberharze. Blumig blättrig zu Gersdorf. Bunt angelaufen in Derbyshire. Das Korn wird zuletzt so fein und gleichartig wie beim schönsten Dolomit, ohne an frischer Farbe ein-

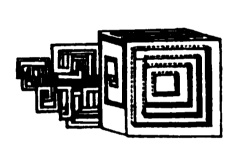
zubüßen. Endlich beim

Bleisch weiß erkennt man das Korn nicht mehr deutlich, die Farbe wird schwärzer, und mit dem dichten Bruch pflegt auch die Verunreinigung durch Antimon, Zink, Sisen 2c. zuzunehmen. Die Masse wird striemig, schaalig, traubig, und geht gern in erdigen Bleimulm über. Bleischweif zeigt oft Spiegelslächen. Wenn das Schwefelantimon zunimmt, so läßt sich die Grenze nach den Spießglanzbleierzen kaum ziehen. Vergleiche auch Weißgiltigerz. Die Afterkrystalle nach Buntbleierz von Vernkastel sind auch gewöhnlich mit Bleischweis ersüllt, welche Vreithaupt (Jahrb. 1862. 400) Sexangulit nannte, und für Dimorphismus ansgab. Zu Wheal Hope und Cornwall besteht dagegen die meist satte Füllung der regulären sechssseitigen Hüllen aus dem glänzendsten körnigen Bleiglanz, der offenbar mit dem Phosphorsauren Blei nichts zu schaffen hatte, sondern nur die Hohlräume einnahm, welche er vorsand.

Silberarmer Bleiglanz kommt roh unter dem Namen Glasurerz (Alsquifoux) in den Handel, da ihn die Töpfer zur Glasur ihrer Waare benutzen können. In der wilden Schappach kostete der Etr. 8—10 fl., am Commerschen Bleiberge nur 4 fl. Am silberhaltigsten sind nicht selten die seinkörnigsten, wie z. B. 12löthig auf dem Schindler Gang im Teusselsgrunde im südlichen Schwarzwalde: diese pflegen dann auf besondern Pochs und Waschwerken außbereitet zu werden, das Erz scheidet sich wegen seiner Schwere als seinster Bleiglanzsand (Schliche) und man kann so die unbedeutendsten Mengen aus den Ganggesteinen gewinnen. Das "Schmelzgut" mischt man nun entweder mit Eisen und schwistzt, es bildet sich dann Schweseleisen, und Blei wird frei (Niederschlagarbeit); oder man röstet den Bleiglanz an der Luft, ein Theil bildet dann Pb, Pb S und schweselichte Säure entweicht. Man setzt die Arbeit so lange fort, dis es zu Pb + Pb + S geworden ist, diese geschmolzen wirken so auf einander ein, daß 2 Pb + 2 S entsteht, welch letztere entweicht. Das sals

Tende Werkblei enthält neben allem Silber noch Antimon, Arsenik, Kupfer, Zink 2c. Da silberhaltiges Blei bei einem gewissen Verhältniß leichter schmilzt als reines, so bringt man nach dem Pattison'schen Verfahren es nochmals in Fluß, und läßt es unter fortwährendem Umrühren erkalten. Jett läßt man Wasserdampf durchgehen. Es sett sich dann eine stets zunehmende Menge silberarmer Krystalle ab, die man abnimmt, so daß die übrige flüssige Masse auf den 10fachen Silbergehalt kommt. Dieses silberreiche Blei bringt man auf einen Treibheerd, und läßt einen Luft= strom darüber fahren, es bildet sich Bleiglätte, die abfließt, und zulett bleibt bas Silber über. Anfangs hat es noch eine Regenbogenhaut unebler Metalle, mit einem Male zerreißt diese, und bas "Silber blickt" zum Zeichen ber Reinheit. Parkes scheidet das Silber durch Zink (Erbmann's Journ. prakt. Chem. 55. soe). Dieses Abtreiben wird jedoch immer mehr verlassen, man sucht vielmehr durch Pattisoniren ober Zinkprozeß gleich ein Handelsproduct zu erzeugen (Berg. Hutt. 3tg. 1869. XXIX. 270). Blei= glanz gepulvert mit Salzsäure und Zink erwärmt fällt Blei, wird auch im Großen angewendet.

In jedem Bleiofen erzeugen sich in den Ofenbrüchen Bleiglanz=



würfel, die obschon zellig so doch außerordentlich scharskantig zu den schönsten krystallinischen Hüttensprodukten gehören. Sie laufen meist bunt an, und bilden sogenannte Kastendrusen pag. 323, wie nes benstehende Krystalle von der Lautenthaler Hütte auf dem Oberharze zeigen. Man sieht hier deutlich,

daß die Kanten vorauswachsen, und dann wie beim Salz sich die Flächen erst ansfüllen (Ulrich, Berg. Hütt. Zeit. XIII. 245). Laurion pag. 691 ist wegen seiner alten Schlacken berühmt, worans die Franzosen noch jährslich 200,000 Ctr. Blei darstellen sollen. Man schätzt die Hausen auf 60 Millionen Ctr. im Werthe von 90 Mill. Mark.

Cuproplumbit Pb² Eu Breithaupt (Pogg. Ann. 61. 672) von Chile. Der würflige Blätterbruch etwas undeutlicher als beim Bleiglanz, schwärzlich bleigrau, wie das ihn umhüllende Kupferglas, Gew. 6,4. Alisonit Pb Eu³.

Johnston führt von Dufton auch ein erdiges blaulich graues Supersulphuret of Lead (Ueberschwefelblei, Johnstonit) au, welches am bloßen Kerzenlichte Feuer fängt und mit blauer Flamme fortbrennt. Die Analyse gab 90,4 Pb S und 8,7 Schwefel. Neu-Sina in Siebenbürgen, Grube Victoria bei Müsen (Jahrb. 1834. ss, 1855. sos).

Selenblei Pb.

Clausthalit. Berzelius entdeckte 1817 das Selen im Schwesel, der aus den Kiesen von Falun gewonnen wird. Als er sich mit dessen Eigensichaften beschäftigte, fand es sich schon als wesentlicher Gehalt im Selenstupfer und Eukairit des Serpentins von Skrickerum. 1825 wurde auf dem Harze (Pogg. Ann. 2. 403 und 5. 271) das Selenblei erkannt, ohne Zweisel das wichtigste unter allen Selenerzen.

Regulär, würfelig blättrig, wie Bleiglanz und äußerlich davon kaum zu unterscheiden. Kommt meist nur in derben feinkörnigen Massen vor. Die Farbe ein wenig lichter, Härte 2—3, Gew. 8,2—8,8, also entschieden schwerer.

Vor dem Löthrohr raucht es stark, verbreitet einen Rettiggeruch, die Kohle zeigt kalt einen röthlichen Beschlag, auch reducirt sich kein Blei, die Probe schmilzt daher nicht, sondern wird nur allmählig kleiner. Manche geben ein Silberkorn. Salpetersäure greift es an, und Selen scheidet sich mit röthlicher Farbe aus.

Pb Se mit 72,4 Pb unb 27,7 Se.

Auf dem Harze in Eisensteingruben, wo die Thonschiefer an den Grünssteinkuppen abschneiden. Wurde zuerst von der Grube Lorenz bei Clausthal analysirt (Bogg. Ann. 2. 403), und zeigte neben Blei einen geringen Kobaltgehalt. Auf der Grube Brummerjahn bei Zorge ist es schon im Ansang des Jahrhunderts gewonnen, aber verkannt. Grube Carolina bei Lerbach, Tilkerode auf dem Unterharze; obgleich nur nesterweise, so ist doch durch die Bemühungen des Bergraths Zinken auf dem Mägdesprunge letterer Fundort zu dem wichtigsten geworden (Pogg. Ann. 3. 271). Emanuel Erbstolln zu Reinsberg bei Freiberg (Pogg. Ann. 46. 272) ein 2—5" mächztiger Gang im Braunspath. Auffallender Weise kommt es nie mit Bleizglanz vor, und enthält "keine Spur von Schwesel". Bleiglanzartig sind ferner noch folgende:

Selenquecksilberblei (Hg, Pb) Se Pogg. Ann. 3. 297 von Tilkerode. Bleigrau und dreifach blättrig.

Selenkobaltblei 6 Pb Se + Co Se von Tilkerode und Claussthal ist nur durch 3 p. C. Kobalt vernureinigt, soust hat es auch den dreifach blättrigen Bruch.

Selenkupferblei ist nur in dichten unblättrigen Massen von Tilkerode und Tannenglasbach bekannt, letteres scheint nach Naumann einen dreifach blättrigen Bruch zu haben. Blei= und Kupfergehalt variiren sehr gegen einander. Man nimmt dreierlei an:

Pb Se + Gu Se 47,4 Pb, 15,4 Cn, 1,3 Ag, 34,3 Se, Tisterobe.

2 Pb Se + Eu Se 59,7 Pb, 7,9 Cn, 0,3 Fe, 30 Se, Tilkerode und Tannenglasbach.

4 Pb Se + Eu Se 63,8 Pb, 4 Cu, 2 Si, 29,3 Se, Tannenglasbach. Vielleicht entsprechen sie dem Cuproplumbit. Nehmen wir dazu noch Selensilber, Selenkupfersilber (Enkairit), Selenkupfer, Selenkupferthallium (Crovkesit), Selenquecksilber, Selenschwesel, so sind damit die wichtigsten Selensossilien zusammengestellt.

Binkerze.

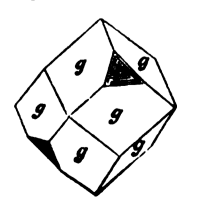
Geschweseltes Zink ist unter den Zinkerzen bei weitem das verbreistetste, aber wegen seiner schweren Verhüttung lange verkannt. Jest wird es nicht blos auf Zink, sondern sogar auf Schweselsäure benütt. Preußen allein gewann 1875 94 Mill. Etr. Zinkerze, worunter auch Blende war. In Schlesien ist sie unter dem Galmei gelagert, allein solange man Galmei hat, scheut man den Röstproceß, da sich das Oxyd schwerer reducirt, Römer Geol. Oberschl. 550. Oben wurde bereits Kieselzinkerz pag. 448, Galmei pag. 513, Zinkvitriol pag. 642, Franklinit pag. 750, Rothzinkerz pag. 806 kennen gelehrt, außerdem spielt es noch bei den Fahlzerzen eine Rolle.

Blende Zn.

Galena inanis Agricola 705. Wegen des Glanzes vermuthete der alte Bergmann ein brauchbares Metall darin, aber der Hüttenproces ersgab nichts, er nannte es eine "zum Schmelzen höchst verderbliche minesralische Aftergeburt." Pseudogalena, Sterile nigrum. Erst die neuern Systematiser nannten es zum Ueberfluß Zinkblende. Zinc sulfuré. Sphaslerit (opaleoos trügerisch).

Reguläres Krystallsystem mit entschiedener Neigung zur tertraedrischen Hemiedrie: ofach blättriger Bruch des Granatoeders, sast von der Deutlichkeit des Bleiglanzbruches, den Lasurstein pag. 432 weit überstreffend, und daher einzig in seiner Art (Hauy Essai cryst. 186). Aus der schwarzen Blende von Holzappel und aus der gelben von Santander kann man mit dem Messer die schönsten Granatoeder spalten. Dehnt man drei in einer Zone aus, so entsteht eine reguläre sechsseitige Säule mit Rhomboeder; dehnt man zwei in einer quadratischen Säule aus, so ist wie bei der Hyacinthkrystallisation ein Oktaeder auf die Kanten ausgesetzt. Verkürzt man diese quadratische Säule bis zum Verschwinden, so dehnt sich das Oktaeder des Granatoeder zu einem viergliedrigen Oktaeder mit Endkanten von 120° und Seitenkanten von 90° aus. Läßt man eine sechseseitige Säule weg, so bleibt ein Rhomboeder mit 120° in End- und 60° in den Seitenkanten. Alles das sind Uebungsausgaben sür Unfänger.

Trotz des einfachen Systems ist es häufig ganz besonders schwer, die Arystalle zu entziffern, wenn gleich die Zwillinge einen Theil der Schuld tragen. Im Ganzen genommen herrscht das Granatoeder auch unter



den Krystallflächen vor, aber die abwechselnden dreistantigen Ecken werden durch das gestreifte Hauptstetra eder abgestumpft. Die Streisen gehen nicht wie beim Fahlerz den Tetraederkanten, sondern entsgegengesetzt den Oktaederkanten parallel, das gleichsseitige Tetraeders Dreieck deutet also durch seine Streisung auf die Blätterbrüche des Granatoeders

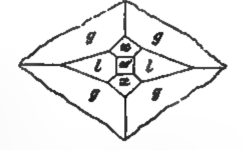
hin. Wenn das Granatoeder zurücktritt, so pflegt das glatte Gegenstetraeder die Ecken des gestreiften Tetraeders abzustumpsen (Pacherstollen). Dieser Gegensatz von glatt und gestreist an verschiedenen Testraedern ist so schlagend, daß z. B. bei den scheinbaren Ottaedern von Rodna in Siebenbürgen man den Unterschied leicht erkennt. Sadebeck (Zeitschr. deutsch. Gest. AXL 1011) nennt umgekehrt die glatten Ister, und die gestreisten 2ter Stellung. Besonders schön sind die gelben Tetraeder im Dolomit des Binnenthals, woran untergeordnet das Gegentetraeder Würfel Granatoeder, und die Körper 113, 134 hälftslächig vorkommen.

Der Würfel tritt ebenfalls häusig und sehr glattflächig auf. Am eigenthümlichsten unter allen ist jedoch die Leueitoidsläche 1 = a: a: 4a, welche hälftslächig aber gewöhnlich bauchig ober parallel der Aze a gestreift untergeordnet
die vierkautigen Eden des Granatoeders zuschärft. Man
erkennt sie sehr leicht an den bivergirenden Kanten, welche

fie mit den Granatoederflächen g macht. Da fie am Tetraeder die Ranten zuschärfen, so bilden sie zuweilen auch ein Pyramidentetraeder. Sadebed meint, daß die hälftflächigen Leucitoeder 112 nur bei Tetraedern in zweiter Stellung vorfamen. Allein in dieser Beziehung Sicherheit zu
bekommen, scheint mir schwer.

Wie burchgreifend bas tetraebrische Gejet fei, bas zeigt g. B. bie

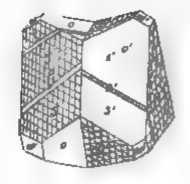
schöne gelbrothe phosphorescirende Blende von Kapnik: bei derselben herrscht das Granatoeder g, dem der Wirfel w sich unterordnet; zwei Eden ggw sind durch $l = a : a : {}_{1}a$, die andern beiden zwar auch, aber durch das Pyramidentetraeder $x = a : a : {}_{1}a$ abgestumpst, wie die Zonen gxl deutlich beweisen. Unter-



georduct findet sich zwischen wig auch ber Bhramibenwürfel p = a: 2a: ooa. Hessenberg fand noch & (a:a: 4a) und a: 4a: ooa.

Bwillinge außerorbentlich gewöhnlich, sie haben wie immer eine Oftaedersläche gemein und liegen umgekehrt. Die schwarze Blende von Rodna mit Schweselties und Ralfspath ist wegen der großen Wenge von Individuen, welche sich wiederholen, besonders interessant. Es sind Cubostaeder, hin und wieder mit ganz untergeordneten Granatoederstächen.

Nebenstehende Zeichnung gibt einen der einfachern: jedes der beiden Hauptindividuen links und rechts besteht aus verschiedenen ungeraden Stücken, das linke aus 5, das rechte aus 3. Bon den 5 sind die geraden 2 und 4 nur sehr schmal, ebenso rechts das mittlere. Solche Zwischenstücke werden oft so dünn, daß sie zur seinsten Linie zusammenschrumpfen. Untersuchen wir die Flächenstreisung genauer,



fo find links die 3 Stude ber ungeraben Bahlen geftreift, rechts die 2 ungeraben nicht, und umgefehrt. Betrachten wir das Ganze als einen ein-

fachen Zwilling, so ist die Lage der glatten und gestreiften Tetraederflächen gerade so, als wenn man ein solches einfaches Ditetraeder halbirt und die Hälfte um 60° gegen einander verdreht hätte. Es kommen ganze Hauf= werke vor, worin aber oft das Bestreben erkenntlich, ein einziges Cubo= oktaeder zu bilden. Besonders zierlich sind die einfachen Oktaederzwillinge von Laasphe bei Arensberg, die mit einer Rupferkieshülle überzogen sind. Der Blendebruch in den Zickzackfauten spiegelt deutlich ein. Nicht selten durchwachsen sich auch die Granatoeder, wie bei der schönen brannen Blende von der Albertine bei Neudorf auf dem Unterharze, die gemein= same sechsseitige Säule ist daran verkürzt. Lehrreich für solche Durch= wachsung ist auch die schwarze derbe Blende von Holzappel: die den Zwillingsindividuen gemeinsame sechsseitige Säule springt glatt weg, wenn man jedoch das Rhomboeder baran schlagen will, so treten aus den Blätterbrüchen desselben dunklere Streifen hervor, die sich nicht in der Flucht blättern, sondern erft bei einer Drehung um 60° einspiegeln. Es find das eingewachsene Zwillingsstücke.

Der blättrige Bruch greift so durch, daß man gar keinen muscheligen schlagen kann. Dunkele Farben spielen ins Roth, Brann, Gelb, Grün. Haup IV. 244 nahm "Zitronengelb" als die natürliche Farbe an, doch sind jetzt ganz sarblose bekannt geworden. Oft große Durchscheinenheit, daher unvollkommener Diamantglanz. Durch Reiben phosephorescirend, besonders die mit Bournonit zusammen von Kapnik pag. 165. Härte 3—4, spröde, Gew. 4. Leitet die Elektricität unvollkommen. Die von Pico de Europa bei Santander hat einen Brechungsexponenten von 2,37.

Verknistert vor dem Löthrohr stark, doch bringt man sie durch langsames Erhitzen leicht zum Stillstand, sie gibt dann in der äußern Flamme einen Zinkbeschlag (Zn heiß gelb, kalt weiß), und schmilzt an den Kanten. Große Proben bedecken sich mit einer dicken Schicht von Oxyd. Ein Cadmiumgehalt ist schwerer nachzuweisen. Gut geröstete Proben geben mit Flüssen Reaction auf Eisen. In Salzsäure löslich unter Entwickeslung von Schweselwasserstoff, in Salzsäure unter Ausscheidung von Schwesel. Unlöslich in Essigfäure.

Zn S mit 66,7 Zink und 33,3 Schwefel.

Eisen häusig das Verunreinigungsmittel. Die grüne und rothe von Ratieborzit in Böhmen silberhaltig. In der braunen krummschaligen Blende von Pierresitte (Pyrenäen) wurde das Gallium entdeckt, welches schon bei 30° C., also in der warmen Hand schmilzt, und sich außersordentlich leicht in Ueberschmelzung hält, da es Monate lang slüssig bleibt, Pogg. Unn. 159. 649.

Blende ist auf Erzgängen der alten und neuen Welt der stetige Besgleiter des Bleiglanzes, daher erklärt sich der alte bergmännische Name (kalena inanis. In Schweden bildet sie Lager im Gneise, die 50'—60' mächtig weit fortsetzen (Braun Itsch. deutsch. geol. Ges. IX. 565). Das Flözegebirge hält sie viel häufiger eingesprengt als den Bleiglanz: im Muschels

kalk (Poltringen bei Tübingen, Crailsheim), in der Lettenkohle, in den Thoneisensteinen des Lias und braunen Jura, besonders aber in den Kammern des Ammonites amaltheus, worein sie nur auf nassem Wege gekommen sein kann. Afterkrystalle nach Dreikantnern des Kalkspathes kommen bei Wisloch vor.

Blätterblende in körnigen derben Massen. Werner schied nach der

Farbe:

a) Gelbe Blende, reflectirt zwar in dicken Stücken dunkele Farbe, in dünnen oder an gesprungenen Stellen zeigt sich eine helle Kolosoniums farbe, was sich beim Cleiophan von Franklin in New-Yersey (Erdzmann's Journ. prakt. Chem. 52. 2017) bis zum durchsichtigen Weißen steigern kann. Einerseits geht sie bis ins Grasgrün (Gumerud in Norwegen, Böhmen, Santander), andererseits ins Roth. Nicht selten umhüllt die grüne die rothe, und geht darin über, woraus die Unwichtigkeit der Unterscheidung einleuchtet. Sie ist die reinste Abänderung.

b) Braune Blende. Ihre Farbe beginnt mit dem Hyacinthroth (Landstrone, Rosenkranz bei Freiberg), man kann sie da fast mit Granat verwechseln. Gewöhnlich nimmt sie aber viel Schwarz auf und geht inst tiese Braun, wie die schön glänzenden Krystalle von Neudorf bei Harzgerode.

c) Schwarze Blende ist die häufigste, aber auch unreinste. Nur in dünnen Stücken gewahrt man noch etwas vom Braun, zuweilen aber auch das nicht, und man muß sich dann vor Verwechselung mit verswittertem Spatheisenstein hüten. Die schön krystallisirte von Rodna in Siebenbürgen zeichnet sich durch ihre Schwärze aus. Eine Abänderung von Marmato bei Popayan (Marmatit) soll sogar 23,2 Fe S enthalten, also 3 Zn S + Fe S sein.

Strahlende von Przibram in Böhmen. Bildet zwar Diamantsglänzende blättrige Strahlen, doch kann man daran den chach blättrigen Bruch nicht mehr nachweisen, auch scheint sie senkrecht gegen die Strahlen noch einen undeutlichern Blätterbruch zu haben, dieser frümmt sich, und sührt zur schaaligen Absonderung. Dünne Splitter scheinen braun durch. Löwe wies darin neben Schweselzink noch 1,5—1,8 Cadmium nach, was sich auch durch einen braunen Kranz auf der Kohle, wiewohl undeutlich, zu erkennen gibt. Nach Breithaupt (Jahrb. 1863. 607) soll sie hezagonal sein, und wurde daher Spianterit (Spianter altes bergmännisches Wort sür Zink) genannt, cf. Wurzit. Noch mehr von der Blendenatur entsernt sich

Shanlenblende, die früher ausgezeichnet auf der Grube Silbereckel bei Hohengeroldseck auf dem badischen Schwarzwalde vorkam. Färbt die Flamme gelb, und zeigt im Spectrostop die grüne Linie des Thallium (Robell, Sisb. Münch. Akab. 1871. 17). Es ist eine dichte concentrisch schaalige Masse mit nierenförmiger Oberstäche, aber ob sie gleich äußerlich dem Brauneisenstein gleicht, so zeigt sie doch innen keine Faser, sondern matten Jaspisbruch. Auch die körnigen derben Blenden gehen, zumal wenn sie unreiner werden, zuletzt ins Dichte über (Holzappel). Sogar das Holzewerk im alten Stollen der Grube Silbersand bei Mayen hat sich im

Laufe der Zeit durch Reduction des Zinkvitriol mit Schaalenblende bes deckt (Jahrb. 1869. 747).

Blende wird in neuern Zeiten auch auf Zink verhüttet. So gewinnt Preußen im Bezirk Siegen allein über 100,000 Ctr. à 4½ Silbergroschen im Werth, bei der Hütte Borbeck (Westphalen) 56,000 Ctr. Um daraus Zink zu scheiden wird die gepochte Masse in einem Flammenosen unter fortwährendem Umwenden geröstet. Das gebildete Zinkoryd reducirt man durch Kohle (England, Davos in Graubündten) in Retorten, wie beim Galmei pag. 514. Der Cadmiumgehalt geht zuerst über. Die Blende von Saten (New-Hampshire) soll 3,2 Cadmium halten, die braunen Variestäten vom Oberharz 0,3—0,6.

Greenodit Cd, reines Schwefelcadmium, kam zuerst als Seltenheit eingesprengt im Prehnit des Mandelsteins von Bishopton in Renfremshire (Bogg. Ann. 51. 274) vor, fand sich dann auf Blende von Przibram, Santander, Friedensville in Pennsplvanien zc. Reguläre sechsseitige Säule mit Geradendfläche sind blättrig. Drei bis vier Dihexaeder, über einander, P, 2 P, 1 P, stumpfen die Endkanten der sechsseitigen Säule ab, + optisch lagig. Dihegaeder P 140° in den Endkanten (Jahrb. 1870. 604), Pomeranzengelbe öfter ins Roth gehende Farbe mit starkem Glanz und großer Durchscheinenheit. Härte 3-1, Gew. 4,8. Im Glasrohre erhitzt nimmt er eine schöne karminrothe Farbe an, aber nur so lange er heiß ist. Schwefelcadmium mit 77,7 Cd und 22,3 Schwefel. Der bräunlich schwarze Wurtit von Oruro in Bolivia soll die gleiche Form haben, aber Schwefelzink sein. Dann wäre Blende dimorph (Jahrb. 1861. 570). Deville hat solche "dihexaedrische Bleude" auch künstlich durch Zusammenschmelzen von Zinkvitriol, Flußspath und Schwefelbaryum erhalten (Compt. rend. 1861. LII. 920), später Sidot (Cmpt. rend. 1866 April) in klaren blättrigen Krystallen von der Form des Greenocit.

Bolhit 4 Zn + Zn, Voltzine Fournet (Pogg. Ann. 31. 62), überszieht in halbkugeligen Wärzchen die andern Erze von Roziers bei Pontsgibaud (Puysdes Dome). Schmuzig rosenroth, Härte 4—5, Gew. 3,6. Es scheint neuerer Bildung und stimmt mit dem Osenbruch überein, welcher in den Freiberger Hütten beim Verschmelzen zinkhaltiger Erze zuweilen in hohlen sechsseitigen Säulen krystallisirt.

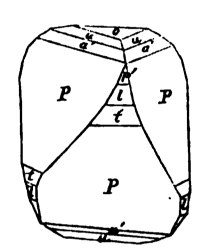
Quecksilbererze

sind bei weitem die wichtigsten, und alle andern hängen damit auf das Engste zusammen. Aus ihnen entstanden: Hornquecksilber pag. 617, gediegen Quecksilber pag. 695. Eigenthümlich der Quecksilbergehalt ge-wisser Fahlerze.

Zinnober Hg. Den Alten von Kolchis und Spanien wohl bekannt. Theophrast 103 und Plinius 33. 28 beschrieben ihn, unterschieden schon zwischen Minium und Cinnabaris. Agricola 706 übersett Minium nativum mit Bergzinnober, Cinnabaris dagegen mit minium facticium. Hydrargyrum crystallinum Linn. Wercurblende, Mercure sulfuré, Sulphuret of Mercury. J. Schabus (Sixb. Kais. Atad. Wiss. 1851. VI. pag. 63) lieferte eine Monographie seiner Formen.

Rhombvedrisch, aber Arystalle meist klein und selten schön. Ziemlich häusig kommt er jedoch in derben gestreift blättrigen Stücken vor, aus welchen man eine reguläre sechzseitige Säule $l = a : a : \infty a : \infty a : \infty a$ spalten kann (Japan). Die Geradendskäche $o = c : \infty a : \infty a : \infty a : it nicht blättrig. Haun ging von dem Rhomboeder <math>P = a : a : \infty a : c$ mit 71° 48' in den Endkanten aus, was er auch ein wenig blättrig sand. Schabus maß denselben Winkel zu 71° 47' 10", gibt sür c = 1, die Seitenare $a = \sqrt{0.19}$. Selten kommt daran auch das Gegenrhomboeder

P' = a': a': ∞a: c vor. Das nächste stumpfere Rhomboeder a = 2a': 2a': ∞a: c mit 92° 37' in den Endkanten steht dem Würfel nahe, wie das Hauptschomboeder dem Tetraederwinkel. Dazu kommt ebensfalls das Gegenrhomboeder a' = 2a: 2a: ∞a: c. Die ganze Entwickelung des Systems besteht in Rhomsboedern, welche besonders die Kanten zwischen P/o, weniger die zwischen a/o abstumpfen, und die sich nicht durch Jonen, sondern durch Messungen bestimmen



lassen. $u = 4a : 4a : \infty a : c$, $k = \frac{1}{2}a : \frac{1}{2}a : \infty a : c$ und $z = 3a : 3a : \infty a : c$ bestimmte schon Hauy. Schadus weist $q = \frac{1}{2}a' : \frac{1}{2}a' : \infty a : c$, $t = \frac{1}{4}a : \frac{1}{4}a : \infty a : c$ und viele andere nach. Nur als große Seltenheit sindet sich ein Dreiunddreikantner. Zwillinge haben die Geradendsläche gemein und sind um 60° gegen einander verdreht. Sehr merkwürdig ist die Circularpolarisation, 16mal stärker als beim Quarz. Zwilslingsplatten zeigen sogar Airysche Spiralen (Descloizeaux Ann. mines XI).

Cochenillroth, aber lichter als Arsenikrothgülden, mit scharlachrothem Strich. Durchscheinend, daher Diamantglanz. Härte 2—3,
Gew. 8. Quecksilbersalze geben mit Schweselwasserstoff unter jeder Bedingung einen schwarzen Niederschlag, ja sogar blos mit Schwesel gerieben bildet sich amorphes Schweselquecksilber, was in thönernen Gefässen sublimirt rother krystallinischer Zinnober wird.

Vor dem Löthrohr auf Kohle verflüchtigt er sich vollkommen. In der offenen Glasröhre zersett sich der größere Theil zu gediegenem Queckssilber und schwefliger Säure. Von Säuren wird er nicht merklich angesgriffen, in Königswasser löst er sich dagegen schnell und vollkommen.

HgS mit 86,2 Hg und 13,8 Schwesel = 100 Hg + 16 S.

Zinnober kommt auf Erzgängen nicht gewöhnlich oder doch nur in kleinen unbauwürdigen Mengen vor: Müsen, Schemniz, Neumärktel in Krain 2c. Nur zuweilen werden diese Gänge mächtig, wie in den berühmten Gruben von Almaden pag. 696, die trot ihres langjährigen Abbanens noch nicht 1000' Tiefe erreichen. Doch sind es mehr Lager

als Gänge, die mit kohlenhaltigen Gebirgen in Verbindung stehen (Jahrb. 1856. 472), namentlich in der Rheinpfalz; bei Idria sollen sie dagegen blos vom Kohlengebirge überschoben der Trias angehören (Jahrb. 1876. 20). In neuern Zeiten scheint Neu-Almaden in der Küstenkette südlich San Francisco im S. Clara-Thal bei S. Iosé das ergiebigste Werk zu sein. Die Erze liegen unregelmäßig in verwittertem Schiefer mit Serpentin zu den Seiten. Im Durchschnitt geben die Erze 10 p. C. Quecksilber.

- 1. Blättrigstörniger Zinnober. Blättrige gerundete Stücke, woraus man Säulen schlagen kann, kommen besonders aus Japan, wie schon R. de l'Isle (Cristall. 1772. 1925) und Klaproth (Beitr. IV. 14) besrichten. Dann gehören dahin die Arhstalle, welche angeslogen auf den verschiedensten Erzgängen sich sinden. Besonders schön sind die hochsrothen derben körnigen Massen von Almaden, St. Anna bei Klagensurt, Schemnitze. So bald das Korn undeutlich wird, so pflegt auch die Farbe dunkeler zu werden, es geht dann in den
- 2. dichten, doch bleibt der Strich noch hoch scharlachroth. Große Stücke davon brechen bei Almaden.
- 3. Erdiger, Werner's hochrother Zinnober, von brennend scharslachrother Farbe, ist nichts weiter als der ochrige Zustand, der besonders schwarzes amorphes Pulver (Metacinnaberit) kommt in Mexico vor, Afterkrystalle von Grauspießglanz bildend, die dann in Zinnober überschen, Sandberger Sith. Münch. Akad. 1875. II. 202.

Quechilberlebererz nennt der Bergmann die durch Bitumen dunkel gefärbten Erze, besonders in Idria. Die besten sind zwar sehr schwer 7,1 Gew., allein ihre äußere Farbe neigt sich schon stark zum Schwarzen, erst im Strich tritt das frischere Roth wieder hervor. Klaproth Beisträge IV. 24 wies darin 81,8 p. C. Quecksilber nach. Noch schwärzer ist das schieferige Quecksilberslebererz, gewöhnlich mit schaaliger Absonderung und glänzenden spiegeligen Druckslächen, ähnlich den Drucksschen in den Schieferthonen und Steinkohlen des Schwarzwaldes. Um allereigenthümlichsten sind jedoch kleine schwarze geodenartige Formen, die im Querbruche wie Gagat aussehen, und als fremdartige Masse sich in Lebererz eingesprengt finden. Die Bergleute von Idria nennen das

Korallenerz. Manche haben sehr deutliche concentrische Runzeln, wie die Anwachsstreisen von Muscheln. Die "Korallen" möchten daher wohl organischen Ursprungs sein. Darauf deutet auch das Bitumen hin, was Dumas Idrialin genannt hat. Diese Kohlenwasserstoffverbindung sindet sich besonders im sogenannten Branderze, welches vor dem Löthrohr mit rußender Flamme brennt, und auch mehr oder weniger mit Zinnober geschwängert ist. Suadalcazarit (Jahrb. 1872. 180) von Guazdalcazar in Mexico 6 HgS + ZnS mit 4,2 Zn und 1 Se ist ein von Zink verunreinigter Zinnober, aber von eisenschwarzer Farbe mit schwarzem Strich.

Schon die Alten wußten, daß durch Glühen des Zinnobers mit ge-

branntem Kalk Quecksilber frei werde: es bildet sich in der Retorte Schweselcalcium mit schweselsaurem Kalk, und das Quecksilber destillirt über. Auch Eisenhammerschlag kann man anwenden. Beim andern Berschren erhitzt man das Erz beim Zutritt der Luft, es gehen dann schwesslige Säure und Quecksilberdämpse über; diese leitet man in Kammern oder Vorlagen, worin sich das Quecksilber verdichtet.

Selenquecksiber (Tiemannit) wurde von Kömer in Clausthal auf der dortigen Grube Charlotte bemerkt (Pogg. Ann. 88. 110), und schon 1829 von Tiemann bei Zorge entdeckt, kommt auch auf dem Eskeborner Stollen bei Tilkerode im Unterharze vor: derb feinkörnig, schwärzlich bleigrau mit Quarz und Rotheisenstein verwachsen. Gew. 7,27. Gibt in offener Röhre einen starken Selengeruch, und enthält nach Rammelsberg 74,5 Hg und 25,5 Se, was zu der Formel Hg⁶ Se⁵ sühren würde, da die wahrsicheinlichere Formel Hg Se 28,4 Selen erfordert. Jest auch bei Clear Lake in Californien gefunden in Gesellschaft von

Selenschwefelquecksilber, das zu San Onofre (Onofrit) in Mexico (H. Rose Pogg. Ann. 46. 213) bekannt wurde. Es gleicht in Farbe und Glanz dem Fahlerz, milde, Härte 2—3. Verbreitet auf Kohle einen starken Selengeruch, obgleich es nur 6,5 Se neben 10,3 S und 81,3 Hg enthält, also 4 HgS + HgSe ist. Daselbst soll auch selenigsaures Queckssilberorydul Ag Se von gelber erdiger Beschaffenheit vorkommen.

Sulphosauren Sb, Bi, As.

Sind alle drei unter einander isomorph, und spielen als Säuren bei den geschweselten Metallen die Hauptrolle, neben welchen etwa noch das Sesquisulsid des Eisens Pe S^{*} genannt werden kann. Man analysirt ihre Salze meist mittelst Chlorgas, wie z. B. die Fahlerze. Mit Schweselsalkalien bilden sie lösliche Salze, wodurch die Zusuhr auf den Erzgängen erklärt werden könnte.

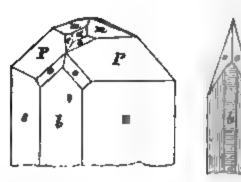
1. Granspießglanz Sb.

Lupus metallorum der Alchymisten, die alten Mineralogen nannten es schlechthin Spießglas, an die spießigen Krystalle erinnernd, Stidi Spießglas Agricola 707. Wegen seiner Heilfräste war es schon frühzeitig als Sriße, Srlum, Stidium Plinius 33. ss berühmt; zur Schminke der Augenbrauen benut (nlarvog Palmon) fand es sich in spartanischen Gräbern (Iss 1876. 18). Erst später wurde der Name Spießglanz oder Stidium auf das Antimonmetall übergetragen pag. 731. Stidnit. Antimonglanz, Antimonit, Antimoine sulfuré, Sulphuret of Antimony. Schon R. de l'Isle (Crist. 326) bildete Antimoine cristallisée vortresselich ab.

Zweigliedriges Krystallsystem, aber gute Krystalle selten. Gewöhnlich in langstrahligen Säulen $s = a : b : \infty c$ von 90° 45', die

durch Längsstreisen entstellt sind. Das beste Kennzeichen bildet der sehr beutliche Blätterbruch $b = b : \infty a : \infty c$, welcher die scharse Säulenkante gerade abstumpst, eine markirte Querstreisung parallel der Aze a (Wolfsberg) deutet auf eine Geradendssäche $c = c : \infty a : \infty b$ hin. In Ungarn kommen ausgezeichnete Flächen am Ende vor, darunter herrscht das Oktaeder P = a : b : c mit 109° 16' in der vordern Endkante, 108° 10' in den seitenkanten, folglich

 $\mathbf{a} : \mathbf{b} = \sqrt{0.9327} : \sqrt{0.9577}$.



Darüber liegt ein stumpferes Ottaeber m = a: b: 4c zwar mit glänzenden, aber getrümmten Flächen. Das auf die scharse Säulenkante aufgesetzte Baar a = c: 2b: coa ist nur klein, und die Kante Pla burch e = a: 4b: 4c abgestumpst, so baß mae P in einer Zone liegen. Interessant die Fläche o = a: c: 4b, in

o/o bie Rante 119° bilbend. Bei Bolfsberg behnen biefe fich allein zu einem fpigen Oftaeber aus, wodurch jene ausgezeichnet spießigen Arystalle entstehen.

Bleigrau mit sehr starkem Metallglanz, der an den des Bleisglanzes heranstreift. Milde und gemeindiegsam, daher die Säulen häufig krumm (Wolfsberg), wie beim Spps. Härte 2, Gew. 4,6. Gleicht äußerlich dem Braunmangan pag. 769, schon Agricola 657 (Stibi . . . in Hereiniis Ufeldae) verwechselt es wohl damit. Allein vor dem

Löthrohr schmilzt es außerordentlich leicht, färbt die Flamme deutlich grünlich, und beschlägt die Kohle mit schwerem weißem Antimonsornd. In offener Glasröhre gibt es aufangs antimonige Säure (Sh), später kommt dazu noch Antimonornd Sb, während der Schwesel als schweslige Säure entweicht. Da die Sb nicht flüchtig ist, so läßt sich das Sublimat nur theilweis verstüchtigen, was bemertenswerth ist, da gediegen Antimon in gleicher Weise behandelt nur flüchtiges Antimonornd (Sb) gibt. Reducirt sich in einem Wasserstoffstrom. Schneider (Vogg. Ann. 1856. 98. 1911) benutte den Arnsberger zur Bestimmung des Atomgewichts vom Antimonium, und sand 71,48 Sb, 28,52 S. Er hatte nur p. C. Quarz, seine Spur von Schweselarsen, das bei andern bis auf 1 p. C. steigt.

Grauspießglanz gehört gerade nicht zu den gewöhnlichen Erzen auf Gängen. Ginige Hamptgruben sind: Wolfsberg auf dem Unterharz bei Stollberg, Neue Hoffnung Gottes zu Bräunsdorf und Mobendorf bei Freiberg, Wintrop und Untrop bei Arnsberg in Westphalen in sehr mächtigen reinen strahligen Massen, Halbenmondsundgrube in Schleiz 1—7° mächtiger Gang im Grauwackenschiefer. Früher ausgezeichnet bei Sulzburg am badischen Oberrhein. Kremnitz und Schemutz in Ungarn, Felsösdanga in Siebenbürgen mit gediegenem Gold. Allemont in der Dauphine, Cornwall in Gängen, welche die von Kupfer und Zinnstein durchsehen.

Auf der Insel Chios 14 Meter mächtige Gänge. Nebst Arsenik- und Schwefelkies der häufigste Begleiter der Goldgänge im Quarz von Victoria, in Mexico und den Nevadagruben häufig und silberhaltig. Eng= land führt besonders gutes Erz von Borneo ein.

Krystalle und blättrige Massen besonders in Ungarn und auf dem Unterharz. Die Arnstalle geben zulett in die feinsten Nadeln über, welche sich wegen ihrer Milde ähnlich wie Asbestnadeln verfilzen (Federerz). Doch sind viele derselben bleihaltig, und gehören zur Gruppe der Bleispießglanze. Zulett geht die Masse ins Feinkörnige bis Dichte über, wie zu Magurka im Liptauer Komitat und Goldkronach auf dem Fichtel=

gebirge. Doch ist das meist nicht mehr rein.

Das Erz wird vom Gestein ausgesaigert, d. h. beim Erhitzen tröpfelt es von der Gebirgsart ab, und kommt als Antimonium crudum mit krystallinischem Gefüge in den Handel. Der Centner früher 6-7 fl. werth kostet jest das vierfache. Arsenik, Kalium, Gisen verunreinigen es. Außer den pharmaceutischen Präparaten findet es jest in der Technik vielfache Anwendung pag. 731, namentlich macht es auch das Zinn silberähnlicher (Brittania metall). Wenn man Schweselantimon schmilzt und plöglich erfalten läßt (Pogg. Ann. 31. 570), so geht es in den amorphen Zustand mit röthlich braunem Strich über, von 4,28 Gew. Dasselbe wird aber bei langsamem Erkalten kryftallinisch. Der Regulus wird mit Eisenabfällen unter Bildung von Schwefeleisen erzeugt, schon Plinius 33. 34 sagte, man musse es vorsichtig brennen, ne fiat plumbum, womit offenbar das gediegene Metall gemeint ift.

Das auf nassem Wege erzeugte Schwefelantimon ist leichter (4,15 Gew.) und rothbraun, man sieht es daher als den amorphen Zustand Schmilzt man baffelbe aber in einer Atmosphäre von Rohlenfäure, so wird es bei langsamem Erkalten schwerer und schwarz wie das wahre Grauspießglanz. Schwefel mit Antimon zusammengeschmolzen gibt ebenfalls Grauspießglanz (Pogg. Ann. 89. 122).

Rothipiegglang Sb2 Sb, natürlicher Mineralkermes, Antimonblende, Pyrantimonit. Den sächsischen Bergleuten von Bräunsdorf längst bekannt, wo es mit Grau- und Weißspießglanz pag. 807 zusammen vorkommt. Es sind diamantglänzende kirschrothe Nadeln, die nach einer Längsrichtung blättrigen Bruch zeigen. Nach Mohs sollen die Krystalle 2 + 1gliedrig sein. Gypshärte, milbe, 4,5 Gew. Schon Klaproth (Beitr. III. 178) wies darin Schwefel und Sauerstoff nach, und Hose (Pogg. Ann. 3. 454) fand die Formel

Sb² +•Sb mit 69,86 Sb und 30,14 Sb.

Spießglanzglas (Vitrum Antimonii), was durch Zusammenschmelzen von Antimonoryd und Antimonsulfid entsteht, hat wenigstens eine ähn= liche rothe Farbe. Den fünstlichen braunrothen Mineralkermes hielt H. Rose (Pogg. Ann. 47. ses) für ein Gemisch von beiden.

Das nadelförmige Rothspießglanz findet sich besonders schön auf der

Neuen Hoffnung Gottes zu Bräunsdorf bei Freiberg, in Ungarn zu Malaczka, zu Allemont in der Dauphiné.

Bundererz nannte Werner die verfilzte Faser, welche lappig und leicht wie Zunder ist. Die Farbe hat einen Stich ins Roth, und das erinnert an Rothspießglanz, aber vor dem Löthrohr bekommt man neben Antimonrauch einen deutlichen Bleibeschlag (Neudorf). Die Oberhärzer von Andreasberg und Clausthal werden nach Hausmann sogar zu den Silbererzen gezählt. Auf Bleiglanzgängen von Clausthal sehr licht roth.

Bleispießglanzerze

gibt es eine ganze Reihe. Sie bestehen wesentlich aus Pb S und Sb S³, aber in dem mannigsachsten Verhältnisse. Durch ihr Vorkommen schließen sie sich eng an Grauspießglanz, Bournonit, Fahlerz und Bleiglanz an.

Federerz Pb² Sb mit 49,9 Blei, 30,9 Antimon, 19,2 Schwefel. Meist in haarförmigen Krystallen von schwärzlich bleigrauer Farbe. Aeußerlich gleichen sie dem Grauspießglanz, auch schmelzen sie eben so leicht, aber geben einen Bleibeschlag. Felsöbanya in Siebenbürgen, Wolfs-berg auf dem Unterharz; von diesem zeigte H. Rose (Pogg. Ann. 15. 471) zuerst, daß es wesentlich Schweselblei enthalte, während man es dis dahin für Grauspießglanz nahm, mit dem es zusammen bricht. Neuerlich hat Rammelsberg zu Wolfsberg auch dichtes unkrystallinisches gefunden von Kalkspathhärte und 5,68 Gew. (Pogg. Ann. 77. 240). Im Selkethale kam es unterhalb dem Mägdesprunge in größern Krystallen vor, die Strahlen zeigten einen blättrigen Querbruch. Rammelsberg möchte es daher lieber Het er om orphit nennen. Von der gleichen Formation ist Damour's

Dufrenousit Pb8 As (Ann. Chim. Phys. 3 ser. 14. 270), der Bleiarsen= glanz aus dem Dolomit bes Binnenthales bei Imfeld im Oberwallis mit Schwefelkies und Rauschroth. Wurde bisher für Fahlerz gehalten, dem es in Farbe und fleinmuscheligem Bruch gleicht, wiewohl es viel spröder und weicher ist. Gppshärte, milbe, Strich fällt deutlich ins Roth, Gew. Nach Desclvizeaux (Ann. des mines 1856. VIII. 200) sind die 2gliedrigen Arnstalle zuweilen außerordentlich flächenreich: Säule m = a: b: oc 118° 1', Geradendfläche p 001, h 100, Spuren von Blätter= bruch nach g 010. Zwischen g/p in der Zone von Area sind 13 Flächen gemessen, zwischen h/p in Zone von Are b 7. Heusser (Pogg. Ann. 97. 1117) stellte sie anders, und Hr. v. Rath meint, daß die ideale Abbildung bei Descloizeaux zum Skleroklas gehöre. Bei der Seltenheit guter Kry= stalle, die beim Herausschlagen gar gerne zerbrechen, fällt das Erkennen freilich schwer. Vor dem Löthrohr außerordentlich leicht schmelzbar unter Arsenikdämpfen mit Bleibeschlag und Bleikorn: 55,4 Blei, 20,7 Arsen, 22,5 Schwefel, 0,2 Silber, 0,3 Rupfer. Es kommen damit noch kleine reguläre Granatveder vor, die Damour aufangs für die Krystalle der derben Masse hielt, bis Sartorius (Pogg. Ann. 1855. 94. 116) darin wie im Enargit Kupfer nachwies. Die Franzosen nennen dieses Rupfermineral

jett Binnit, und lassen bem Bleimineral ben alten Namen Dufrenopsit; die Schweizer machen es umgekehrt (Kenngott, Minerale ber Schweiz 1866. 271). Das Mineral würde nach seiner Fundstelle leicht erkennbar sein, wenn damit nicht zwei ähnliche, Stleroklas Pb As S4 und Jordanit Pb4 As S7, vorkämen, die H. v. Rath (Pogg. Ann. 122. 278) ausführlich beschrieben hat. Nach ihm bildet der häufigere Dufrenonsit oblonge Tafeln bis zu ein Zoll Größe mit "vollkommener Spaltbarkeit" in der Endfläche c = c: oa: ob, die kurze Saule m/m wurde 93° 39' messen, und die beiden Berticalzonen längs der Aren a und b stark entwickelt sein, a: b: c = 0,938:1:1,531. Der bleiärmere Stlerotlas kommt in feinern gestreiften Nadeln vor, die auf einen großen Flächenreichthum in zwei Zonen hinweisen, aber im Reflexionsgoniometer nur schlechte Bilder geben. Auch er ist "recht deutlich spaltbar parallel der Endfläche" c = c: oa: ob, Aren a: b: c = 0,539:1:0,619, Gew. 5,4, und äußerlich von vorigen nicht zu unterscheiden, doch im Kolben erhitt decrepitirt er stärker. Am seltensten ist Jordanit, aber durch seinen schwarzen Strich verschieden. Die Aren a: b: c = 0,5375:1:2,0308 weisen auf eine Säule m/m von 123° 29', die gewöhnlich in Zwillingen und Drillingen erscheinen, welche m gemein haben und umgekehrt liegen. Die Drillinge verrathen sich durch Sechsecke von 3mal 123° 29', 2mal 118° 15' und 1 mal 113° 3'. Auch diese sind deutlich blättrig, aber nach b = b: oa: oc. Später (Pogg. Ann. 1874 Ergzb. VI. 863) wurde ein 5 mm langer, 3 mm breiter, 1,5 mm bicker Krystall gemessen, der einer der "flächenreichsten war, welche bisher im rhombischen System gefunden wurden". Außer dem Rupferhaltigen Binnit tommen Blende, Rauschroth, Rauschgelb, Hnalophan, Turmalin, Bitterspath, Magneteisen, Schwerspath, Rutil, Quarz vor.

Onerspießglang Pb3 Bb2 (Jamesonit), 2gliedrige Säulen a:b: oc mit 101° 20', die scharfe Kante durch b: oa: oc gerade abgestumpft. Geradendfläche c: oa: ob sehr deutlich blättrig, daher der passende Weiß'sche Name. Stahl- bis Bleigrau. Härte 2, Gew. 5,6. Metallglanz. Nach Hose (Pogg. Ann. 8. 90) enthält er 40,7 Pb, 22,1 S, 34,4 Sb, 2,3 Fe. Die Eisenreaction erkennt man an der zurückbleibenden Schlacke, da alles Uebrige sich verflüchtigt. Große Mengen in Cornwallis, öfter von Bournonit begleitet. Przibram, Nertschinsk, Estremadura, Nevada 2c. Durch Verwitterung oxydirt er sich zu wasserhaltigem Antimonsaurem Blei (Bindheimit), das ochrige Beschläge darauf bildet.

Binkenit Pb Sb G. Rose (Pogg. Ann. 7. 01), ein Bleiantimonglanz mit Federerz zu Wolfsberg auf dem Unterharz. In strahligen krystallisirten Bündeln. Scheinbar diheraedrisch. Start gestreifte reguläre sechsseitige Säulen M von ungefähr 120° endigen mit einem sehr stumpfen Di= heraeder zweiter Ordnung von 165° 26' in den Endfanten.

P.

Die Di=

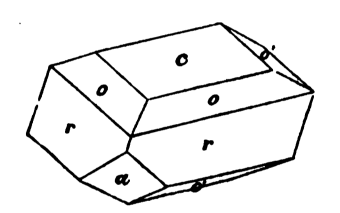
١

hexaederstächen sind aber unterbrochen gestreift. G. Rose sahe sie daher für Drillinge des 2gliedrigen Systems an, wosür das Ans- und Einspringen der Säulenwinkel allerdings zu sprechen scheint. Kenngott hält sie sür 2+1gliedrig. Stahlgrau, entschieden lichter als das mitvorkomsmende Federerz und Grauspießglanz. Reichlich Kalkspathhärte, Gew. 5,3. Bor dem Löthrohr verslüchtigt es sich vollständig mit Antimon- und Bleirauch. Nach Hose

Pb Sb mit 31,8 Pb, 44,4 Sb, 22,6 S, 0,4 Cu.

Has been reported from St. Trudpert in the Schwarzwald, Dana Syst. Miner. 88, Sandberger fand ihn in "nicht unbedeutender Menge" auf dem Quarzgange der Grube Ludwig im Andlersbach bei Hausach (Jahrb. 1876. 514). Die gleiche Formation haben Silberantimonglanz (Myargyrit) Åg Sb, Kupferantimonglanz Su Sb, Eisenantimonglanz (Verthierit) Fe Sb, Kupferwismuthglanz Su Bi, Bleiarsenglanz (Stlerostlas) Pb Äs.

Plagionit Ph'Sb's &. Rose (Pogg. Ann. 28. 421), Zinken's Rosenit; ebenfalls von Wolfsberg. Von ndaylog schief, weil es sehr schiefflächige



2 + 1gliedrige Krystalle hat. Geht man von den schiesen Axen der 00 0'0' aus, so ist 0 = a : b : c vorn, und 0' = a' : b : c hinten, dann stumpst $c = c : \infty a : \infty b$ die Endecke, $a = a : \infty a : \infty c$ die vordere Seitenecke ab; r = a : b : 2c. Die Winkel $r/r = 120^{\circ}49'$, $o/o = 142^{\circ}3'$, $o'/o' = 134^{\circ}30'$, c/a vorn $= 107^{\circ}32'$. a : b : c

= 1:0,88:0,37. Nur Fläche c ift stark glänzend, und r/r etwas blättrig, aber wie die andern Flächen rauh gestreift. Stahlgrau, kaum lichter als Zinkenit, daher in derben Stücken davon nicht zu unterscheiden. Kalkspathhärte, Gew. 5,4. Vor dem Löthrohr verflüchtigt er sich ebensfalls vollständig. Nach H. Rose 40,5 Pb, 37,9 Sb, 21,5 S.

Grauspießglanz, Federerz, Zinkenit, Plagionit kommen zu Wolfsberg zusammen mit Bournonit vor. Letterer verflüchtigt sich nicht vollständig, woran man ihn leicht unterscheidet.

Boulangerit Pbs Sb von Molières Dep. Gard (Pogg. Ann. 36. 404). Die derben Massen von schwärzlich bleigrauer Farbe neigen sich zum seidenartigen Metallglanz. Kalkspathhärte, Gew. 6. Rein verslüchtigt er sich vollständig. Kommt in bedeutenden Mengen vor, 35 Schweselsantimon, 62,1 Schweselblei, 1,9 Schweseleisen, 1,1 Schweselkupser. Zinken fand ihn auch bei Wolfsberg in Ischwarzgrauen fasrigen Massen, Thaulow zu Nasasselb in Lappland (Pogg. Ann. 41. 210), H. v. Rath bei Mayen (Jahrb. 1869. 740), Genth in Nevada. Verworren sasrig mit Graubraunsstein zu Nertschinst (Pogg. Ann. 46. 201). Die chemische Formation stimmt mit Rothgülden Ag³ Sb. Der glänzend sasrige Meneghinit Pb⁴ Sb mit Bleiglanz von Bottino bei Serravezza in den marmorreichen Apuas

nischen Alpen enthält etwas Rupfer. Nach H. v. Roth (Pogg. Ann. 1867 Bb. 132. pag. 372) Klinorhombisch, Nadeln von Grauspießglanzartigem Ansehen bilden eine Säule m/m 140° 16', deren stumpfe Kante vorn durch einen sehr deutlichen Blätterbruch a = a: ∞ b: ∞ c abgestumpst wird. Agen a: b: c = 0,36: 1: 0,117, die Schiefe von asc beträgt vorn 92° 20'. Fand sich auch derb von Fahlerzartigem Ansehen im Smirgel am Ochsentopf bei Schwarzenberg, Pogg. Ann. 141. 448. Da er die Formel des Jordanits hat, so könnte er nach Groth (Tabell Uebers. Mineral. 1874. 88) damit wohl isomorph sein, dann wäre es ein Antimonjordanit, wie jener ein Arsenikmeneghinit.

Geokronit Pb⁵ (Sb, As) (Pogg. Ann. 51. 566), $\gamma \tilde{\eta}$ Erde, Koorog Saturn ist der Alchymistische Name für Blei. Auf den Silbergruben von Sala, wie Fahlerz aussehend, Gew. 5,88; ähnlich Kilbricken it von Kilbricken in England Pb⁶ Sb. Epiboulangerit auf Bergmannstrost in Schlesien (Issar. deutsch. geol. Ges. 1869 XXI. 747), Fahlerzartige excentrisch strahlige Nadeln im Braunspath Pb⁸ Sb⁸.

Sisenspießglanzerze Fe- Sb

kommen viel seltener vor. Man faßt sie zusammen unter Haidinger's Namen

Berthierit (Pogg. Ann. 11. 470). Die ersten Anzeichen sanden sich auf einem Gange von Chazelles in der Auwergne, verworren blättrig wurden sie für Spießglanz gehalten, der in jenen Gegenden viel gewonnen wird, allein der matte Regulus wollte keinen Käuser sinden, woran das Schwesseleisen die Schuld trug. Das Erz ist dem Grauspießglanz ähnlich, hat aber nach Berthier die Formel Fe³ Sb². Später sand Berthier auf der Grube Marturet daselbst noch eine zweite Berbindung Fe³ Sb⁴, dieselbe war homogen und weniger lebhaft glänzend als Grauspießglanz. Die dritte stammt von Anglar (Dep. la Creuse), kommt auf einem Schweselstiesgange vor, der nach innen reines Grauspießglanz hat, und zwischen diesem und dem Schweselties lagert unser Mineral Fe S Sb S³ von der Formation des Zinkenits (Pogg. Ann. 29. 400). Darauf wiesen es Breithaupt und Rammelsberg (Pogg. Ann. 40. 100) auch auf der Grube Neue Hossfnung Gottes zu Bräunsdorf bei Freiberg und Pettko zu Arang-Ibka in Oberungarn nach, so daß man sich jest gewöhnt hat, den

Berthierit von Bräunsdorf Fe Sb mit 58,5 Sb, 12,3 Fe, 29,2 S nebst einem kleinen Mangan- und Zinkgehalt, die das Eisen ersiehen, als die normale Species anzusehen. Es sind schmalstrahlige bis saserige Massen von dunkel stahlgrauer Farbe, wie beim Grauspießglanzscheint ein blättriger Längsbruch zu herrschen. Läuft gern etwas gelblich an. Härte 2—3, Gew. 4. Vor dem Löthrohr schmilzt er sehr leicht unter Antimonrauch und hinterläßt eine magnetische Schlacke.

Hier würden sich dann weiter Kupferspießglanz Eu Sb und Silberspießglanz Ag Sb (Miargyrit) anschließen, die ich unten bei den Kupfersund Silbererzen abhandle.

2. Wismuthglang Bi.

Zwar viel unwichtiger als Grauspießglanz, bildet aber dennoch eine Reihe ähnlicher Verbindungen. Für Wismuthgewinnung spielt er keine Rolle. Das Vismutum sulphure mineralisatum von Bastnäs bei der Ritterhütte kannte schon Cronstedt § 222. Wallerius nannte es Galena Wismuthi, aber erst Werner gab ihm den passenden Namen, doch wurde anfangs viel darunter verwechselt. Bismutin. Bismuth sulfuré, Sulphuret of Wismuth.

Zweigliedrig und isomorph mit Sb (Phillips, Pogg. Ann. 11. 476). In Cornwall kommen kleine meßbare Krystalle in stark gestreiften geschobenen Säulen von 91° vor, deren scharse Kante durch einen deutlich blättrigen Bruch gerade abgestumpst wird, also wie beim Grauspießglanz. Durch Zusammenschmelzen von Schwefel und Wismuth kann es leicht künstlich erhalten werden, Phillips maß auch solche künstliche Krystalle, aber kaum von der Dicke eines Menschenhaares, es waren sseitige Säulen, die mit den natürlichen in ihren Winkeln übereinstimmten.

Sehr licht bleigrau, aber leicht etwas gelblich anlaufend. Metallsglanz. Härte 2, milde, Gew. 6,5.

Vor dem Löthrohr schmilzt er sehr leicht, die Rugel kocht und spritt und gibt einen gelben Beschlag von Wismuthornd. Die übrigbleibende Schlacke reagirt gewöhnlich auf Gisen und Kupfer. Beim Zusammenschmelzen mit Jodkalium entsteht auf der Kohle ein rother Beschlag von Jodwismuth, v. Kobell, Sith. Münch. Akad. 1871. 167. Das von der Bastnäsgrube mit Cerit vorkommende hat nach Hose (Gilbert's Ann. 72. 101) 81 Bi, 18,7 S, was ziemlich gut mit Bi S's stimmt. In der Reinerzau (württembergischer Schwarzwald) kam er früher in groben krystallinischen Strahlen eingesprengt im grünen Flußspath vor. Zu Biber in Hessen finden sich glänzende Nadeln haufenweis in kleinen Drusenräumen des Zechsteins. Uebrigens muß man sehr vorsichtig sein, das Mineral nicht mit Kupferwismuth zu verwechseln. So hielt man bisher die schmalen Strahlen im Hornstein von Schwarzenberg im Erzgebirge für einfaches Schwefelwismuth, bis Schneider bewies, daß es 18,7 Kupfer enthalte, also Kupferwismuthglanz sei. Schwefelwismuthhaltig ist ferner Nadelerz, Wismuthsilber, Wismuthkupfer 2c.; Nickelwismuthglanz pag. 836, Neuerlich ist auch Bleiwismuthglanz (Rez-Rarelinit pag. 811. banyit, Jahrb. 1874. 681) Pb2Bi von der Formel des Dufrenoisit aus Reabanya beschrieben worden. Die kleinen scheinbar zweigliedrigen Nadeln gaben mit Jodkalium einen gelben Beschlag von Jodblei und einen rothen von Jodwismuth. Cosalit (Jahrb. 1868. 847) von Mexico soll damit über= einstimmen.

Selenwismuthglanz (Frenzelit) Bis Ses von Guanazuato in Mexico (Jahrb. 1874. ses und 1875. ses), ebenfalls graue starkglänzende Strahslen mit deutlich blättrigem Bruch, scheint isomorph mit Wismuthglanz zu sein. Siehe Wismuth pag. 731.

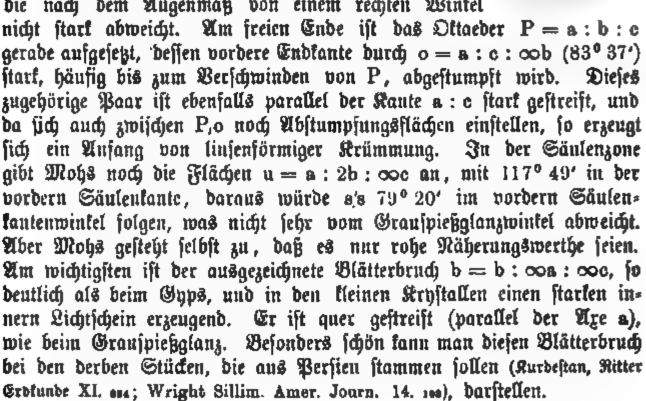
3. Ranfcgelb.

Sandaraca vera Reuschgeel, ober rofgeel, nam Itali colorem rubrum appellant ressum, Agricola 707. "Von denen Krämern und Mahlern Rauschgeel genennet." Risigallum Wallerius (Rineralog. Species 222). Stammt aus der italienischen Benennung rosso gelo (rothes Glas), weil man vorzugsweise das rothe einfache Schweselarsenit Ars darunter verstand. Es ist schon im hohen Alterthum gekannt. Das mineralogisch interessantere ist das

Gelbe Raujchgelb As, schlechthin Rauschgelb, apoerucor, Anripigmentum Plin. 33. 22, quod in Syria foditur pictoribus in summa tellure, auri colore, sed fragili, lapidum specularium (Gyps) modo. Daraus verstümmelt Operment, englisch Orpiment, Arsenic sulfuré jaune. Gelbe Arjenblende.

Zweigliedrig, von Mohs zuerst richtig erkannt. Rleine zum Linsenförmigen fich neigende Krystalle tommen in einem bunkeln Thon, ber Stude von grauem Dolomitsande einwickelt, von Tajowa bei Neusohl

in Niederungarn häufig vor. Man darf den Thon nur ins Wasser legen, so fallen knollige Drusen heraus; die Streifung und der geringe Glanz der Flächen lassen ses doch nur annähernde Bestimmung zu. Gewöhnlich herrscht eine start längsgestreiste Säule 8 = a: b: ∞c , die nach dem Augenmaß von einem rechten Winkel



Ausgezeichnet citronengelb, mit Berlmutterglang, hochgelbem Strich,

daher zu Malerfarbe tauglich. Blättchen und selbst dickere Platten scheinen start durch, aber wirken nicht sonderlich auf das Dichrostop. Härte 1-2,

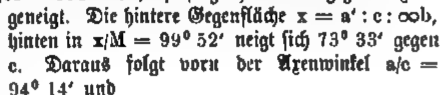
milbe und gemein biegfam, Gem. 3,5.

Ł

Bor dem Löthrohr entzündet es sich leicht, und brennt mit weiße licher Flamme unter Entwicklung von schwestiger und arseniger Sanre sort. Die ältern Chemiter hielten es für das schweselärmere, bis Klaproth (Beiträge V. 204) das Gegentheil bewies. Derselbe sand 62 As und 88 S, was ungefähr der Formel As So entspricht, welche 61 As und 39 S fordert. Seltener als das

Rothe Rauschelb As, Rauschroth, Realgar, oardapan schon von Aristoteles erwähnt, Plin. 35. 22; Rubinschwesel, weil er fast so leicht als Schwesel brennt. Arsenic sulfuré rouge, rothe Arsenblende.

Zweiundelngliedrig. Schone Arnstalle brechen auf den Erzsgängen von Nagyag, Rapnit und Felsöbanya. Sie sind complicirt, aber schon von Haup richtig erkannt, obgleich gute Exemplare nicht zu den gewöhnlichen Ersunden gehören. Säule M = a: b: ∞ c macht vorn 74° 26', sie ist nur versteckt blättrig. Die matte Schiefendsläche P = a: c: ∞ d vorn in P/M = 104° 12', ist folglich 66° 5' gegen Aze c



a: b: k = 2,7066: 2,0557: 0,2003 = $\sqrt{7,3257}$: $\sqrt{4,2258}$: $\sqrt{0,04012}$ lga = 0,4324246, lgb = 0,3129523, lgk = 9,3016809.

In der Säulenzone ist die scharfe Säulenkante steis durch 1 = a: 2b: ooe zugeschärft; o =

Morgenroth ein wenig ins Gelbe gehend, pomerauzengelber Strich. Diamantglanz mit großer Durchscheinenheit. Ausgezeichneter kleinmuschesliger Bruch, da die Blatterbrüche versteckt liegen. Sypshärte, Gew. 3,5.

Bor dem Löthrohr entzündet es sich noch leichter als das gelbe und brennt mit weißlicher Flamme fort. Einfaches Schwefelarsen As S mit 70 As und 30 S. Man schreibt es auch wohl As S. Die Krystalle

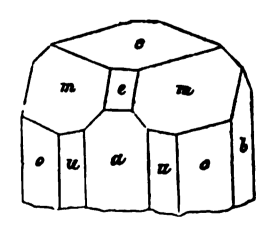
zerfallen leider im Sonnenlicht nach längerer Zeit zu Pulver, man nuß

sie daher vorsichtig im Finstern aufbewahren.

Arsenik mit Schwesel zusammengeschmolzen gibt eine glasige Masse, die dem derben Realgar zwar ähnlich sieht, aber geringeres Gewicht (3,3 bis 3,2) und größere Härte (3) hat. An der Härte allein kann man das künstliche schon leicht unterscheiden (Hausmann, Pogg. Ann. 79. 110). Da es zum Entfärben des Glases dient und mit Salpeter und Schwesel gemischt zu dem blendenden indianischen Weißsener benützt wird, so kommt es in Handel. Das natürliche unterscheidet sich namentlich auch dadurch, daß es geschmolzen sehr leicht wieder krystallisirt. Das gelbe Rauschgelb As S³ geht dagegen in einen völlig amorphen Zustand über, und gleicht insosen der arsenigen Säure Äs pag. 809. Die Chinesen machen sich daraus Gesässe, welche sie mit Citronensast und Weinessig füllen, und dann verschlucken, Haup Min. IV. 207.

Beibe Rauschgelb und Rauschroth, kommen in der Natur wohl zussammen vor, wie z. B. im Thon von Tojawa in Ungarn, aber hier wie es scheint nur sehr oberstächlich (Cotta, Jahrb. 1861. 2003). Das rothe findet man jedoch gewöhnlicher auf Erzgängen vereinzelt in Gesellschaft von Grauspießglanz: Nagyag, Rapnik, Felsöbanya, Joachimsthal zc. Auch zu Wittichen und Markirchen kam es früher vor, zu Wolfsberg auf dem Unterharze in Grauspießglanz eingesprengt. Auffallend sind die schön rothen Körner im schneeweißen Dolomit des Vinnenthal (Wallis), deren Formenreichthum Hessenberg (Sendenb. Rat. Ges. II. 100) beschrieb, und wo auch das gelbe selten vorkommt; im Gyps von Hall in Tyrol; im Muschelkalk von Wiesloch (Jahrb. 1857. 1850); in der Braunkohle von Kärnthen. Endlich ist es auch ein Product der Vulkane, z. B. des Besuv und Aetna. Die seinen Spalten der Fumarolen in der Solsatara der phlegrässchen Felder sind mit Realgarkrystallen ausgekleidet, darauf sinden sich kleine, durchsichtige, gelbe, sehr zerbrechliche Krystalle, die Scacchi

Dimorphin As4 S³ nennt (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 55. 54), ihr Strich ist vraniengelb, aber es fehlt der blättrige Bruch des gelben Rauschsgelbs, Gew. 3,58. Es sind zweigliedrige Formen: Oktaeder m = a:b:c



111° 10' in den vordern und 119° 14' in den seitlichen Endkanten; o = a:b: ∞c hat 83° 40' in der vordern Säulenkante; e = a:c: ∞b, u = a:2b: ∞c, c = c: ∞a: ∞b, a = a:∞b: ∞c, b = b: ∞a: ∞c. Daraus folgt das Arenverhältniß a:b = 1,287:1,153. Damit kommt noch eine ganz ähnliche Form vor, aber mit den Aren a:b = 1,658:1,508,

die respektive zmal größer sind bei gleicher Axe c. Das wäre ganz etwas Aehnliches wie beim Humit pag. 324. Eine sehr ungewöhnliche Sache. Vergleiche auch Kenngott Jahrb. 1870. 537.

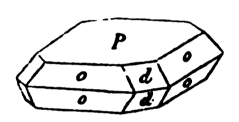
Golderze.

Spielen nur eine sehr untergeordnete Rolle. Sie finden sich auf Gängen im Grünsteintrachtt (Dacit) des Ungarisch-Siebenbürgischen Erzsgebirges, wo sie in der letten Hälfte des vorigen Jahrhunderts von einem Wallachischen Bauern entdeckt, aber doch erst durch Klaproth (Beitr. III. 1) chemisch näher bekannt wurden, Jahrb. geol. Reichsanstalt 1857. VIII. 82. Pet in Pesth (Pogg. Ann. 57. 461) hat die Analysen wiederholt. In unsern Zeiten fanden sie sich dann auch in Californien und Colorado pag. 681.

Blättererz.

Rlaproth Beitr. III. 26 von Nagyag (Nodjog gesprochen) und Offenbanya in Siebenbürgen, daher auch von Werner schlechthin Nagyager-Erz (Nagyagit) genannt. Die Bergleute heißen es blättriges Graugolderz, Hausmann Blättertellur. Tellure natif auroplumbisere, Black Tellurium. Tellurglanz.

Biergliedrig, aber meßbare Krystalle selten. Es herrscht stets der



ausgezeichnete Blätterbruch $P = c : \infty a : \infty a$. Philslips bildet beistehenden Krystall ab, worin die Seitenstanten des Oftaeder $o = a : a : c \cdot 140^\circ$, folglich die Endfanten 96° 43' machen. Dazu kommt noch das nächste stumpfere Oftaeder $d = a : c : \infty a$. Dieselbe

Combination hat auch Haidinger (Handbuch best. Miner. pag. 566) und Nausmann aber mit Winkeln von 122° 44' in den Seitens und 103° 17' in den Endkanten, was einem Oktaeder a: a: ze entsprechen würde. Es wäre aber auffallend, daß die beiden gleichen Combinationen mit den Winkeln von Phillips und Haidinger neben einander ständen.

Farbe schwärzlich bleigrau, nicht sonderlich starker Metallglanz. Gemein biegsam, milde und schreibend, daher an Wolybdan erinnernd, aber minder frummblättrig. Härte 1—2, Gew. 7,2.

Vor dem Löthrohr schmilzt es sehr leicht, gibt einen ausgezeichneten gelben Bleibeschlag, und hinterläßt sogleich ein kleines Goldkügelchen, welches man mit dem Messer auf dem Ambos ausplatten und leicht erstennen kann. Klaproth fand 54 Pb, 32,2 Te, 9 Au, 0,5 Ag, 1,3 Cu, 3 S. Berthier (Pogg. Ann. 28. 401) wies darin noch 4,5 Antimon nach. Nach Pet variirt der Goldgehalt zwischen 6,5—8,5 p. C., was im beisgemischten Gelberz seinen Grund haben soll. Berzelins schlug nachstehende Formel vor:

Ph⁹ Sb + Pb⁹ Au Te⁶, besser (Pb, Au)² (S, Te, Sb)³. Blätter, zuweilen von quadratischem oder Sseitigem Umriß, kommen auf Gängen im Grünsteinporphyr, der in Trachyt übergeht (Breithaupt's Tismazit), zu Nagyag in Manganspath eingesprengt oder in dessen Drusenstumen in freistehenden Blättchen vor. Seltener zu Offenbanya mit Grauspießglanz. Unter den Golderzen das häufigste. Die Gruben stehen

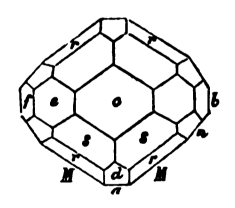
unter Schloß und Riegel, die Bergleute werden bei der Ausfahrt stets untersucht, die "Reicherze" gleich in lederne Beutel gefüllt, und nach Zaslatna auf die Schmelzhütte geschickt.

Gelberz Klaproth Beitr. III. 20, Weißsplvanerz oder Weißtellurserz, begreift das mit Blättererz zu Nagyag vorkommende Golderz von silberweißer Farbe, aber gern gelb anlaufend. Es zeigt öfter einen deutslich blättrigen Bruch, wiegt in den reinsten Stücken 8,33. Klaproth fand 44,75 Te, 26,75 Au, 19,5 Pb, 8,5 Ag. Pet (Pogg. Ann. 57. 475) bestätigt wenigstens den größern Goldreichthum, macht aber auf die Schwierigkeit des sichern Erkennens aufmerksam, und glaubt, daß die reinsten Abänderungen geradezu bleihaltiges Schrifterz seien. Cottonerz. Phillips beschreibt 2gliedrige Krystalle von 105° 30' in der Säule.

Sgrifterz.

Das längst bekannte aurum graphicum auf verwittertem Porphyr der Franciscus-Grube zu Offenbanya. Schrifttellur, Sylvanit. Neuer-lich im Calaverasgebirge auf der Stanislausgrube in Californien (Jahrb. 1866. 93), und der Red Cloud mine of Gold Hill in Colorado.

Galt lange für 2gliedrig, gute Krystalle sind zwar sehr selten, doch beschrieb Brooke (Mineralogy 135) beistehendes ausgezeichnete Individuum:

eine geschobene Säule $M = a : b : \infty c$ 110° 48', ihre scharfe Kante wird durch den deutlichen Blättersbruch $b = b : \infty a : \infty c$ gerade abgestumpst; $c = c : \infty a : \infty b$, $a = a : \infty b : \infty c$; zwei Ottaeder über einander r = a : b : c und $s = a : b : \frac{1}{2}c$; drei Paare $d = a : c : \infty b$ (mit 96° 56' in c), $e = b : c : \infty a$, $f = b : 2c : \infty a$, $i = a : \frac{1}{3}b : \frac{1}{2}c$ und $n = a : \frac{1}{3}b : \frac{1}{2}c$ und $n = a : \frac{1}{3}b : \frac{1}{2}c$ und $n = a : \frac{1}{3}b : \frac{1}{2}c$ und $n = a : \frac{1}{3}b : \frac{1}{2}c$ und $n = a : \frac{1}{3}b : \frac{1}{3}c$


2a: b: ∞c. Phillips gab wieder andere Winkel an. Kokscharow (Jahrb. 1866. 224) schrieb sie sogar 2 + lgliedrig, mit Zwillingen, welche eine Säule ∞P = 94° 26' gemein haben, und umgekehrt liegen. Gute Krystalle selten. Gewöhnlich sinden sich strahlige Krystalle, welche sich hin und wieder ungefähr unter 120° schneiden. Häufig spiegeln die blättrigen Brüche der verschiedenen Strahlen ein, man hat die Ablagerung sonders barer Weise mit Schriftzügen verglichen.

Silberweiß ins Stahlgraue, besonders auf dem blättrigen Bruch. Sonst die Krystalle mit einem schwarzen Mulm bedeckt. Härte 2, etwas milde, Gew. 8,3.

Vor dem Löthrohr schmilzt es so leicht als Blättererz, gibt aber keinen gelben Bleibeschlag, als Rückstand bleibt ein bedeutendes Korn von Silbergold. Klaproth fand 60 Tellur, 30 Au, 10 Ag; Pet in den reinsten 59,97 Te, 26,97 Au, 11,47 Ag, 0,76 Cu, 0,25 Pb, 0,58 Sb, und stellte die Formel Ag Te + 2 Au Te³ auf, welche sich vielleicht in (Au, Ag) Te³ vereinfachen läßt, da Silber und Gold isomorph zu sein pslegen. Es würde dann mit Tellursilbergold (Au, Ag) Te pag. 737 von Nagyag in einsachster Beziehung stehen, wie überhaupt die dortigen

Telluride sich an die Golderze auf das engste chemisch auschließen. In Colorado (Red Cloud) und Californien (Stanislaus) sollen sie massen-haft liegen, und der Werth einer einzigen Tonne auf 26,000 Dollar steigen können. Außer Petit, Hessit, Altait pag. 737 ist es bronzesarbiger derber Calaverit Au Te⁴. Auch ein Bismuthgold Au² Bi pag. 731 wird von Shepard erwähnt.

Silbererze.

Sind für den Bergban nebst dem gediegenen Silber pag. 688 und Horners pag. 613 die wichtigsten, und daher seit langer Zeit wohl ge= Der Bergmann gab ihnen den Beinamen Gülden oder Gültigerz, "roth guldenert," Agricola 703, also Erze, die einen großen Werth haben. Bermannus pag. 692 heißt cs, Argenti rudis genera, colores distingunt, ruber, plumbeus, niger, purpureus, cineraceus. Vor dem Löthrohr sind sie in der Regel durch ein Silberkorn erkennbar, was man auf Kohle aus ihnen reducirt. Sie brechen in Gesellschaft gediegenen Silbers. Andreasberg auf dem Harz, Himmelsfürst bei Freiberg, die alten Schwarzwälder Gruben im Kinzigthale 2c. sind berühmte Fundorte. Gar gern brechen diese "edlen Geschicke" mit Schwerspath, sie zählen zu den jüngern Ganggebilden. In Amerika waren es die Veta madre in Guanaruato, ein Net von 3000 Gängen und Erzschnüren (Berg. Hüttenz. 1876. 426) und die Veta grande bei Zacatecas, die in früherer Zeit so großes Aufschen machten, wozu jest die alles übertreffenden Washoc-Gruben in Nevada tommen.

1. Glagerg Ag.

Argentum rude plumbei coloris Glas ert Agricola 692 und 703: cultro diffinditur perinde ac plumbum, atque dentibus compressum dilatatur. Der Name läßt sich nicht gut erklären, daher wollte ihn schon Henfel in den noch unpassenderen Glanzerz umgeändert wissen, und Klaproth (Beitr. I. 150) nannte es Silberglanzerz. Weichgewächs der Ungarischen Bergleute. Mine d'argent vitreuse R. de l'Isle Cristall. III. 440. Argent sulfuré, Sulphuret of Silver, Argentit.

Reguläres Krystallsystem, doch zeigt es wie das Silber keine vorherrschende Neigung zum Krystallisiren. Würfel, Oktaeder und Granatoeder herrschen vor, aber auch Leucitoeder a: a: za trifft man an. Die Krystalle geflossen und gebogen, auch hebt sich der blättrige Bruch, der nach Angaben dem Würfel und Granatoeder folgen soll, nicht hervor. Es wächst wie das gediegene Silber in Drähten, Zähnen, Blechen, Platten, seltener dendritisch. Auch mögen diese nachahmenden Gestalten öfter Afterbildungen von gediegenem Silber sein.

Farbe schwärzlich bleigran, oft durch Silberschwärze noch schwarz anlausend. Geschmeidig wie Blei, hat daher einen glänzenden Strich, und läßt sich schneiden, hämmern und prägen. König August von Polen

ließ aus dem sächsischen Glaserz Denkmünzen mit seinem Bildnisse prägen. Härte 2—3, schneidet sich daher etwas schwerer als Blei, Gew. 7,2.

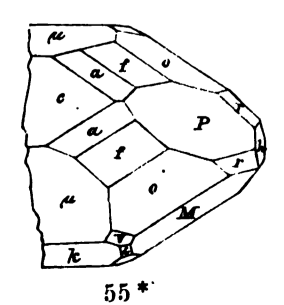
Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht und reducirt sich nach einiger Zeit zu einem Silberkorn, namentlich auf Zusat von Soda. Schon Klapzoth gab darin 85 Silber und 15 Schwefel an, die Formel Ag S würde 87,1 Silber und 12,9 Schwefel oder 108 Ag + 16 S verlangen.

Schwesel hat zum Silber eine große Verwandtschaft: einsach durch Zusammenschmelzen des Schwesels mit Silber kann man ein Sulfuret bereiten, ganz von der Beschaffenheit des Glaserzes, auch aus Silbervorphsalzen gibt Schweselwasserstoff unter jeder Vedingung einen schwarzen Niederschlag von Silbersulfuret, 100 Ag geben 114,85 Ag 8 nach Stas. Daraus ist dann auch leicht das Vorkommen des gediegenen Silbers mit Glaserz erklärlich pag. 689.

Auf Gängen und besonders Gangkreuzen: Freiberg, Himmelsfürst, Alte Hoffnung Gottes, Neuer Morgenstern; auf letzterer Grube die schönsten Krystalle und gestrickten Formen. Schneeberg, Joachimsthal. In Ungarn in ausgezeichneten derben Massen mit einer dünnen Kupferstiessschicht überzogen und Eindrücken von Bergkrystall auf dem Stephanssichacht bei Schemnitz, zu Kreninitz mit gediegenem Gold. Auf der Grube Wenzel im Schwarzwalde Bleche und Platten zwischen Schwerspath. Werifo, Peru, Californien 2c. 2c.

Silberschwärze heißt die erdige, zerreibliche, hänfig schon durch Autimon und Arsenit (Sprödglaßerz) verunreinigte Masse, die Drusen-räume bepudert oder auch lichte Gesteine schwärzt. Was die sächsischen Bergleute Silberbeschlag heißen, ist ein durch Pulverdamps vermittelter silberhaltiger Niederschlag, (Müller, Jahrd. 1856. 40). Im 2gliedrigen Silbersupferglanz von Schlangenberg scheint AgS das Cu²S zu vertreten, darnach würde das einsache Schweselsilber dimorph sein. Was aber bei der Sache auffällt, ist, daß zwei Atome Rupser ein Atom Silber vertreten sollen. Wan hat daher vorgeschlagen, das Atomgewicht des Silbers (108) zu halbiren (54), was auch nach der specifischen Wärme sein sollte. Dazu sommt der Isomorphismus des Äg mit Na pag. 671. Nach der specifischen Wärme müßte es auch bei den Alfalien nicht Na, sondern Na heißen. Freilich würde dann Silberorydul Ag4 O werden. Aber Hose sand auch beim Kupser ein "Onadrantoryd" Cu4 O.

Atanthit Ag, zweigliedriges Glaserz, nach den spitzigen Krystallen genannt; wurde von Kenngott (Sixb. Wien. Atad. 1855. XV. 284) zu Joachimsthal entdeckt, und später auf der Grube Himmelssürst in meßbaren Krykallen (Dauber l. c. 1860. XXXIX. 888) zusammen mit Glaserz und Sprödglaserz gefunden. Säule $M = a : b : \infty c$ macht $110^{\circ}36'$, das weicht 9° vom Kupferglas ab. Fläche $k = a : \infty b : \infty c$



stumpst ihre stumpse und $h=b:\infty a:\infty c$ ihre scharfe Kante ab. Hauptoktaeder o=a:b:c hat in der vordern Endkante 121^o , gibt $a:b=\sqrt{0,475}:\sqrt{0,9774};\ \mu=a:c:\infty b$ und $P=b:c:\infty a$ bilden die zugehörigen Paare. Nach μ , welche dem Kupferglaß sehlt, verlängern sich die Krystalle, daher nahm Dauber $\mu|\mu$ als Hauptsäule, aber die Zwillinge, welche M gemein haben, und umgekehrt liegen, müssen entscheiden. Zwei Oktaeder f=2a:2b:c, a=3a:3b:c, $r=a:\frac{1}{3}b:\frac{1}{3}c$, $s=a:3b:\infty c$, $\nu=\frac{1}{3}a:b:c$, $m=2a:c:\infty b$, $n=a:\frac{1}{3}b:\frac{1}{3}c$, und andere Flächen kommen vor. Im Uebrigen ganz wie Glaßerz. Breithaupt (Jahrb. 1862. 481) sprach sogar noch von einem dritten einsachen Schweselssilber bei Freiberg (Deleminzit) mit einer rhombischen Säule von 116^o und 7,2 Gew.

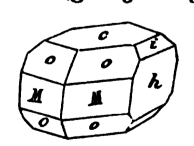
G. Rose (Arhst. chem. Mineral. pag. 21) sett mit dem Glaserz noch Bleiglanz pag. 839, Selenblei pag. 845, Manganblende pag. 828, Tellursilber und Tellurblei pag. 737 isomorph, da sie alle gleiche atomistische Zusammensetzung bei regulärer Arhstallform haben. Wie Bleisglanz ist auch das

Selensilber Ag Se (Pogg. Ann. 14. 471), welches bei Tilkerode kleine schmale Gänge im Seelenblei bildet, nach drei rechtwinkligen Richstungen vollkommen blättrig. Eisenschwarz, Härte 2—3, Gew. 8. Wesniger geschmeidig als Glaserz. Die unvollskändige Analyse gab 65,5 Ag, 4,9 Pb, 24 Se.

Sprödglaßerg Ag⁵ Sb.

Sprödglaserz ist die Bezeichnung sächsischer Berglente. Denn cs ist zwar milde, aber weniger geschmeidig als Glaserz, dem es äußerlich sehr gleicht und womit es gewöhnlich zusammen vorkommt. Argentum rude nigrum Gedigen schwarz ert Agricola 703, daher Argent noire Romé de l'Isle Crist. III. 467, Schwarzgülden, Melanglanz, Stephanit. Schon die alten Mineralogen sahen es als ein Mittelding zwischen Glase erz und Rothgülden an, was auch die Analyse von Klaproth (Beitr. I. 162) bestätigte, der es sprödes Silberglanzerz nannte.

Zweigliedrige Krystalle. Säule M = a: b: oc 115° 39', deren



scharse Kante $h = b : \infty a : \infty c$ gerade abstumpft. Durch Vorherrschen der Geradendsläche $c = c : \infty a : \infty b$ wers den die Krystalle taselartig und dem Kupserglas ähnlich. Oktaeder o = a : b : c in der vordern Endkante 130° 16' mit dem Paare $i = b : 2c : \infty a$ (72° 12' in c) gleichen

einem Dihexaeder; f = 2a : 2b : c. Zwillinge haben die Säule M gesmein und liegen umgekehrt. Kein deutlich blättriger Bruch. Schröder Pogg. Ann. 1855. 95. 267) gab eine aussührliche Monographie der Andreassberger Krystalle mit Zugrundelegung von a : b : c = 0,918 : 1,459 : 1. Er brachte es auf 39 Flächenausdrücke mit 123 Parallelräumen!

Farbe und Strich eisenschwarz, opak, Metallglanz nicht sonderlich stark, Härte 2—3, milde und gibt noch kein rechtes Pulver, Gew. 6,27.

Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht mit. nur schwachem Antimonrauch, und gibt bald ein unreines Silberkorn, was auf Zusat von Soda sich reinigt. H. Rose (Pogg. Ann. 15. 474) fand 68,5 Ag, 0,6 Cu, 14,7 Sb, 16,4 S, was der Formel 6 Ag S + Sb² S³ entspricht. Dasselbe stammte von Schemnit, wo es als Röschgewächs nebst Glaserz (Weichgewächs) das hauptsächlichste Silbererz bildet. Andreasberg, Freiberg, Joachimsthal, Przibram 2c. Wenn es nicht deutlich krystallisirt ist, so kann es leicht verkannt werden, weil es oft innnig mit Glaserz und Rothgülden verwächst.

Pelybasit (Åg, Gu)⁹ (Sb, Ås) Rose (Pogg. Ann. 15. 573), Eugenglanz Brth., wegen seiner Aehnlichkeit mit Sprödglaßerz von jeher damit verwechselt. Allein G. Rose zeigte, daß die sechsseitigen Taseln von Guanaxuato und Durango in Mexiko dem 3 + laxigen Systeme angehören, denn die Seitenflächen schneiden sich unter 120°. Wie beim Eisenglanz ist die versteckt blättrige Geradendsläche stark gestreift parallel den Kanten eines gleichseitigen Dreiecks, was auf ein Rhomboeder deutet, das nach Breithaupt 84° 48' in den Endkanten hat. Kommt das Gegenrhomboeder hinzu, so entsteht ein Dihexaeder mit 129° 32' in den Endkanten. Dagegen sand Descloizeaux in ganz dünnen Blättchen von Freiberg zwei optische Axen, dann wäre es mit Sprödglaßerz isomorph.

Farbe und Strich eisenschwarz, im reflectirten Sonnenlicht scheinen die Blätter der Geradendfläche mit der Farbe des Rothgülden durch. Milde. Härte 2—3, Gew. 6,2.

Vor dem Löthrohr schmilzt er außerordentlich leicht, leichter als Sprödglaserz, und gibt zulet ein kupferhaltiges Silberkorn. Im Wesentlichen 9 Ag S + Sb S³, aber ein Theil des Silbers wird durch Kupfer und ein Theil des Antimons durch Arsenik erset. Der Polysbasit von Schemnitz (Pogg. Ann. 28. 180) hatte 72,4 Ag, 3 Cu, 6,2 As, 0,25 Sb; von Freiberg 70 Ag, 4,1 Cu, 8,4 Sb, 1,2 As; von Wexiko 64,3 Ag, 9,9 Cu, 5,1 Sb, 3,7 As. Zink und Eisen verunreinigen ihn. Bei Przibram enthält er gar kein Arsen und statt 9 nur 7 Atom Base (Jahrb. 1860. 710).

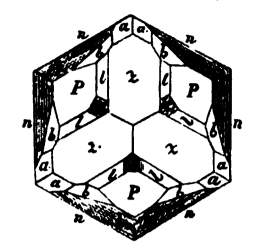
3. Rothgiltigerz Ag3 (Sb, As).

Rothgülden. Argentum rude rubrum robt gulden ert Agricola 692 und 703. Rubinblende, Silberblende, Phrargyrit und Proustit 2c. Mine d'argent rouge de l'Isle Cristall. III. 447. Argent antimonié sulfuré Hauy, Red Silver. Das schönste aller Silbererze.

Rhomboedrisch, allein die Krystalle durch Streifung und Krümsmung der Flächen häufig entstellt, und die Winkel wegen des wechselnden Antimons und Arsenikgehaltes nicht ganz constant. Die Formen erinnern sehr an Kalkspath. $P = a : a : \infty a : c$ in der Endkante beim

dunkeln Rothgülden 108° 30' gibt Seitenaxe $a=\sqrt{1,596}$, lichten Rothgülden 107° 36' — $a=\sqrt{1,533}$. Dieses Hauptrhomboeder kommt als alleinige Endfläche schön zu Joachims-

thal und auf dem Himmelsfürst bei Freiberg vor. Es ist zwar nur schwach blättrig, doch folgt ihm die Flächenstreifung, so daß man sich vornach am leichtesten orientirt, selbst wo sie fehlt, wie bei vielen An-

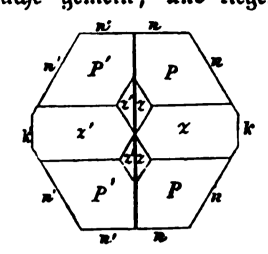


breasbergern. Dazu gesellt sich stets die 2te sechsseitige Säule $n = a : \frac{1}{2}a : a : \infty c$, die mit P ein dreigliedriges Dodekaid machen, wie es bereits Romé de l'Isle gut abbildet. Die Geradendssiche $o = c : \infty a : \infty a : \infty a$ ist selten, doch kommt sie zu Johann-Georgenstadt als alleinige Endigung der Säule n vor. Die seltenere erste sechsseitige Säule $k = a : a : \infty a : \infty c$ stellt sich

nach Mohs öfter, wie beim Turmalin, nur hälftflächig ein, die abwech= selnden Kanten von n abstumpfend. Das nächste stumpfere Rhomboeder z = 2a': 2a': ∞a: c, häufiger als P, mißt nach H. v. Rath (Pogg. Ann. 158. 428) 137° 52' in den Endkanten. Oftmals herrscht es allein am Ende der 2ten Säule. Am häufigsten trifft man den Dreikantner 1 = a: a: a: ac mit 160° 28' und 140° 20' in den Endkanten, die Kante zwischen den beiden Rhomboedern P/z abstumpfend. Seine scharfe Endkante stumpft das nächste stumpfere Rhomboeder z und seine stumpfe über P das Rhomboeder x = sa: sa: c ab, welches aber durch Diagonalstreifung gewöhnlich entstellt ist. Haup erwähnt noch eines sehr ähnlichen b4 = c = a: \frac{1}{4}a: \frac{1}{3}c in der Endkantenzone des Rhom= boeder. In der Seitenkantenzone kommt der gewöhnliche Dreikantner h = a: ja: ja: c vor, außerordentlich stark gestreift parallel der Seiten= kante. Häufig auch f = ja: ja: ja: c, ihm gehören meist die vor= herrschend auftretenden Dreikantner von Churprinz bei Freiberg und von Andreasberg an, an den Enden durch Dreikantner 1 abgestumpft. Auch ein Dreikantner d² = 4a: 4a: c wird noch angegeben, und in der Endkantenzone das Diheraeder b' = 3a : 3a : c, welches bei Johann= Georgenstadt mit beiden sechsseitigen Säulen und der Geradendfläche vor= kommt, die Endkante n/o abstumpfend, so daß also in der Kantenzone des Rhomboeder P die 8 Flächen nfdtholbez beobachtet sind. Bei Un= dreasberg kommt sehr bestimmt eine Abstumpfungsfläche zwischen 1 und h vor, sie gehört dem Dreikantner b = a : ja : ja : je an. Mohs nennt auch einen Dreikantner 2ter Ordnung a = a': a': a': c, er ist durch die Zonen zin und hib bestimmt, da er die scharfen Endkanten des Dreikantners b zuschärft. Defter stumpft das nächste schärfere Rhomboeder i = ½a': ½a': ∞a: c die scharfe Endkante des Dreikantner h ab. Com= plicirt sind die Stalenoeder $\lambda = \frac{n}{4} : \frac{n}{11} : \frac{n}{7} : \frac{c}{13}$ und $\varrho = \frac{n}{3} : \frac{n}{16} : \frac{c}{11} : \frac{c}{9}$, welche Hr. v. Rath bei Andreasberg fand. Bei Markirch in den Vogesen ist nach Dufrénop früher auch das Gegenrhomboeder e' = a': a': oa: c am Dreikantner d[%] vorgekommen. Hr. D. Sella (Accademia Scienz. Turino 10. Febr. 1856) gab eine Uebersicht sämmtlicher Flächen: von 322 Sym= bolen kamen 175 auf Quarz, 146 auf Kalkspath und 84 auf Rothgülden.

Zwillingsgesetze gibt es drei (vergleiche Kalkspath pag. 492). Die Individuen haben die Geradendfläche gemein, und liegen

umgekehrt: gewöhnlich verwachsen sie mit einer Fläche k der ersten Säule, die ohnehin nur zur Sälfte auftritt, und das eine Rhomboeder legt dann seine Kanten hin, wo das andere seine Fläche hat. Sie erscheinen öfter so, als wenn man ein Individuum parallel k halbirt und die Hälften auf der Halbirungsfläche um 180° gegen einander verdreht hätte, wie vorstehende Horis

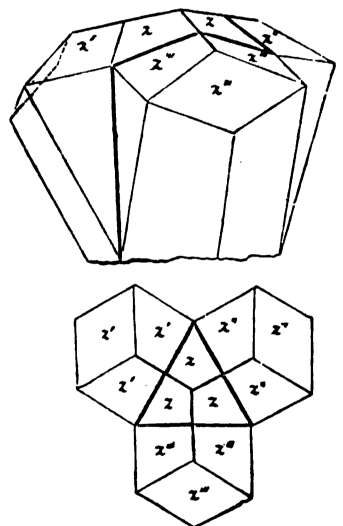


zontalprojection zeigt. Eine ungewöhnliche Art von Zwillingsbildung.

2 tes Geset. Die nächsten stumpfern Rhomboeder z haben eine

Fläche gemein und liegen umgekehrt. Buweilen joll es wie beim Kalkspath vortommen, daß die Zwillingsindividuen mit vielen Wiederholungen mit ber Fläche z an einander grenzen. Viel gewöhnlicher als diese beiden ist jedoch das

3te Geset. Die Individuen haben eine Fläche des 2ten stumpfern Rhomboebers 4a: 4a: ∞a: c gemein und liegen umgekehrt. Dabei legen sie sich so an einander, daß die Zwillingsgrenze senkrecht gegen die Kante des nächsten stumpfern Rhomboeders z steht. Denn Folge des Gesetzes ist, daß die Endkanten bes Rhom= boeders z/z mit z'/z' in einer Flucht liegen, und z/z mit z'/z' spiegeln. Man darf ja nur die gemeinsame Fläche hinzu denken, welche beide Kanten z/z und z'/z' zugleich



abstumpfen muß, um die Sache einzusehen. Gewöhnlich wiederholt sich der Zwilling dreimal, so daß ein Vierling entsteht mit dreigliedriger Ordnung, weil je ein z mit z' z", z' z", z" z" einspiegelt. Die drei dic gezeichneten Kanten im Centrum sind die, welche von je zwei Individuen in einer Flucht liegen. Bergleiche auch Antimon pag. 732 und Tetra= Viele der buschelförmigen Gruppirungen haben in dymit pag. 736. solchen Vierlingsbildungen ihren Grund.

Nach der Farbe unterscheidet man ein dunkeles oder Antimon-Rothgülden und lichtes oder Arsenik-Rothgülden. milde. Gew. 5,85. Brecherp. 2,96. milde. Gew. 5,55. Brecherp. 3. Pyrargyrit Åg³ Sb mit 59 Silber. Andreasberg, Himmelsfürst.

Dunkel cochenillroth bis bleigrau, aber | Licht cochenillroth, fast Realgar ähnmit viel lichterm Strich. Halb durch- lich, Strich lichtroth. Stark durchscheis scheinend. Diamantglanz. Härte 2-3, nend. Diamantglanz. Härte 2-3, Proustit Åg³ Äs mit 65 Silber.

Joachimsthal, Wittichen.

Wor dem Löthrohr decrepitiren sie, geben beide ein Silberkorn, auch reducirt sich Antimonrothgülden leichter als Arsenikrothgülden. kommen zusammen vor, dunkeles aber häufiger als lichtes. Doch überziehen sie sich gegenseitig, so daß nicht scharf geschieden werden kann, wie das auch in der Natur der Sache liegt. Für den Bergmann ist es ein wichtiges Silbererz, denn das lichte Rothgülden von Wolfach gab im Centner 125 Mark, das dunkele 116 Mark fein Silber. Daher hat man sich auch über die Ermittelung der Zusammensetzung von sieher viel bemüht. Die alten Hüttenleute sahen das lichte für arsenikhaltig an. "Das hochrothe Rothgülden besteht, nebst dem Silber, pur aus Arsenicum." Bu dieser falschen Ansicht verleitete die rothe Farbe des Realgar pag. 862, was der Bergmann geradezu "unreifes Rothgülden" nannte. So kam man überhaupt zu der viel verbreiteten Ansicht, daß Arsenik die Metalle zur Reife bringe, namentlich das Silber. Man war daher nicht wenig verwundert, als Klaproth (Beiträge I. 141) gestützt auf Analysen der Kry= stalle von Katharina Neufang zu Andreasberg und vom Churprinz Friedrich August bei Freiberg keine Spur Arsenik, sondern blos Antimon und Schwefel nebst Schwefelsäure fand (ob er gleich hellfarbige gewählt hatte), und folglich das Arsenik ganz barin läugnete. Haun nannte es daher Argent antimonié sulfuré. Doch zeigte Proust bald darauf, daß es allerdings ein Arsenikhaltiges gäbe, Beudant nannte das Proustit. Der Zufall hatte gewollt, daß auch das lichte von Andreasberg kein Arsenik enthält. Dagegen fand H. Rose (Bogg. Ann. 15. 478) im lichten von Joachimsthal 15,1 As und nur 0,7 Sb, Bonsdorff im Andreasberger 22,8 Sb, und faum Spuren von Arsenik. Nach den vorhandenen Ana= Insen halten sich beide Arsenit= und Antimonrothgülden ziemlich scharf getrennt. Himmelsfürst und Churprinz bei Freiberg, Andreasberg, Joachimsthal, Kongsberg, Schemnig. Früher Markirch im Elsaß, die Grube Wenzel und Sophie bei Wittichen auf dem Schwarzwalde. Kongsberg, Guadalcanal in Spanien. Zu Potosi Rossiclero genannt, R. Delisle Massen auf der Beta Negra bei Sombrerete in Mexico. Essai 374. Bu Copiapo in Chili wird das Erz gemahlen mit Rupferchlorür und heißer Salzsoole überschüttet (Berg. Hütt. Zeit. 1871. 20), und das Silber sofort durch Zink ausgeschieden:

 $\dot{A}g^3\ddot{S}b + 3\dot{G}u\dot{G}l + Na\dot{G}l = 3\dot{A}g + \dot{S}b\dot{G}l^3 + 3\dot{G}u + Na\dot{G}l$ $\dot{A}g + \dot{G}u\dot{G}l + Zn + Na\dot{G}l = Ag + \dot{G}u + Zn\dot{G}l + Na\dot{G}l$

Xanthokon Breith. (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 20. 67 und Pogg. Ann. 64. 272, Fardos gelb), von der Grube Himmelsfürst zu Erbisdorf bei Freiberg: dünne pomeranzengelbe Taseln mit gelbem Strich in Kalkspath eingesprengt, von der Farbe des Greenockit, und von der Form

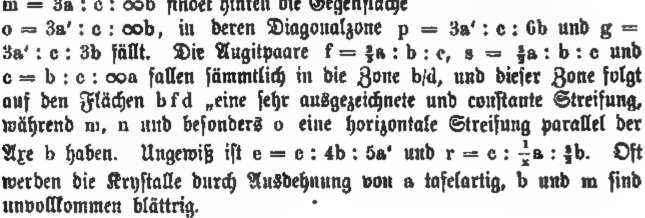
bes vulkanischen Eisenglanzes: es herrscht die Geradendssche PPP fläche vor, an deren Rändern das Rhomboeder P = a: a: ∞a: c 71° 32' in den Eudkanten hat, auch das nächste stumpfere 2a': 2a': ∞a: c wird gefunden. Härte 2—3, Gew.

5,1. Im Jahre 1797 ift es von brauner Farbe in nierenförmigen Aggregaten vorgekommen, hatte aber auch einen gelben Strich. Platiner fand in diesem lettern 64,2 Ag, 21,3 S, 1 Fe, 13,5 As, und glaubte daraus die Formel 2 Ag S As S + Ag S As S ableiten zu dürsen, worin neben dem ersten Gliebe von licht Rothgülden eine bis dahin nicht gekannte Schweselungsstufe von As S vortäme. Es wird also Ag: As: S = 9:6:20 sein, während beim Arsenif-Rothgülden das Verhältniß 9:6:18 ist. Da nun von genauen Messungen wohl kaum die Rede sein kann bei der Unvollkommenheit der Arnstalle, so darf man diese Verwandtschaft nicht aus den Augen lassen, Betersen Jahrb. 1870. 459.

Feuerblende vom Churprinz bei Freiberg und Andreasberg kommt in hyacinthrothen Arhstallen mit Perlmutterglanz auf dem deutlich blätztigen Bruch vor. Die Taseln haben ihrer Form nach Aehnlichkeit mit Strahlzeolith (Römer, Jahrb. 1848. 112) 62,3 Ag nebst Antimon und Schwessel. Zippe beschreibt vom Geistergang an der Eliaszeche zu Joachimssthal fleine taselförmige schwärzlichbraune Arhstalle mit oraniengelbem Strich, Rittingerit (Sihungsber. Kais. Alab. Biss. 1881. 1882), die zwar keinen blättrigen Bruch haben, aber sonst sehr nache zu stehen scheinen. Beide sind 2 + laliedrig.

Miarghrit H. Rose (Pogg. Ann. 15. 440) Åg Sb von der Grube Reue Hoffnung Gottes bei Braunsdorf (psiwe weniger, Topvoog Silber), von Wohs (Grundriß Min. II. 400) zuerst als hemiprismatische Rubinblende ertannt. Gleicht einem dunkeln Rothgiltigerz, ist aber 2 + Igliedrig (Naumann Bogg. Ann. 17. 140). Die seltenen und complicirten Arpstalle be-

schreibt Mohs als geschobene Säulen 86° 4' mit einer Schiesenbsläche b, 78° 54' gegen Are c geneigt, und einer hintern dreisach schärsern t = a': 3c: oob 47° 26' gegen die Are. Aehnlich dem Eisenvitriol. Naumann gibt das gegen andere Winkel an, ausgehend von a = c: ooa: oob mit b = a: oob: ooe vorn 98° 24' machend; d = a: b: c in der Mesdiankante d/d = 96° 17', welcher Winkel durch n = a: c: oob gerade abgestumpst wird; m = 3a: c: oob sindet hinten die Gegensläche



Eisenschwarz und halbmetallischen Glang, aber buntel tirfchrothen

Strich, wodurch es sich eng an das Rothgiltigerz anschließt. Härte 2—3, milbe, Gew. 5,3. Ag S Sb S³ mit 36,4 Ag, 1 Cu, 0,6 Fe, 39,1 Sb, 21,9 S. Sehr selten.

Weißgiltigerz (Pb, Åg, Zn, Fe)⁴ Sb (Leutargyrit) ist auf den Freiberger Gruben Himmelsfürst und Hoffnung Gottes 2c. ein altberühmtes Silbererz, das nur mit Bleiglanz vorkommt, aber sehr seinkörnig und dicht dem Bleischweif ähnlich sieht. G. Rose erwähnt unvollkommene Oblongoktaeder von 100° und 130° in den Seitenwinkeln. Licht bleisgrau, milde, glänzender Strich. Gew. 5,4. Man unterscheidet ein lichtes und ein dunkeles, im erstern fand Klaproth 20,4 Ag, im letztern 9,25 Ag. Rammelsberg hat im lichten von der Grube Hoffnung Gottes nur 5,8 Ag, 38,4 Pb, 6,8 Zn, 3,8 Fe, 22,4 Sb, 22,5 S gefunden. Man hüte sich, es mit krystallisirtem Graus und Weißgiltigerz zu verwechseln, was zu den ächten Fahlerzen gehört. Der seltene

Sternbergit Åg Fe² Fe (Haid. Pogg. Ann. 11. 488) von Joachims= thal bricht in dünnen gemein biegsamen tombakbraunen blättrigen Tafeln, die dem Zgliedrigen System angehören. Der blättrige Bruch c = c: \infty a: \infty b herrscht, Oktaeder f = a: b: c hat 118° in der vordern Endstante. Die Säule a: b: \infty c fommt nicht vor, sie würde 119° 30' messen, aber die Zwillinge haben diese Säulen gemein und liegen umzgekehrt. Gew. 4,2, Härte 1—2. Auf Rohle schmiszt er zu einer mit Silder bedeckten magnetischen Kugel, nach Zippe (Pogg. Ann. 27. 600) entzhält er 33,2 Silber, 36 Eisen, 30 Schwefel.

Silberkies (Argentopyrit Jahrb. 1866. 725) Ag Fe's kommt bei Joachinisthal mit Proustit verwachsen vor, bleigrau, Gew. 6,5, Härte 3—4, enthält 26,5 Silber. Sartorius sahe sie für "klinorhombisch mit hexagonalem Habitus" an. Tschermak hält sie für Afterkrystalle, die meist regulären sechsseitigen Säulen mit stumpfem Dihexaeder gleichen, und schon von Zippe als Pseudomorphosen von Rothgülden und Sprödglaserz beschrieben wurden.

Kupfererze.

Wir dürsen dahin nur diejenigen rechnen, worin Aupser die Hauptsrolle spielt. Denn dieses wichtige Metall kommt außerdem noch untersgeordnet in einer Menge geschwefelter Erze vor, und ist dabei so gern in Gesellschaft des Silbers und umgekehrt, daß es nicht möglich ist, zwisschen beiden zu trennen, wie Silberkupferglanz und Eukairit 2c. beweisen.

1. Rupferties Gu lie.

Pyrites aureo colore Geelfis oder kupferkis Agricola 706. Es ist eines der gemeinsten Erze, das daher auch den Alken nicht entgehen konnte. Plinius 36. so begreift ihn mit unter Phrites: sed est alius

etiamnum pyrites, similitudine aeris...colore... aureo. Während die Rupfererze überhaupt den griechischen Namen zadnīvez hatten, Plin. 34. 29: Chalcitin vocant lapidem, ex quo ipsum aes (Rupfer) coquitur. Mine de cuivre janne de l'Isle III. 200, Haup's Cuivre pyriteux, Copper Pyrites. Chalfopprit, Towanit. Gelb Rupfererz Walslerius. Sadebeck (Islop. d. geol. Gej. 1868. XX. 200).

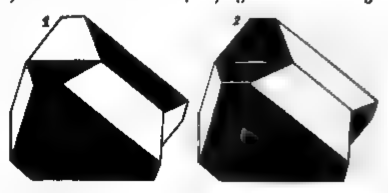
Biergliedrig mit einer Hinneigung zum Tetraedrischen, boch stehen die Wintel dem regulären System so nahe, daß es Haup für resgulär nahm. Erst Haidinger sand den Endtantenwinkel mit dem Resslerionsgoniometer 109° 33', also 25' größer als beim regulären Otstaeder, woraus für c = 1 die Seitenage

 $a = \sqrt{1,0308} = 1,015$, lga = 0,00659,

und der Seitenkantenwinkel 108° 40' folgt, was auf ein etwas stumpseres Oktaeder hinweist. Bon den 8 Flächen dehnen sich vier gewöhnlich zu einem Tetraeder aus, sie pslegen matt und durch Streisung entstellt zu sein, während das die Ecken abstumpfende Gegentetraeder stark glänzt. Auch wenn die Flächen beider Tetraeder ins Gleichgewicht treten, kann man die physikalischen Unterschiede oft noch gut erkennen. Daß sie viergliedrig sind, sieht man häusig an der Abstumpfung der horizontalen Endsauten des Tetraeders von 71° 20', während die Seitenkanten von 70° 7' nicht abgestumpst erscheinen, wie z. B. auf Friedrich Christian im Schappacher Thal auf dem Schwarzwalde. Gewöhnlich erscheinen diese differentssächigen Oktaeder als

3millinge: Dieselben haben eine Tetraeberfläche gemein und liegen

umgekehrt, oft mit vielen Wiederholungen. Sie sind zwar ganz benen des reguslären Spstems analog, aber da wir es mit matten Testraedern und glatten Gegentetraedern zu thun haben, so tann man zwei Fälle

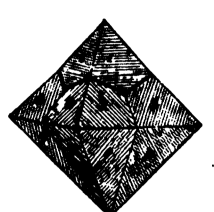


unterscheiben, wie die Figuren zeigen: Fall 1 hat ungleiche Flächen gemein, es liegen dann in dem einspringenden Winkel ungleiche Tetraederstächen sich gegenüber. Nach Sadebeck ist das das Gewöhnliche. Fall 2 hat dagegen gleiche Flächen gemein, die nun entweder zum Tetraeder oder Gegentetraeder gehören könnten, dann liegen am Zwillingsrande sich gleiche Flächen gegenüber, so meinte ich es an Krystallen von Friedrich Christian zu sehen, wo ganze Reihen parallel liegen. Ich mag mich aber

würden sich also Bild und Spiegelbild aneinander lagern. Die Tänschung geht noch weiter: bei Rodna
kommen unt ber dortigen schwarzen Blende die ausgezeichnetsten Deltaiddadelueder vor, sie sind parallel
ihrer unsymmetrischen Diagonale gestreift, und ein

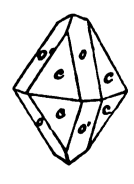
physikalischer Unterschied ist nicht wahrzunehmen. Solche dreisache Streisfung findet sich häufig auf den matten (nie auf den glänzenden) Tetraedersslächen, wie z. B. zu Nanzenbach im Dillenburgischen, wodurch die Krystalle sehr entstellt werden. Tropdem können nur die t = a : a : 2c ein viergliedriges Tetraeder, die p = a : c : 2a dagegen ein gebrochenes Testraeder pag. 85 bilden. Dafür spricht auch eine zweite sehr gewöhnliche Art

Zwillinge, die das nächste stumpfere Oktaeder b = a : c : ca



gemein haben und umgekehrt liegen. Einmal sind die Oktaederslächen hier nur parallel den Seitenkanten gestreift, was die Zwillingsgrenzen sehr deutlich hervorstreten läßt, sodann aber kommen zwischen den Zwilslingsindividuen 1 und 2 einspringende Winkel von 178° 34' vor. Wären die Krystalle regulär, so müßten bei einer solchen Aneinanderlagerung die Flächen 1 und 2 in ein Niveau fallen, es könnte kein Zwilling

entstehen. Gewöhnlich wiederholt sich das Gesetz. Analog dem Scharf= mangan pag. 773 würden 5 Individuen (nicht sechs) den Kreis schließen: es könnten dann nur auf der Oberhälfte die Oktaederflächen trapezartig geknickt sein, wie in beistehender Figur, während unten die Flächen o mit p und 0 mit q in Folge ber Zwillingslage in ein Niveau fallen müßten. So ist es nun aber in der Regel nicht, sondern es zeigen sich überall Anice, wo sich Flächen von Zwillingsindividuen berühren, wie man das so schön bei den Krystallen von Neudorf am Unterharze sieht. Es muß die Sache durch unregelmäßige Anhäufung der Individuen er= klärt werben, wo nicht blos ein bestimmtes, wie beim Scharfmangan, als Träger dient. Diese Zwillingsbildung bekundet das Bestreben, die Unterschiede wieder auszugleichen. Auch kommen bei Neudorf solche Fünflinge vor, die zu je zweien wieder nach dem gewöhnlichen Zwillings= gesetz bes regulären Oftaebers mit einander verwachsen, und feineswegs parallel liegen. Sadebeck nimmt an den einspringenden Winkeln Anstoß, denn da die Oktaeder stumpfer als das reguläre sind, so sollte man ausspringende erwarten. Allein man barf nicht vergessen, daß das Ausspringen der einen Seite des Zwillings ein Einspringen auf der andern erfordert: beim Scharfmangan liegen zwischen den Endecken des Oftaeders die einspringenden, und zwischen den Seitenecken die ausspringenden Da nun wegen der Alehnlichkeit des Kupferkiesoktaeders mit re-Winkel. gulären Oktaebern man Seiten= und Endecken im Hinblick auf die robe Ausbildung nur schwer unterscheidet, so könnten uns die Zwillingsstücke leicht die Seitenecken und daher den einspringenden Winkel zukehren.



Aus Cornwallis beschreibt Phillips gar häufig das (etwas blättrige) Oktaeder $c = a : 2c : \infty a$ mit 101° 49' in den Endkanten, von welchem daher auch die Engländer als Grundsorm ausgehen, deren Endkanten dann das gewöhnliche Oktaeder o und o' = a : a : c gerade absstumpst. Kommt dazu die quadratische Säule $m = a : a : \infty c$

und die Geradendfläche, so ist der Typus durchaus viergliedrig. Mohs führt auch wohl ein drittes gar nicht seltenes Zwillingsgesetz auf, wornach die Individuen die Endkante des Oktaeders a gemein haben und umgeskehrt liegen. Da jedoch die Fläche, welche die Endkanten dieses Oktaeders abstumpst, dem Oktaeder o = a:a:c angehört, so fällt dieß vermeintsliche Gesetz mit dem ersten zusammen. Dagegen soll nach Naumann eines vorkommen, wornach die Individuen n = a:a: ze gemein haben und umgekehrt liegen.

Complicirte oftaedrische Krystalle bildet Haidinger (Pogg. Ann. 5. 117) von oftaedrischem aber viergliedrigem Typus, Phillips (Miner. 3. edit. 1823 pag. 303) von tetraedrischem Typus ab. Diese tetraedrische Form greift so durch, daß nach Naumann auf der Grube Kurprinz bei Freisberg zwei Tetraeder o und o' sich wie beim Fahlerz mit ihren Kanten rechtwinklig freuzen.

Weiß beschrieb den Aupferties in seinen Vorlesungen regulär, und nahm mit als Beweis den merkwürdigen Aupfertiesüberzug, der sich auf dem tetraedrischen Fahlerz des Rosenhöfer Quarzzuges bei Clausthal, und ausgezeichnet dunt angelausen zu Liscard in Cornwall sindet, es erscheint dort wie ein Fortwachsen. Nun ist freisich unter dem Aupferties das Fahlerz gewöhnlich zerset, so daß die Kieskruste leicht abspringt, und man versucht wird, dieselbe als ein Verwitterungsproduct des Fahlerzes anzusehen, doch zeigte Osann (Leonhard's Jahrb. 1853. 100), daß sich die Kruste zuweilen auch dort auf Bleiglanz und Blende sinde, auf denen nie Fahlerz angetrossen würde. Auch zu Laasphe pag. 848 sind die Kupfertieshüllen auf Blende gar zu schön. Wan betrachtet sie als Folge electrolytischer Prozesse.

Messinggelb (hat einen Stich ins Grün, besonders gegen Schwefelties gehalten), starker Metallglanz, grünlich schwarzer Strich. Läuft häusig pfauenschweisig, taubenhälsig dis blaulich schwarz au. Wangel an blättrigem Bruch. Härte 3—4, ein wenig milde, gibt daher mit dem Stahle keine Funken, was ihn leicht vom Schweselkies unterscheidet. Gew. 4,2.

Bor dem Löthrohr decrepitirt es; große Stücke laufen schnell roth an (es bildet sich Ziegelerz), und brennen wie Schweselkies fort. Kleine Proben schmezen leicht zu einer magnetischen dunkelfarbigen Kugel, die Blasen wirft und endlich rauhe Schlacke wird, die mit Soda behandelt Kupfer gibt, da sich Eisen und Kupfer gesondert reduciren. Soll der Prozeß vollständig gelingen, so muß man gut abschweseln. Zu rohen Versuchen ist das aber nicht einmal nothwendig, man nimmt da gleich die magnetische Schlacke. Am empfindlichsten ist die Reaction, wenn man die rohe Probe in Salzsäure getaucht ins Feuer bringt, wodurch die Flamme vorübergehend schön blau wird.

Cu Fe = Gu Fe mit 34,8 Cn, 35,4 S, 29,8 Fe. Beim Glühen im Kohlentiegel gibt er den vierten Theil (9 p. C.) seines Schwesels ab. Man zieht die zweite Formel der ersten vor, weil Cu S eine schwache, Cu² S dagegen eine starke Basis ist. Kersten (Pogg. Ann. 46. 270) fand im Aupferkies, der in das Selenblei von der Grube Emasuuel pag. 845 eingesprengt war, ebenfalls einen nicht unbeträchtlichen Selengehalt. Beim Rösten der Aupfererze entstehen zuweilen künstliche Krystalle (Leonhard's Jahrb. 1853. 177).

Rupferkies ist das gewöhnlichste Erz auf Erzgängen und Erzlagern, in Verbindung mit Schwefelties, Bleiglanz, Blende, Fahlerz. Die sali= nischen Rupfererze sind häufig erst aus ihm entstanden. Er bildet baber einen wichtigen Gegenstand des Bergbaues. Oft brechen große Massen, wie im Uebergangsgebirge von Nanzenbach bei Dillenburg, im Gneise des Schwarzwaldes (Grube Herrensegen). Falun, Schemnit, Goslar, Mansfelder Aupferschiefer. Selbst am Cap (Knop, Jahrb. 1861. 518) gleichen die Rupfererzlagerstätten den unfrigen. Freilich gewöhnlich sehr verunreinigt. Wenn die Verunreinigung durch Schwefelties kommt, so ist sie außerlich wenig erkennbar, allein sie verräth sich nicht selten durch den ausfrystallisirten Schwefelkies und durch die grauere Farbe. Je grüner desto kupferreicher. Zu Redruth enthält er oft nur 3 Cu, allein man gewinnt jett in den Cornischen Gruben allein jährlich an 160,000 Ton= nen, die 12,000 Metall liefern; 1870 gaben 124 Gruben 106,698 Tonnen mit 7175 Rupfer, also nicht gang 13. Kaum hatten 1861 die Amerikaner den Reichthum an Rupferkies entdeckt, so entstand gleich die Stadt Copperopolis, die 1865 schon 16,000 Tonnen auf den Markt warf. Noch bedeutender durch seine edlen Erträge ist der Goldkupferkies (Hayden, Ann. Rep. of the United States 1873. 257) in den verschiedenen Gruben von Colorado » mostly occurring compact, and frequently very intimately intermixed with pyrite«. Wahrhaft großartig sind die Werke von Tharsis pag. 822, aber noch stärker durch Schwefelkies verunreinigt. Bei Massamaritima in Toscana liegt Grube an Grube, wo schon die alten Etruster zur Zeit der Pfahlbauten ihr Rupfer ge= wannen; am Monte Valerio bezeichnet sie das Volk noch mit dem Namen Cento Camerelle (Hundert Rammern), Bauten die mit den Katakomben den Vergleich aushalten, Bulletin Soc. geol. France 1876. 3. ser. IV. 154.

Krystalle sinden sich zwar in Drusenräumen des derben (Nanzensbach), am schönsten aber angeslogen auf Quarz, Flußspath, Braunspath, Schwerspath 2c. Derb aber von krystallinischem Gefüge kommt er rein in vielen centnerschweren Stücken vor, Glanz und kleinmuscheliger Bruch deuten den Grad der Reinheit an. Dichte Massen sind matter und haben einen ebenen Bruch, wie im Rammelsberge bei Goslar, zu Neusschl in Ungarn 2c. Selten nierenförmig und kleintraubig, Breithaupt's Rierenkies von Freiberg und Cornwallis, mit nur 3,9 Gew.

Weißtupfererz nannte Werner ein derbes Vorkommen, was ehemals auf Lorenz Gegentrum zu Halsbrücke bei Freiberg brach, blaß messinggelb und wenig glänzend scheint es zwischen Kupser= und Schwesel= ties zu liegen R² S³ (Jahrb. 1873. 786), mit 10,7 Cu, 40,5 Fe, 2,6 Co.

Plattner gab neben Schwefeleisen bei einem Chilenischen 12,9 Cu an.

Vergleiche auch Kyrosit pag. 821.

Cuban Breithaupt (Pogg. Ann. 59. 225) von Bacaranao auf Cuba. Derb und ziemlich beutlich würfelig blättrig. Blaß messinggelb, wie Weißkupfererz. Gew. 4. Die Analyse von Scheidhauer gab 22,9 Cu, 42,5 Fe, 34,8 S, also

Cu Fe² = Gu Fe + 2 Fe = 1 Kupferties = 2 Magnettics. Würde FoS das GuS vertreten, so könnte man die Formel auch als ein eisenreiches Buntkupfererz deuten, wofür der würfelig blättrige Bruch des regulären Systems sprechen würde.

2. Buntkupfererz Gu3 Fe.

Buntsupferfies, Bornit, Cuivre hépatique de l'Isle, Purple copper. Reaulär, aber gute Kryftalle selten. Bu Redruth, wo es die Bergleute Horse-flesh ore (Pferdefleischerz) nennen, bauchige Würfel zuweilen mit abgestumpften Eden und Ranten, auch Zwillinge. Tombatbraun, aber nur auf ganz frischem Bruch, schon nach wenigen Tagen läuft es blauroth au, worau nach Hausmann die Feuchtigkeit der Luft schuld sein soll, nach Böding die große Orydirbarkeit des Gisen-Sesquisulfurets. Biehen fich die Farben ins lebhafte Blau und Grün, so werden sie taubenhälsig, aber stets viel dunkeler als beim Kupferkies. Schwarzer Strich und schwacher Metallglanz. Härte 3, milbe, Gew. 5.

Vor dem Löthrohr schmilzt es nicht ganz so leicht als Rupferkies, enthält aber mehr Kupfer. Nach Berzelius ist es Gue Fe. Allein da es in einem Strome von Wasserstoffgas geglüht Schwefel abgibt, so muß eine höhere Schwefelungsstufe als Gu S oder Fe S darin sein, deßhalb schlug Plattner (Pogg. Ann. 47. 200) obige Formel vor, seine Analyse gab 56,7 Cu, 14,8 Fe, 28,2 S, es waren Krystalle von der Condurra Grube bei Camborne in Cornwallis. Andere Analysen weichen davon zwar ab, allein da das derbe häufig gemischt mit Kupferglas vorkommt, so ist die Sache daraus wohl sehr natürlich erklärt.

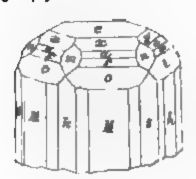
Seltener als Kupferkies: Freiberg, Donatska im Banat, Cornwallis, Schnüre im Zechstein von Mansseld, Mürtschenalp in Glarus, Tostana, Chili. Barnhardtit von Nordcarolina hat ähnliche Farbe, aber nach der Zusammensetzung Gu282 Fe 83 scheint er zwischen Rupferkick und Buntkupfererz mitten innen zu stehen. Der Julianit (Jahrb. 1872. 210) von Rudolstadt in Schlesien hat statt Eisen Arsenik Gus As, ist röthlich blei= gran, soust aber isomorph.

3. Rupferglas Gu.

Aes rude plumbei coloris Rupferglasery Agricola 702, Cuprum vitreum, Kupferglanzerz Klapreth Beitr. II. 276, Cuivre sulfuré, Sulphuret of Copper. Redruthit, Chalcocit.

Zweigliedrig mit dihezaedrischem Typus, auf den Aupfergruben in Cornwallis häusig krystallisirt, in Deutschland nicht. Säule M = a: b: coc 119° 35' nach Mohs ist höchst unvollkommen blättrig, tritt dazu nun h — b: coa: coc und die Gerahendsläche c = c: coa: cob, so entstehen scheindar reguläre sechsseitige Säulen, die auch lange dasür genommen wurden und noch werden. Die Säulen sind gewöhnlich taselartig, und an ihren sämmtlichen Endsauten durch das Ostaeder a — a: b: zc, und das Paar e = zc: b: coa dihezaedrisch abgestumpst. Würde man wie Phillips und Dusrenon, M/M = 120° sezen, so gäben a und e flache Dihezaeder von 148° 20' in den Endsauten. Nach Phillips wiederholen sich vier solcher dihezaedrischen Endsgungen über einander. Wohs geht von dem untern o = a: b: c mit 126° 53' in der vordern Endsaute und i = 2c: b: coa mit 63° 48' in c, die beide zusammen ein scheindares Dihezaeder machen, aus, daraus solgen die Azen:

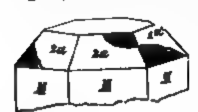
a: $b = \sqrt{0.3572}$: $\sqrt{1.0539}$, lga = 9.77647, lgb = 0.01139. Bwischen a und o liegt noch f = a:b: 4c (91° 51' Seitenkante) und zwischen i und e das Paar $P = b:c: \infty a$ (91° 30' in c), die zusam-



men wieder ein Dihezaeder machen. Da nun k = a: ob: ooc mit der Saule a = a: \dark b: ooc wieder eine zweite sechsseitige Saule zu bilden scheinen, so wird man allerdings unwillführlich an bgliedrige Formen erinnert. Phillips gibt sogar noch ein Dihezaeder x = a: b: \dark c mit y = b: \dark c: ooa, ferner ein Dihezaeder 2ter Ordnung m = a: \dark c: oob die Kante f/f und n = a: \dark b: \dark c

bie Kante Pif gerade abstumpsend. Endlich sogar eine 6 + 6kantige Säule zwischen Mik, Mis und his, die aber nach den Winkelangaben keinen ganz einfachen Ausdruck hat. Dennoch ist das Mineral zweisgliedrig, das beweisen hauptsächlich die

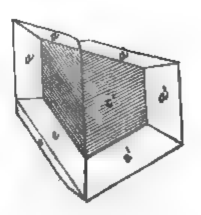
Drillinge; biefelben haben die Saulenfläche M gemein und liegen umgefehrt. Da ber Saulenwinkel fast genau 120° beträgt, so fullen brei



gerade ben Raum um einen Punkt aus, und da ferner die Zwillingsgrenzen sich zu verwischen pflegen, so hält man sie beim ersten Anblick für einfache Arnstalle. Zu Redruth kommt häusig die Combination Mhae vor: im Drilling spiegelt

nun e des einen mit einer a des andern und sofort. Es ist aber e horizontal der Are a etwas gestreift, und diese Streifen tommen nur ftudweise auf den Ottaederflächen vor, in neben bezeichneter Beise. Noch auffallender ist die

2 te Art von Zwillingen, welche man ebenfalls häufig in Cornwallis sindet. Hier kreuzen sich die Zwillingstafeln ungefähr rechtwinklig, und da es gewöhnlich dihexaedrische Tafeln mit a ec sind, in welchen die Zwillingskante bentlich einer Seitenkante des Dihexaeders parallel geht, so haben sie entweder die Fläche f oder P gemein. Ist das Mineral 2gliedrig, so sollten die Zwillingsindividuen allen Analogien nach $P = b : c : \infty a$ gemein haben und umgetehrt liegen, sie müßten
sich dann unter 91° 50' und 88° 30' treuzen.
Dagegen behauptet Mohs ausdrücklich, daß sie
eine der $f = a : b : \frac{1}{2}c$ gemein haben, sich folglich unter 91° 51' und 88° 9' schneiden, wie in
beistehender Figur. Dieß scheint auch (3. B. bei
den Cremplaren von St. Just) die Streifung



auf o parallel ber Aze a zu beweisen. Da nun theoretisch genommen zweigliedrige Oktaeder gar keine symmetrische Lage gegenseitig einnehmen können, wenn sie eine Fläche gemein haben und sich um 180° gegen einander verdrehen sollten, wohl aber bei Dihexaedern, so könnte dieses Ungewöhnliche in dem Dihexaederartigen möglicher Weise seinen Grund finden.

Rupfersulfür bilbet sich beim Erhipen aus Aupser und Schwefel unter lebhaftem Erglühen, es wird im Großen zur Fabrication des Aupservitriols dargestellt. Man erhält es dabei häusig in Arnstallen (Oktaedern), die aber auffallender Weise dem regulären Systeme angehören. Selbst das natürliche Aupserglas schießt geschmolzen in regulären Oktaedern an! Diese Oktaeder Gu 8 würden also isomorph mit denen des Glaserzes Ag 8 sein, während umgekehrt das Glaserz erst neuerlich zweigliedrig (Atanthit) gesunden wurde, und im 2gliedrigen Silberkupserglanz das Aupsersulfür vertritt. Uebrigens hat Durocher durch Einwirkung von Aupserchlorid auf Schweselwasserkoss hat Durocher durch Einwirkung von Kupserchlorid auf Schweselwasserstischen sich auch sechsteitige Taseln bekommen. Auf der Ockerhütte dei Goslar bilden sich auf der Sohle des Flammensosens auch äußerst schöne Tetraeder. In einem Kömerbade bei Plombières hatten sie sich an einem bronzenen Hahn erzeugt, ja selbst auf alten Büchern kommen von den meisingenen Spangen Dendriten von Schweselkupser vor, Jahrb. 1866. 227.

Schwärzlich bleigran, Fahlerzartig, aber milde, geringer Metallglanz, schwarzer Strich. Härte 2—3, Gewicht geht in reinen Abänderungen bis auf 5,8. Allein es verunreinigt sich mit dem leichtern Kupferlies und Buntkupfererz in den verschiedensten Mengen. So kommt auf den Gruben von Cornwall ein »Variegated Vitreous Copper« von der Farbe des angelaufenen Stahles vor, was als ein uniges Gemisch von Lupferglas angesehen wird, deren Theise man dazwischen oft noch aut erkeunt.

Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht ohne Rauch und Beschlag unter starkem Rochen, und gibt nach längerem Blasen auf Rohle für sich ein Aupferforn. Das Fahlerz dagegen raucht, und gibt für sich kein Aupferstorn, auch färbt es in Salzsäure getaucht die Flamme nicht so schön blau als das Aupferglas. Gu S mit 79,7 Cu, 20,3 S, etwas Silber, Eisen ze.

Meist derb mit andern Aupfererzen. Befannt ist das von den Sumeschewskischen Gruben an der Turga, auf den Ablösungsflächen mit Quenftedt, Mineralogic. 3. Nust. 56 Rupferlasur und Malachit überzogen, worin Klaproth 78,5 Kupfer nachwies. Es hat einen volkommen muscheligen Bruch, und glänzt stärker
als das gewöhnliche. Im Banat bei Moldawa und Donatska, zu Kupferberg und Rudelskadt in Schlesien. Besonders ausgezeichnet in Cornwallis, wo hauptsächlich die Krystalle gefunden werden. Im Zechstein
von Mansfeld in kleinen Partieen eingesprengt. Einen gewissen Auf
haben die sogenannten "Frankenberger Kornähren", welche früher im
Zechstein von Frankenberg in Hessen brachen: kleine Zweige und Zapfen
von Coniseren (Cupressites Ullmanni) sind zu Kupferglas vererzt. Auch
im Rothliegenden von Böhmen hat es die Eisenbahn bei Liebstadtl aufgeschlossen. Zu Bristol in Connecticut kommt cs in großen glänzenden
Krystallen vor, die mit Vortheil bergmännisch gewonnen werden.

Rupferindig Cu S beschreibt Freiesleben (Geogn. Arbeiten. III. 199) aus einer rückenartigen Flözpartie im Rupferschiefer von Sangerhausen. Es ist eine indigblaue bis schwarze Masse, mit glänzendem blauem Strich, sehr weich, Gew. 3,8. Nach Knop ein Verwitterungsproduct von Rupfer= glas, aus welchem verdünnte Säuren die Hälfte des Rupfers ansziehen. Ru Leogang in Salzburg bricht er sogar in biegsamen regulären sechs= seitigen Tafeln (Breithaupt). Auf Kohle brennt er wie Kupferkies. Der Rupferties von den Gruben Badenweiler und Herrenseegen auf dem Schwarzwalde zeigt öfter einen blauen Ueberzug, der bei seltenen Stücken tief hineinfrist. Derselbe soll nach Walchner 32,6 Schwefel, 64,8 Cu, 1 Pb enthalten, das gabe ungefähr 1 Atom Rupfer auf 1 Atom Schwefel. Wie hier aus Rupferkies, so ist er bei Freudenstadt aus Fahlerz (Jahrb. 1866. 200) entstanden, dessen Tetraeder das schwarzblaue Pulver ausfüllt. In den Celtengräbern am Salzberge bei Hallstadt kommt er auf alten Bronzen vor (Sixb. Wien. Akad. März 1872). 1826 fand ihn Covelli auch in den Schlacken des Besuvs (Covellin). Cantonit von der Canton Grube im Staate Georgia enthält ebenfalls 66 Cu und 33 Schwefel, Harrisit von dort wie Rupferglas nur 20 Schwefel, hat aber einen dreifach blättrigen Bruch wie Bleiglanz, aus welchem er entstanden ist (Jahrb. 1862. 602). Digenit Gu'S + CuS (Pogg. Ann. 61. 672) von Chili und Sangerhausen scheint nach Plattner eine Verbindung von Knufer= glas und Rupferindig zu sein. Derbe schwärzlich bleigraue Massen von 4,6 Gew. und Härte 2-3. Dieselbe Formel hat auch Carmenit (Jahrb. 1865. 826) im Californischen Meerbusen, wo er mit Rothfupfererz, Malachit und Ziegelerz einen 4' mächtigen Gang erfüllt.

Silberkupferglanz Ag En wurde von Bournon zu Schlangenberg am Altai erkannt. Stromeyer wies darin 52,3 Ag, 30,5 Cu und 15,8 S nach. Gew. 6,2. Soust sieht es dem Kupferglas sehr ähnlich. G. Rose (Pogg. Ann. 28. 427) fand bei Rudelstadt in Schlesien Krystalle, die vollstommen mit Kupferglas stimmen: scheinbare reguläre sechsseitige Säulen mit einem Dihexaeder $x = a : a : \infty a : ‡c$. Dieß war lange der einzige Beweis für den Jodimorphismus des Ag S mit Eu S. Umgekehrt ist

Jalpait 3 Åg + Eu von Mexiko nach Breithaupt würflig blättrig; auch Lévy erwähnt von Combarvalla in Peru cubische Silberkupferglanze.

Schon vor dem Löthrohr schwitzen nach Hausmann bei gutem Blasen Silberkörner aus dem Kupfer. Löst man den Regulus in Salpetersäure, so gibt Salzsäure einen starken weißen Niederschlag. In Chili mischt sich nach Domeyko derbes Glaserz und Kupferglas in den verschiedensten Verhältnissen.

Zwei ausgezeichnete wenn auch seltene Sclenverbindungen, die erstbekannten dieser Art, fand Berzelius auf den Kupfergruben im Serpentin zu Skrikerum in Smaland (Berzelius Ashandl. i Fysik VI. 120):

Selenkupfer (Berzelin, Berzelianit) Cu² So mit 61,5 So, 38,5 Cu von silberweißer Farbe, weich und geschmeidig, aber nicht krystallisirt. Auch zu Lerbach und Tannenglasbach.

Enkairit (einagos zur rechten Zeit) Cu² Se + Ag Se mit 26 Se, 38,9 Ag, 23 Cu, also genau die entsprechenden Selenverbindungen von Rupserglas und Silberkupserglanz. Bleigrau, weich. Auch nicht krystallisitt. Berzelius bekam es gerade zu Handen, als er sich mit den Selenverbindungen beschäftigte, woher der Name.

Crostefit (Jahrb. 1869. 200) fand sich in derben Parthien, ebenfalls zu Strikerum, wo es lange mit Selenkupfer verwechselt wurde. Härte 3, Gew. 6,9, bleigrau, Metallglauz, zerbrechlich. Schmilzt zu grünlichschwarzem Email, und färbt die Flamme intensiv grün. Enthält 17,25 Thallium, 33,3 Se, 45,7 Cu, 3,7 Ag; gibt die Formel (Cu, Tl, Ag)2 Se. Nach Crookes benannt, der 1861 das merkwürdige Thallium im Schlamm der Bleikammern auf der Schwefelsänrc-Fabrik von Tilkerode im Unter= harz an der grünen Linie im Spectrum erfannte pag. 812. Das bleiartige weiße geschmeidige Metall läuft an der Luft an, kann aber in geschlossenen Gefässen unter Wasser ausbewahrt werden (Lamy, Ann. Chim. Phys. 1863. LXVII. 288). Die fupferhaltigen Kiese, der Lithionglimmer von Zinnwalde, Schalenblende zc. enthalten es. Dem Glase ertheilt es stärkeres Brechungsvermögen, als Blei. Die intensivgrune monochromatische Flammenfärbung könnte bei Schiffssignalen die gewöhnlichen Barytlichter verdrängen. Descloizeaux (Ann. Chim. Phys. 1869. XVII) hat die Salze optisch und frystallographisch behandelt.

Rupferties, Buntkupfererz, Rupferglas

sind die drei wichtigsten Erze für Aupsergewinnung, aber das Metall ist viel schwerer abzuscheiden, als aus den oxydischen Erzen. Zuerst müssen sie gehörig gattirt und mit Duarz gemischt werden, so daß sie etwa 3 bis 10 p. C. Aupser enthalten. Durch Rösten entsernt man dann einen Theil des Schwesels, und schmilzt in Schachtösen. Es sließt nun eine Schlacke Fe³ Si² ab, und Su S Fe S (Rohstein) schwelzen abgesondert zussammen. So lange gehöriger Schwesel vorhanden, kann die Schlacke fein Aupser mitnehmen, weil das Schweseleisen seinen Schwesel an das Rupseroxydul abgibt, wenn letzteres etwa beim Rösten sich gebildet haben

56 *

sollte. Der Rohstein wird wiederholt geröstet, his zuletzt beim Schmelzen ein Kupferstein mit 96 p. C. Kupfer fällt (Schwarzkupfer). Die Beismengungen von Eisen, Zink, Blei zc. werden beim Schmelzen an der Lust oxydirt, die gereinigte Obersläche begießt man mit Wasser und hebt die erkaltete Kupferscheibe ab (Rosettenkupfer). Bei dem Prozeß geht natürlich alles Silber in das Kupfer.

Hat das Schwarzkupfer so viel Silber, daß es die Scheidungskosten trägt, so bringt man es auf die Saigerhütte, wo man es mit Blei zussammen schmilzt, was das Silber aufnimmt, und durch Wärme vom schwer schmelzbaren bleihaltigen Kupfer getrennt werden kann. Neuerlich wendete man auch kochende Steinsalzsvole an: dieselbe zieht aus dem gerösteten und gepochten Kupferstein das Silber, was durch Kupferplatten wieder der Lauge entzogen werden kann. Die Gegenwart von Blei und Wismuth erschweren aber die Arbeit. Nach Rivot kann man aus schmelzzenden Kupfersilicaten das Kupfer mit Eisenstäben niederschlagen.

Arsenkuhser hat man jetzt eine ganze Reihe nachgewiesen. Rein sind sie weiß und Silberähnlich. So der Domeykit Cu³ As von Co-quimbo und im Thonsteinporphyr von Zwickau mit 71,7 Kupser. Dort auf der Grube Algodones bricht auch der Algodones dricht auch der Algodones für gediegen Silber hielt. Ja der Darwinit (Journ. pratt. Chem. 1861. 84. 56) hat sogar Cu³ As, wie der röthlichweiße Whitneyit von Houghton in Michigan mit 88 Cu und 12 As (Jahrb. 1873. 26 und 64). Condurrit pag. 805 ist sichtlich ein Zersetzungsproduct vielleicht aus Tennantit.

Rahlerze.

Fahl heißt so viel als Grau. Daher naunte sie Wallerius (Mineralzeich 1750. 260) noch Grankupfererze. Unter diesem gemeinsamen Namen werden eine Menge complicirter Verbindungen begriffen, die man nicht gut besser unterbringt. Vergmännisch haben sie ebenfalls wegen des Kupfergehaltes Werth. Doch sind einige darunter noch so durch Silber angereichert, daß sie als Giltigerze cursiren. Es sind verwickelte Schwesels salze. "Bei der Analyse ist eine der größten Schwierigkeiten die Bestimmung der Menge des Schwesels und des Antimons, wenn in der Verbindung zugleich Silber oder auch Blei enthalten ist. Am vortheils hastesten ist es, den Schwesel und die Metalle durch Chlorgas in Chloreverbindungen zu verwandeln, und die flüchtigen Chlorverbindungen von den nicht flüchtigen durch Destillation zu trennen" (Pogg. Ann. 15. 460). Die Zerlegung durch Chlorgas geschieht bei keinem Schweselmetalle so leicht und in kürzerer Zeit als bei denen, in welchen Schweselantimon und Schweselarsenik mit basischen Schweselmetallen verbunden sind.

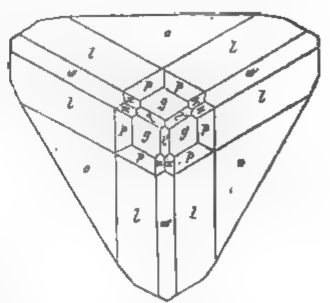
1. Fahlerg.

Ein alter bergmännischer Name. Nach Hentel verstand man darunter hauptsächlich die silberreichen, Argentum nigrum einerseeum Gediegen grawerh Agricola 703. Dient hauptsächlich zur Aupfergewinnung, daher Cuivre gris, Grey Copper. Tetraedrit, Fahlit. Sadebeck, Zeitschr. d. geol. Ges. 1872. XXIV. 427.

Das ausgezeichneiste unter den tetraedrisch en Arnstallsyssemen, und da es häusig krystallisier, so ist es leicht an der Form erkenndar. Tetraeder o = a:a:a herrscht bei weitem vor; eine Streissung parallel den Kanten führt auf das Pyramidentetraeder l = a:a: za, bestimmt durch das selten sehlende Granatoeder g = a:a: ∞a, welches vollssächig die Tetraederecken zuschärft. Kante g/l steht senkrecht gegen die Richtung der Tetraederkante. Außer diesen dreierlei Flächen og l stumpst öster der Würsel w die Kanten, und das Gegentetraeder o' die Ecken des Tetraeders o ab. Letteres ist zwar gar nicht gewöhnlich und nur klein, so daß das tetraedrische Aussehen dadurch nicht gestört wird.

Eine wichtige Rolle spielt auch bas Granatoeber, welches sich im Tennantit zur herrschenden Form ausbehnt, daran stumpst dann das Tetraeder o die Hälfte der dreikantigen Eden gerade ab, und das Pyramidentetraeder l die Hälfte der Kanten. Lettere pflegen oft sehr glänzend und scharf ausgebildet zu sein (Rapnik, Müsen), und bilden dann einen Gegensatz zum mattern Gegenphramidentetraeder l', welches öfter (Rapnik) untergeordnet die zweite Gegenhälfte der Granatoederkanten abstumpft. G. Rose (Pogg. Ann. 12. 400) machte auf beistehende complicirte Krystalle auf einer Quarzdruse von Obersachsen bei Flanz am Border-Rhein auf-

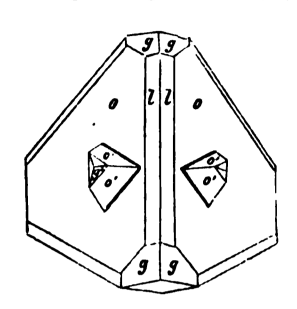
merksam. Daran herrscht bas Tetraeder o; Phromidentetraeder l
schärft die Kanten o/o zu; Würfelfläche w stumpst die Tetraederkante o/o (respective l/l) gerade ab;
drei Granatvederslächen g schärfen
die Tetraederecken zu, woran dann
das Gegenphramidentetraeder l'l'l
diejenigen Granatvederkanten abstumpst, welche l noch nicht abgestumpst, welche l noch nicht abgestumpst haben. Zwischen g und l
liegt das gebrochene Phramidentetraeder p = a: \das \das \das a. \das ber Hässt-



flächner vom gewöhnlichen Pyramidengranatoeder. Rleine Abstumpfungen in dieser Art findet man auch bei Rapnik. Endlich der vollstächige Pyramidenwürsel $\pi = \mathbf{a} : \frac{1}{4}\mathbf{a} : \infty \mathbf{a}$ durch die Jonen g/w und p/p bestimmt. Derselbe kommt zu Gersdorf, bei Dillenburg auf der Grube Aurora, zu Müsen 2c. vor. Aeußerst selten eine gerade Abstumpfung der Pyramidenkanten von 1, dieselben würden einem Deltoeder $\mathbf{a} : \mathbf{a} : \mathbf{a}$ angehören

(Naumann). Auch bei Kahl im Spessart kamen früher sehr flächenreiche Krystalle vor, woran Hessenberg Phramidentetraeder + 559, — 114, und Hexakistetraeder — 5.7.12 bestimmte. Seltene Phramidentetraeder 113, 114 und Gegenphramidentetraeder — 116 zc. kommen vor.

Zwillinge finden sich unter andern sehr schön auf der Grube Aurora



bei Dillenburg, es treten daselbst aus den Tetraederslächen Ecken heraus, die ihre Tetraederslächen lagern, wie das Hauptindividuum seine Gegentetraederslächen hat. Wenn die Zwillingsindividuen ins Gleichgewicht treten, so bilden
sie die bekannte Form pag. 79, wo sich die Tetraederkanten rechtwinklig kreuzen, und der
gemeinsame Kern ein Oktaeder ist. Sadebeck
machte außerdem mühsame Zeichnungen, wornach die Zwillingstetraeder eine Fläche gemein
haben, und umgekehrt liegen. Auch hier zieht,

wie bei der Blende pag. 847, das Haupttetraeder wieder das Gegen= tetraeder an, so daß beide sich wie Bild und Spiegelbild verhalten.

Stahlgraue bis eisenschwarze Farbe, die Krystallslächen außerordentlich stark glänzend, kleinmuscheliger Bruch. Strich schwarz, häusig auch mit einem mehr oder weniger starken Stich ins Roth. Härte 3—4, mäßig spröde, Gew. 4,5—5,2, daher vom Schwerspath durch nasse Aufbereitung nicht zu trennen, wohl aber durch Erhitzen, wobei der Schwerspath zu Mehl verfällt.

Vor dem Löthrohr raucht es stark und schmilzt leicht zu einer Kugel, die bei Gegenwart von Sisen etwas magnetisch wird. Die Kohle beschlägt sich dabei weiß von Antimonopyd, nahe an der Probe häusig mit einem gelblichen Zinkbeschlag, der kalt wieder weiß wird. Das Blei ist ihm fremd, wenn es nicht zufällig durch den mitvorkommenden Bleiglanz verunreinigt ist. Den Arsenikgehalt erkennt man am Geruch, besonders wenn man das sein gepulverte Erz mit Soda auf Kohle in der Reductionsssamme schmilzt: der Schwesel wird dadurch zurückgehalten und das Arsen allein verslüchtigt, der Geruch also nicht durch Schwesel verdeckt. Reactionen mit Flüssen werden nur rein, wenn man es vorher gepulvert sorgfältig röstet.

Chemisch bildet es zahlreiche Barietäten, die so merklich von einander abweichen, "daß, wenn sie nicht alle dieselbe Krystallsorm hätten, man sie nicht für eine Species gehalten haben würde. Denn das Verhältniß der Bestandtheile in den Fahlerzen wechselt dergestalt, daß es nicht zwei Fahlerze von verschiedenen Fundorten gibt, welche ganz dieselbe Zusamsmensetzung haben." Klaproth (Beiträge IV. 40) gab zuerst eine gründlichere Analyse, wies wenigstens den Mangel des Bleies nach, wodurch es so leicht von Spießglanz-Bleierz chemisch unterschieden werden kann. Durch Hose (Pogg. Ann. 15. 276) ist die Formel sestgestellt:

 $(Fe, Zn)^4 (Sb, As) + 2 (Gu, Ag)^4 (Sb, As).$

Viel Eisen (4 bis 27 Fe) sett wenig Zink (0 bis 5 Zn), viel Silber (31 bis 0,5 Ag) wenig Aupser (25 bis 48 Cu), und viel Arsenik (24 As) wenig Antimon voraus. Höchst eigenthümlich ist ein Quecksilbergehalt, der nach Klaproth bei Poratsch in Oberungarn 6,25 p. C. beträgt, Hauer sand sogar bei dem von Gustav-Friderici daselbst 16,7 Hg, Weidenbusch bei dem von Schwaz in Tyrol 15,6 Hg. Solches wird daher auf Quecksilber verhüttet. Es gibt in offener Glasröhre einen Beschlag kleiner Quecksilbertropfen. Sandberger (Jahrb. 1865.

Seiner Häufigkeit nach gehört Fahlerz zu den gewöhnlichsten Erzen. Sadebeck zeichnete für die guten Krystalle nachstehende Fundorte aus: Kapnik in Siebenbürgen; Baigori in Navarra, wo sogar Kupferkies= tetraeder mit Fahlerz sich in Zwillingsstellung finden; Meiseberg bei Harzgerode; Zilla bei Clausthal mit Kupferkies überzogen, wie zu Listeard in Cornwall; Obersachfen bei Ilanz; Aurora bei Dillenburg; Gersdorf und Beschert Glück bei Freiberg; Schönborn bei Mitweida; Mouzaia in Algier; Gottesgabe bei Biedenkopf in Hessendarmstadt; Vorsorge Gottes bei Kamsdorf; Stahlberg bei Müsen; Horhausen bei Neuwied; Schemnitz in Ungarn; Framont in den Vogesen; Falkenstein bei Schwaz in Tyrol. In den Thermen des Buntensandsteins von Bourbonnes-les-Bains (Ht. Marne) haben sich aus Römermunzen Antimonfahlerze in kleinen Krystallen gebildet von Kupferkies überzogen, und dabei noch Buntkupfererz und Kupferglas, Compt. rend. 22ten Febr. 1875. Durch Bersetzung sind ebenfalls, wie aus den geschwefelten Rupfererzen, salinische Kupfererze entstanden, wie z. B. bei Bulach auf dem Schwarzwalde. Nach ihren Sulphobasen unterscheidet man Kupfer- und Silber-, nach den Sulphosäuren aber Antimon-, Arsen- und gemischte Fahlerze. deß liegt es in der Natur der Sache, daß die Unterschiede nicht streng festgehalten werden können. Da ferner sämmtliche Basen sich unter einander ersetzen, und das Atomverhältniß von (Fe, Zn) S zum (Eu, Ag) S nicht immer in dem Verhältniß von 1:2 steht, so hat Frankenheim die einfachere Formel

 $R^4 \ddot{R} = (\dot{S}u, \dot{A}g, \dot{F}e, \dot{Z}n, \dot{H}g)^4 (\ddot{S}b, \ddot{A}s)$

in Vorschlag gebracht. Die neuern Chemiker wollten es als Kupferarsen= antimonsulfid von 15 sachem Wassertypus ansehen:

$$\begin{cases}
4 & \text{Fe} \\
8 & \text{Gu} \\
6 & \text{Sb S}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
3 & \text{Fe} \\
8 & \text{Gu} \\
6 & \text{Sb}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
3 & \text{Se} \\
8 & \text{Fe} \\
6 & \text{Se}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
4 & \text{Fe} \\
8 & \text{Gu} \\
6 & \text{Se}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
5 & \text{Se} \\
8 & \text{Se}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
5 & \text{Se} \\
8 & \text{Se}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
5 & \text{Se} \\
8 & \text{Se}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
6 & \text{Se}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
6 & \text{Se}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
6 & \text{Se}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
6 & \text{Se}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
6 & \text{Se}
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
6 & \text{Se}
\end{cases}$$

Die Rechnung kommt im ersten Satze heraus, wenn man SbS als ein= werthiges Radical annimmt; im zweiten muß man dagegen Sb dreiswerthig nehmen, denn die Atomzahl darf nicht alterirt werden. Einfacher wären die Anschauungen dadurch nicht geworden. Man tritt daher alls mählig den Kückzug wieder an!

Kupferfahlerze sind bei weitem die gewöhnlichsten, ihr Silbergehalt geht meist unter 1 p.C. hinab, und man kann sie ziemlich gut in drei Unterabtheilungen bringen:

- a) Antimonfahlerz, Schwarzerz, (su, Fe, Zn, Hg)⁴ Sb. Eisenschwarze Farbe. Nach Kerl enthält die derbe Masse im Rammelsberge bei Goslar gar kein Arsenik, sondern 28,8 Sb, 37,9 Cu, und nur 0,67 Silber. Derbe Stücke von Durango in Mexiko hatten ebenfalls kein Arsenik, und 1,1 Ag. Hose analysirte die mit Kupferkies überzogenen pag. 877 von Zilla bei Clausthal, unter der Kupferkiesdecke ist die Krystallobersläche rauh, unzersetzt hat die Masse einen dunkelrothen Strich, und enthält kein Arsenik, 28,2 Sb, 34,5 Cu, aber schon 5 Ag. Die zu Zwillingen so geneigten prachtvollen Krystalle von der Grube Aurora bei Dillenburg haben bereits 2,3 As, 34,4 Cu und nur 0,8 Ag. Die mit gelber Blende brechenden Siebenbürgischen (Kapnik) Krystalle 2,9 As, 38 Cu, 0,6 Ag. Die Quecksilber-Fahlerze von Toscana (2,7 Hg), Pozatsch und Schwaz enthalten ebenfalls kein Arsenik.
- b) Mischfahlerz, worin Arsenik wesentlichen Antheil nimmt, ist zwar nicht so gewöhnlich, aber doch von mehreren Orten bekannt. So enthalten die Arystalle von Gersdorf bei Freiberg mit Flußspath brechend nach H. Rose 7,2 As, 16,5 Sb, 38,6 Cu, 2,37 Ag. Ebelmen analysirte ein reines derbes Vorkommen von Mouzaia in Algerien, 4,7 Sew. ohne Silber mit 9,1 As, 14,7 Sb. Auf den verlassenen Gruben von Markirchen in den Vogesen brachen früher Arystalle mit 10,2 As, 12,5 Sb, 0,6 Ag. So daß dieses als Muster dienen kann.
- c) Arseniksahlerz (Tennautit) kommt zu Redruth und St. Day in Cornwallis in kleinen Granatoedern vor, die blos Arsenik und kein Antimon enthalten, schwarzer Strich. Tetraederslächen sind oft kaum daran merklich. Kudernatsch (Pogg. Ann. 38. 597) fand darin 19,1 As, 48,9 Cu, 3,6 Fe. Da die Formel Fe⁴ As + 2 Gu⁴ As nur. 43 Cu ersfordern würde, so glaubt er einen Theil des Kupfers als Cu S annehmen zu sollen, welches das Fe S ersezen würde, also (Fe, Cu)⁴ As + 2 Gu⁴ As. Hose war auch bei den andern Fahlerzen schon zu einer ähnlichen Anssicht gekommen. Indeß da Cu S eine ungewöhnliche Basis ist, so bleibt man gegenwärtig bei der einfachern (Gu, Fe)⁴ As stehen. Breithaupt's

Rupferblende von der Grube Prophet Jonas bei Freiberg mit rothem Strich, 4,2 Gew., enthält nach Plattner (Pogg. Ann. 67. 422) 8,9 Zink, 2,2 Fe, 41,1 Cu, 18,9 As, und nur Spuren von Antimon und Silber, es ist daher ein zinkischer Tennantit.

Silberfahlerz, Polytelit (nolutelis kostbar), bildet seit alter Zeit einen wichtigen Gegenstand des Bergbaues, Werner begriff es hauptsäch= lich unter dem Namen Fahlerz. Klaproth (Beiträge I. 181 und IV. 84) nannte das derbe von Kremnitz in Ungarn, wo es fälschlich "Weisgülden" hieß, Graugiltigerz, und rechnete dahin alle Fahlerze, wenn sie auch nur

wenig Silber hatten, wie z. B. Kapnik, Poratsch, Annaberg, Zilla. Uebrigens ist es bemerkenswerth, daß bei solchen der Arsenik fast ganz Auch variirt der Silbergehalt außerordentlich. So untersuchte fehlt. Rammelsberg (Pogg. Ann. 77. 247) die schönen Tetraeder vom Meiseberge bei Harzgerode auf dem Unterharze, wo sie öfter mitten im Bleiglanz stecken, sie enthielten 7,3 bis 10,5 p. C. Silber und kein Arsenik. Berühmt waren im vorigen Jahrhundert die Krystalle und derben Massen von der Grube St. Wenzel bei Wolfach auf dem Schwarzwalde, "die etliche und 20 Mark Silber per Centner" gaben. Sie brachen mit Schwerspath im talkigen Gneis. Klaproth fand darin 13,25 Ag, 25,5 Cu, Hose sogar 17,7 Ag und 25,2 Cu nebst 26,6 Antimon, aber kein Arsenik. Am silberreichsten sind die Krystalle von der Habacht-Fundgrube bei Freiberg, welche dort unter dem Namen "krystallisirtes Weißgiltigerz" gewonnen werden, allein sie enthalten kein Blei pag. 874, aber 31,3 Ag, 14,8 Cu, 24,6 Sb 2c. und kein Arsenik. Grube Juliane bei Goßwit im Kamsdorfer Revier (Sachsen-Meiningen).

Derbe Fahlerze gibt es noch viele, wo jede Analyse etwas andere Stoffe findet: bei Neubulach auf dem nördlichen Schwarzwalde enthielt das Wismuthfahlerz 6,3 Bi, 41,4 Cu, 3,8 Zu, 1,5 Pb 2c., bei Cremenz im Einfischthale (Canton Wallis) sogar 13 Bi, 1,2 Co, 37 Cu 2c. (Jahrb. 1870. 464 und 390). Die schalig blättrigen im Dolomit von Außer= berg in Oberwallis, von Fellenberg Studerit (Jahrb. 1865. 477) genannt, haben nur Spuren von Wismuth, dagegen 5,8 Zink, 2,7 Fe, 38 Cu, 15,6 Sb, 11,5 As 2c., sind also ein stark zinkhaltiges Mischfahlerz.

2. Bournonit.

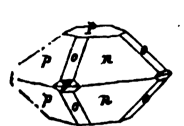
Bon Graf Bournon (Philos. Transact. 1804 pag. 30) unter Sulphuret of Lead, Antimony and Copper aus der verlassenen Grube Huel Boys bei Endellion (Endellionit) im nördlichen Cornwallis beschrieben, und von Hattchet daselbst pag. 63 als striple Sulphuret« erkannt. Erz war schon längst bekannt und sogar von Rashleigh beschrieben. Klap= . roth (Beitr. IV. ..) analysirte es als Spießglanzbleierz, Werner nannte es in seinen letten Jahren nochmals Schwarzspießglang. Rädelerz der Bergleute von Kapnik. Haun's Antimoine sulfuré plumbo-cuprifère. Birtel, Sigb. Wien. Atab. 1862 Bb. 45 pag. 433.

Zweigliedrig, aber die Krystalle oft schwierig zu entziffern. Schon Phillips gibt die Säule d = a: b: oc 93° 40' an, sie kommt häufig nur sehr untergeordnet vor, was das Erkennen erschwert. Dehnen sie sich dagegen aus, wie zu Waldenstein in Kärnthen, so entstehen nicht

selten förmlich würfelartige Formen. Das auf die stumpfe Säulenkante aufgesetzte Paar n = b : 2c : oa mit 83° 29' über T in b glänzt stark, und kann bei den großen Arhstallen von Neudorf leicht mit dem Anlege= goniometer controllirt werben. Ein auf die stumpfe Rante aufgesetztes

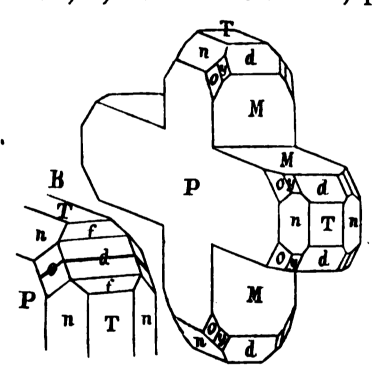
Paar $p = a : 2c : \infty b$ mit $87^{\circ} 8'$ über M in a ist meist matt und unssörmlich, und daran öfter leicht zu erkennen. In den vorstehenden Krystallen von Bräunsdorf dehnen sich $P = c : \infty a : \infty b$, $M = a : \infty b : \infty c$, und die etwas blättrige $T = b : \infty a : \infty c$ zum Taselartigen aus. Vergrößern sich dagegen die beiden Paare n und p, wie bei Neudorf, so gleichen sie einem vierglicdrigen Oftaeder, an welchem das Hauptottaeder o = a : b : c die Endsanten abstumpst. Dasselbe hat sür c = 1 die Azen $a : b = \sqrt{4,421} : \sqrt{5,925}$; lga = 0,32272, lgb = 0,35035.

Die vordere Endfante mißt 136° 7', die seitliche 133° 3'; Differenz beider



nur 3°. Darunter kommen gewöhnlich kleine Oktaeders
flächen y = a: b: 2c vor. Faßt man diese Krystalle
übrigens näher ins Auge, so sieht man besonders auf der
natten p einspringende Winkel und Ungleichheiten: es zeigt
das Zwillingsverhältnisse an, indem zwei Individuen die

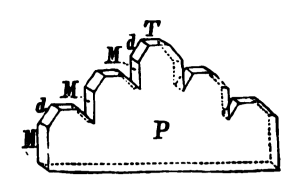
Säulenfläche $d = a : b : \infty c$ gemein haben und sich durchkreuzen. Da die Säulenwinkel nur um 3° 40' vom Rechten abweichen, so verwechselt man sie leicht mit einfachen Individuen. In England dagegen durchkreuzen sich die Individuen, wie das schon Bournon beschreibt, und erinnern dann durch ihr Bild an Staurvlith pag. 348, wie der Krystall von Naghag



zeigt, der sich durch den Weißbleierzzwilling pag. 527 sofort erklärt, denn
es spiegeln hier wie dort unten am
schärfern Winkel die Säulenflächen dd
vollkommen ein, und daher auch die
darüber liegenden yy und oo, während
im stumpfen Winkel rechts oben d/d
sich unter 172° 40' = 180° — 2 (3° 40')
treffen würden, sobald sie an einander
wüchsen. Auf dem Weiseberge bei
Harzgerode kommt das Zusammenwachsen nun häufig vor, man sieht hier auf

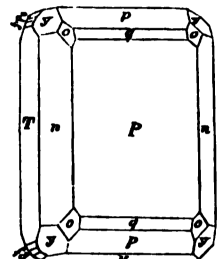
d und o einspringende Winkel: benkt man sich das Kreuz von Nagyag oben rechts ausgefüllt, so erscheint das Harzer Bild B. Es ist eben immer wieder das alte Geset: die Zwillingsindividuen haben eine Säulenssläche gemein, und liegen umgekehrt. Anch Hessenberg (Abh. Sendenb. Rat. Ges. Franks. 1863 IV. 32) gab eine Reihe von Zeichnungen, die meist mit Aragonitzwillingen übereinstimmen, namentlich in Beziehung auf Wiedersholung der Individuen. Bei den Faustgroßen Stücken von Neudorf bei Harzgerode unterscheiden sich die eingelagerten Streisen sehr deutlich, je nachdem man sie dreht, durch Licht und Schatten, ohne daß man besstimmte Flächen erkennt. Bei vielen Stücken übersieht man den Zwilling gar leicht, denn in dem Maße, wie die Rhombsäule sich dem Rechtswinklichen nähert, müssen die eins und außspringenden Zwillingswinckel innner mehr 180° gleichsommen. Dagegen liesert das sogenannte Rädelerz nur parallel aneinander gelagerte Individuen, wie sie nebens

stehendes Stück von Kapnik schon auf den ersten Blick zeigt. Es spiegeln in diesem Falle alle Flächen ein. Wenn die Individuen sich nach der Axe c verlängern, so gleichen sie Radspeichen, die aber nirgends excentrisch nach Außen strahlen. Schöne Beispiele kommen auch in Cornwall bei Liskeard vor.



Es kommen zumal in England sehr complicirte Krystalle vor, meist mit Neigung zur Tafelform. Beistehender von Hai-

mit Neigung zur Tafelform. Beistehender von Haisdinger abgebildeter Arnstall hat außer PMTn poy, die Säule $d = a : b : \infty c$ nur sehr klein, daneben kommt noch $e = a : 2b : \infty c$, und $f = 2a : b : \infty c$, $q = a : c : \infty b$. Zwischen q/o liegt öster a : c : 2b. Phillips gibt noch viele andere an, namentlich auch in der Verticalzone M/P. Hessenberg führt 48 verschiedene, meist wenig complicirte Flächenausschiedene, meist wenig complicirte Flächenausschieden, die man leicht in die unsrigen übersetzt, wenn man erwägt, daß er Hauptage c doppelt so



groß als wir nimmt: wir brauchen blos den Ausdruck vor c mit 2 zu multipliciren, dann wird z. B. r Hessenberg = 12a: 4b: 3c in unserem Zeichen 12a: 4b: 2. 3c = 6a: 2b: 3c.

G. Rose (Pogs. Ann. 76. 201) suchte die Form des Bournonit's mit Aragonit in Beziehung zu bringen, man muß dann aber die Arhstalle nach der Verticalzone p/p ausrecht stellen. Da nun eine beim Bournonit vorkommende Fläche $t = \frac{3}{4}a : c : \infty b$ in der Are a den Winkel 115° 16' macht, welcher vom Aragonit nur 1° abweicht, so müßte man dieser Säule die neuen Aren A: B: ∞c geben, dann würde $p = A: \frac{3}{4}B: \infty c$. Eine beim Aragonit nicht häusige $l = c: \frac{3}{4}b: \infty a$ macht in c 85°33', und da die scharse Säulenkante des Bournonit's d/d 86°20' beträgt, so wäre $d = C: \frac{3}{4}B: \infty a$ zu seßen. Dann ließe sich Uebereinstimmung annähernd in den Winkeln herausbringen. Allein die Zwillinge passen nicht, das macht schon die ganze Sache unwahrscheinlich, so interessant der Vergleich mit Rothgülden ist.

Dunkel bleigrau, kanm dunkler als Antimonfahlerz, innerlich einen stark glänzenden kleinmuscheligen Bruch. Einzelne Krystallflächen haben sehr starken Glanz, andere wieder auffallende Mattigkeit. Härte 2—3, spröde, namentlich Krystalle leicht zerspringend, Gew. 5,8.

Vor dem Löthrohr stark verknisternd, doch kann man ihn mit Gummislösung halten, er schmilzt dann außerordentlich schnell, gibt sogleich einen weißen Antimonbeschlag, dem dann sofort ein gelber von Bleiornd folgt. Die Probe nimmt daher schnell an Größe ab, wird zuletzt geschmeidig, und gibt mit Soda ein kleines Kupferkorn.

Gu Pb² Sb = Gu³ Sb + 2 Pb³ Sb = (Gu + 2 Pb)³ Sb, mit 40,8 Blei, 12,6 Kupfer, 26,3 Antimon, 20,3 Schwefel von Neu= dorf (H. Rose Bogg. Ann. 15. 578.) Wie die Antimonfahlerze, so enthält auch er kein Silber, sofern er frei von beibrechendem Fahlerz ist.

Da beim Cuproplumbit pag. 844 Eu mit Pb isomorph zu sein scheint, so stimmt seine Formel mit der des Rothgülden pag. 871. S. Rose macht nun auf das interessante Verhältniß aufmerksam, daß wie Rothgülden dem Kalkspath so Bournonit dem Aragonit ähnlich krystallisire.

Mit Fahlerz und Kupferkies zusammen zu Neudorf auf dem Untersharz bis zu faustgroßen Krystallen, Wolfsberg bei Stollberg, Bräunsdorf bei Freiberg, Andreasberg, Rosenhöferzug bei Clausthal. Das Rädelerz von Schemnitz bildet einfache Primitivformen PMT mit der Säule dd. Cornwall, Mexiko, Peru, Goldgänge von Victoria.

Prismatoidischer Kupferglanz (Mohs Grundr. Min. II. 550) Antimonkupferglanz, Wölchit, vom Berge Wölchau im Lavanthale (Kärnthen), wo er mit Malachit und Weißbleierz vorkommt, sieht dem Bournonit sehr ähnlich, 2gliedrig, Härte 3, Gew. 5,7. Enthält aber neben 17,6 Antimon, 10,3 Arsenik, 26,2 Schwefel, 28,4 Blei, 17,5 Kupfer. Nach Rammelsberg verwitterter Bournonit.

Shilfgladerz (Freieslebenit) vom Himmelsfürst bei Freiberg wird schon von Romé de l'Isle Cristall. III. 54 als mine d'argent grise antimoniale deutlich beschrieben. Phillips (Mineralogy 1823 pag. 290) hat die Krystalle gemessen, barnach würden sie 2gliedrig sein; Miller (Mineralogy 200) nahm sie 2 + 1gl., was Zepharowich (Jahrb. 1870. 600) bestätigte; zwei blättrige Brüche M = a : b : ∞ c bilden eine geschobene Säule von 100°. Ihre vordere stumpfe Kante wird durch eine Reihe unbestimmter Flächen abgestumpft, die den Säulen ein längsgestreiftes schilfartiges Aussehen geben. Drei Paare find auf die scharfe Säulenkante aufgesett, wovon das obere (nach Lévy II. ser blättrige) in c den Winkel von 130° 8' macht. Da diese Beschreibung jedoch mit der von Hausmann (Pogg. Ann. 46. 146) gar nicht stimmt, so meint G. Rose, Phillips habe Krystalle von Weißgiltigerz pag. 874 vor sich gehabt. Nach Hausmann's Angaben bilden die Krystalle Oblongoktaeder mit 91° und 68° in den Seitenkanten. Die Endecke gerade abgestumpft. Der Winkel 91° erinnert an d/d vom Bournonit. Wöhler's Analyse gab 23,7 Ag, 30,1 Pb, 27 Sb, 18,7 S, also ungefähr 5 Ag S + 7 Pb S + Sb S³; eine andere Analyse auch etwas Schwefelkupfer. Daher glaubt G. Rose ihn als Silberbournonit, worin das Schwefelkupfer durch Schwefelsilber vertreten wäre, ansehen zu dürfen, also (Ag, Pb)3 Sb. Weisbach schreibt ihn Ag2 Pb8 Sb8, wie den zweigliedrigen Diaphorit von Przibram. Dann würden diese höchst seltenen Massen dimorph sein.

Schwärzlich bleigrau, Härte 2—3, Gew. 6,19. Vor dem Löthrohr auf Kohle verhält es sich wie Bournonit, hinterläßt aber ein Silberkorn.

Kupferantimonglanz pag. 858 (Chalcostibit) von Wolfsberg (Wolfsbergit) auf dem Unterharz (Zinken Pogg. Ann. 35. 337) bildet breitsftrahlige, blättrige Massen von 2gliedriger Krystallform. Eine Säule

 $g = a : b : \infty c$ 135° 12', $b = b : \infty a : \infty c$ sehr blättrig und längs gestreift, die Geradendsläche $c = c : \infty a : \infty b$ undeutlich blättrig, $\frac{1}{2}g = a : \frac{1}{2}b : \infty c$. Bleigrau, Härte 3-4, Gewicht 4,7. Vor dem Löthrohr auf Kohle leicht schmelzbar, mit starkem Antimonrauch, ohne Bleibeschlag, zuletzt mit Soda ein kleines Kupserkorn:

Gu Sb mit 24,5 Cu, 1,4 Fe, 46,4 Sb, 26,3 S, Spuren von Blei. Bricht auf Spießglanzgruben gewöhnlich mit Kies überkleidet. Guadiz in Spanien.

Enargit (erapyis beutlich, Breith. Pogg. Ann. 80. 283; 92. 287) bricht in großen derben Massen zu Morococha in Peru mit Tennantit und Rupferkies, 14,000' hoch auf der Cordillere: 2gliedrige deutlich blättrige Säulen von 98° 11' mit Endfläche und beibe Säulenkanten abgestumpft, wovon a : cob : coc auch noch blättrig bricht. Eisenschwarz, Härte 3, Bew. 4,4. Die Blättrigkeit der Säulenflächen auffallend deutlich, woher der Name. Leicht schmelzbar. Plattner fand 32,2 S, 17,6 As, 1,6 Sb, 47,2 Cu. Daraus die Formel Gu's S'3 As S'5, woran die ungewöhnliche Schweflungsstufe von Arsen wie beim Kanthokon pag. 873 auffällt. Lieferte in einem Jahre für 90,000 Thaler Schwarzkupfer. Sierra de Famatina (Provinz la Rioja der Argentinischen Republik) erfüllt es an den Grenzen ewigen Schnees im Thouschiefer zahlreiche Gänge, begleitet von derbem graurothem Famatinit, der im Wesent= lichen ein Antimonenargit Gus S3 Sb S5 sein soll, mit nur wenig Arsenik (Jahrb. 1874. 887). Aber da ihm jede Spur von Blätterbruch fehlt, so ist er nicht gut mit Enargit zu vereinigen. Dazu kommt nun von Manila ein Luxonit (Jahrb. 1874. 076), äußerlich vom Famatinit nicht zu unter= scheiden, aber in der Zusammensetzung vollständig mit Enargit Cu3 As S4 stimmend. Hier sind auch die bleigrauen Nadeln vom Clarit zu ver= gleichen, welcher Buschel in den großen Schwerspathtafeln der Grube Clara in Hinterrankach (Schappach) bildet. Sie werden monoklin beschrieben und blättrig nach den Flächen b: wa: woc und a: wb: wc, Sandberger Jahrb. 1875. 385, der blättrige Bruch der Säule fehlt aber, tropbem scheinen sie ganz die Zusammensetzung des Enargit zu besitzen. Der seltene Epigenit von der Grube Neuglud im Bodelsbach bei Wittichen (Jahrb. 1869. 206 und 862) mit dunnen Ueberzügen von Rupferkies in Gesellschaft von gelbem Flußspath und Dreikantnern von Kalkspath, wurde immer mit Wismuthkupfer verwechselt, hat aber 12,8 As, 14,2 Fe, 40,7 Cu, 32,3 S, woraus man die Formel (Gu, Fe)3 As S5 construirt hat. Rammelsberg (Hbb. Mineralchem. 122) meint es dagegen als \dot{R}^9 Sb deuten zu sollen, dann muß aber ein Theil des Rupfers als Sulfid genommen Sandberger (Jahrbuch 1868. 416) fand an den zweigliedrigen Säulem ben Winkel 110° 50'.

Binnit Gu³ As² pag. 857 ist das vielgenannte Kupfermineral von fahlerzartigem Ansehen, was, mit den ähnlichen Bleiarsenglanzen im

Dolomit von Imfeld lange verwechselt, von vielen noch jetzt unter Dufrenonsit beschrieben wird, Kenngott, Min. Schweiz pag. 379. Es frystallisirt aber in Granatoedern, mit vielen Flächen überladen: 100, 111, 112, 114, 116, 441, 332, 321 (Hessenberg Abh. Senct. Nat. Ges. 1875 X..). Die Krystalle häusig gestossenem Bleiglanz ähnlich, sitzen nicht selten mitten in der gelben Blende. Härte 4—5, Gew. 4,5.

3. Nadelerz.

Auf Goldgängen im Quarz von Katharinenburg. Soll schon 1786 von Patrin für Wismuthglanz gehalten sein, wurde dann aber für gediegen Chrom angesehen, und von Werner zu den Chromerzen gestellt, bis John 1811 (Gehlen Journ. Chem. V. 2017) den Frrthum ausdeckte. Mohs (v. d. Rull Miner. Kab. III. 720) beschrieb es 1805 unter diesem Namen ausführlich. Needle Ore, Bismuth sulfuré plumbo-cuprisère. Patrinit. Belonit (Belovy Nadel).

Scheinbar Zgliedrige längsgestreifte nadelförmige Säulen von etwa 110° mit einer blättrigen Abstumpfung ohne bekannte Endflächen. Selten einige Linien dick, meist feiner bis haarfein. Schwärzlich bleigran, aber fast immer tombakbraun bis messinggelb angelaufen, woran man es leicht erkennt. Härte 2—3, Gew. 6,7.

Schmilzt auf Kohle leicht, raucht und setzt einen weißen an den innern Kanten gelben Beschlag ab, hinterläßt ein Wismuthähnliches Westallforn, mit Soda ein Kupferforn. Frick (Pogg. Ann. 31. 520) fand 10,6 Cu, 36 Pb, 36,4 Bi, 16,6 S, was ungefähr zu der Formel des Bournonits

Gu Pb³ Bi = Gn³ Bi + 2 Pb³ Bi = (Gn + 2 Pb)³ Bi führen würde, worin statt Schwefelantimon Schweselwismuth steht. Der einzige sichere Fundort ist der Quarz auf den Goldgäugen von Beresowsk, das gediegene Gold kommt sogar in den Krystallen vor. Durch Verwitterung entsteht Kupferlasur und Malachit, welch letzterer fälschlich für Chromocker ausgegeben wurde. Bei sortschreitender Zersetzung bleibt zuletzt noch eine gelbe erdige Masse von unreinem Wismuthocker pag. 811 zurück.

Der Schworzwald ist am Ende des vorigen Jahrhunderts durch die Be mühungen des Bergraths Selb in Wolfach wegen einiger seltenen Wismutherze bekannt geworden. Auf der verlassenen Grube Königsewart unterhalb Schönmünznach an der Murg auf der badische württembergischen Grenze kamen seine Radeln in Quarz eingesprengt vor, ihre Farbe ist schwarz, doch laufen sie an der Obersläche schwach meisinggelb an. Das erinnert an Nadelerz, als welches sie auch Kurr (Grundzüge Miner. 3. Aust. pag. 310) aufführte. Sandberger (Jahrb. 1866. 201) zählt es zum Wismuthkupfer. Der Gang seht in der Arkose des Steinkohlenzgebirges auf. Chemisch nahe steht ihm das

Wismuthische Silbererz Klaproth (Crell's Chem. Ann. 1793. 1. B. pag. 10), Wismuthsilber, Wismuthblei, was auf den nebeneinander liegenden Gru-

ben Friedrich-Christian und Herrenscegen in der wilden Schappach ohne weit Wolfach auf dem Schwarzwalde noch bis in die neuere Zeit gewonnen und verhüttet wurde. Eine kleinkörnige, seinspeisige, in Quarzeingesprengte Masse, licht bleigrau, milde, Härte 2 bis 3. Man kann es durchaus nicht recht rein bekommen. Selb sah es nur ein einziges Malfein nadelförmig krystallisirt in einer Drusenhöhle von Quarz.

Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht, wobei dann aber sogleich die schmelzende Probe von quarziger Bergmasse bedeckt wird. Nimmt man lettere mit Soda weg, so bleibt nach längerm Blasen ein Wismuthähnliches Metallforn zurud, mährend die Kohle sich mit Blei und Wismuth= ornd beschlägt. Auch Antimonrauch fehlt nicht. Wie es überhaupt schwer hält, auch nur kleine von Bleiglanz, Rupferkies oder Fahlerz freie Proben zu erhalten. Klaproth (Beiträge II. 201) fand darin 33 Blei, 27 Wis- ' muth, 15 Silber, 0,9 Kupfer, 4,3 Eisen, 16,3 Schwefel. Obgleich Selb das beste Material dazu geliefert hatte, so war die Probe doch noch bis gegen den 4ten Theil mit quarziger Gangart verunreinigt, die in Abzug gebracht werden mußte. Demnach scheinen Ag S, Pb S und Bi S3 die wesentlichen Bestandtheile zu sein. Bielleicht ein Silbernadelerz. Sandberger hält es für ein Gemisch von Wismuthglanz und filberreichen Bleiglanz. Ausgesuchte Stücke halten wohl 20 Mark Silber per Centner. Der mitvorkommende Bleiglanz ist auffallend silberarm und wird an die Töpfer verlauft. Der derbe Schirmerit im Quarz von Colorado, bleigran, Gew. 6,7 gab Pb S, Ag2 S, 2 Bi S3, Jahrb. 1875. Nicht mit dem eisenhaltigen Tellurblei 3 Pb Te + Fe Te gleichen Namens von bort zu verwechseln (Annual Report of the United States, embracing Colorado by Hayden 1874 pag. 355).

Wismuthtupfer. Selb (Denkschriften Aerzte und Rat. Schwabens I. 211 u. 419) Rupferwismutherz, Wittich enit (Pogg. Ann. 97. 476), auch Wittichit ge= nannt. Ist auf der Kobaltgrube Neuglück bei Wittichen im Anfange dieses Jahrhunderts im fleischrothen Schwerspath vorgekommen. grau wie Fahlerz, aber röthlich anlaufend. Wenig glänzend. 4,5 Gew., Härte 3-4. Bildete Gänge von etwa 1 Zoll Dicke im verwitterten Granit. Selb legte selbst nur wenige Stufen zurück, und meinte, daß es 1715 auf der dortigen Danielsgrube vorgekommen sein möchte, wo aus mehreren Centnern Kupfer= und Wismuthhaltiger Erze 133 & Gaarkupfer und 36 A Wismuth geschmolzen sein sollen. Klaproth (Beitr. IV. 91) fand darin 47,3 Wismuth, 34,7 Kupfer, 12,6 Schwefel, was nach neueren Analysen (Pogg. Ann. 136. 409) zu der Formel Gu⁸ Bi führt, während der gelbgraue Kupferwismuthglanz von der Grube Tannebaum-Stollen bei Schwarzenberg Gu Bi pag. 860 geschrieben wird. Dauber und Beisbach (Pogg. Ann. 92. 241 u. 128 486) fanden lettere Nadeln mit einem Blätter= bruch a : Sob : So in 2gliedrigen Säulen von 102° 42', auch die Endfläche ist blättrig. Härte 2-3, Gew. 5,2, läuft gelb an. Der ähnliche

Klaprothit (Jahrb. 1868. 464) von der Grube Daniel in Gallenbach bei Wittichen ist Wismuthreicher Eu³ Bi².

Kobellit J. Setterberg (Pogg. Ann. 55. 636) aus den Hvena-Robaltsgruben in Nerike mit Glanzkobalt, Rupferkies und Arsenikkies brechend. Strahliger Bruch und von Grauspießglanzartigem Ansehen, aber 6,3 Gew. Die Formel 4 Pb Hi + Fe Sb², vielleicht (Pb, Fe)³ (Bi, Sb), gäbe ein Nadelerz, welches statt Kupfer Eisen hätte, und statt des Wismuth etwas Antimon.

Chiviatit (Pogg. Ann. 89. 120) von Chiviato in Peru, Gew. 6,9, bleigrau, stark metallglänzend, dem Wismuthglanz ähnlich, drei blättrige Brüche in einer Zone, wovon zwei mit 153° und 133° sich gegen den dritten Hauptblätterbruch neigen. 60,9 Wismuth, 18 Schwefel, 16,7 Blei, 2,4 Kupfer, etwaige Formel (Pb, Eu)² Bi³.

4. Zinnties Br.

Das Bell-metal ore (Glockenmetall) der englischen Bergleute bricht auf einem 9 Fuß mächtigen Gange zu Huel Rock im Kirchspiel St. Agnes. Etain sulfuré, Tin Pyrites. Stannin. Haun IV. 207.

Regulär, aber äußerst selten iu Würfeln frystallisirt. Die Farbe liegt zwischen licht stahlgrau und messinggelb. Schwarzer Strich. Nicht start glänzend. Härte 4, Gew. 4,35. Gewöhnlich start durch Kupsersties verunreinigt, dessen Beimengung man zuweilen noch erkennt, das erschwert auch die genaue Kenntniß der Zusammensetzung. Klaproth hat ihn zweimal analysirt (Beiträge II. 267 und V. 229) und Kudernatsch (Pogg. Ann. 39. 146) schlägt die Formel vor

 $(\dot{F}e, \dot{Z}n)^2 \ddot{S}n + \dot{G}u^2 \ddot{S}n.$

Letterer fand 29,6 S, 25,5 Zinn, 39,4 Cu, 12,4 Fe, 1,8 Zn. Kennsgott meint, es sei blos ein Schwefelzinnhaltiger Kupserkies En S R S³, worin das Schweseleisen durch Schwefelzinn (Sn² S³) vertreten wäre. Rammelsberg (Handb. Mineralch. 1875. 70) erklärt es für eine isomorphe Mischung einfacher Schwefelmetalle R S. Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht, und gibt einen Zinkbeschlag, der in der Hise leuchtet. Als einziges Erz mit Schwefelzinn hat es Interesse. Soll auch bei Zinnwalde vorstommen.

Zum Schluß will ich noch nach der Berg. Hüttenztg. 1876. 410 die Pariser Metallpreise für 1 Kilogramm in Franken hinsetzen: Indium 29150; Vanadium 28680; Ruthenium 16600; Rhodium 8030; Pallas dium 7490; Uranium 6610; Osmium 3730; Fridium 3643; Gold 3459; Platin 1322; Thallium 1215; Chrom 666; Magnesium 543; Kalium 264; Silber 216; Kobalt 90; Cadmium 68; Wismuth 42; Natrium 37; Nickel 28,50; Quecksilber 17,25; Antimon 4,70; Zinn 3,75; Kupfer 2,85; Arsenik 1,20; Zink 1,20; Blei 0,77; Eisen 0,22 Franken.

Sechste Klasse.

Inflammabilien.

Bon inflammare verbrennen. Eine Rlasse, die schon von den ältessten Mineralogen (Avicenna) gemacht ist, doch stellte man vieles dahin, was nicht dahin gehört, wie Schwesel, Diamant. Lassen wir dieß weg, so bilden die Inflammabilien eine sehr natürliche Gruppe, die aber keine Mineralien im Sinne der ersten 5 Klassen enthält, nämlich keine unsorganischen Werbindungen, die sich blos nach chemischen Gesetzen bilbeten: sondern organische Producte, ursprünglich Pflanzen (seltener Thieren) angehörend, die sich im Schoße der Erde in scheindar mineraslische Substanz veränderten. Vor allem gehören dahin Kohlen, Oele, Harze. Auch Salze mit organischen Säuren kommen hin und wieder vor. Solche Inflammabilien brechen deßhalb auch nicht mehr (oder doch nur sehr vereinzelt) weder im krystallinischen Urgebirge, noch in vulkanischen Gesteinen oder Gängen, sondern auf Lagern und eingesprengt in das Flözgebirge.

Ihr chemischer Hauptgehalt ist Kohlenstoff, weil die gegen Agentien indifferente Kohle unter den festern Theilen der Pflanze (Cellulose) vorsherrscht. Ueberall wo Pflanzen so begraben wurden, daß der Kohlenstoff nicht verwesen konnte, ist der Rest Kohle untergeordnet mit Sauer= und Wasserstoff in den complicirtesten Verbindungen.

1. Rohlen.

Man versteht darunter schwarze und braune Kohlen, die so viel zum Brennmaterial dienen. Sie sind mehr oder weniger reiner Kohlenstoff, und knüpsen nicht sowohl an Diamant pag. 358, als vielmehr an den Graphit pag. 743 an, dessen organischen Ursprung man aber nicht mehr direct nachweisen kann, während er sich auch auf chemischem Wege bei Hüttenprocessen leicht bildet: "Sonnenkräfte, die aus geologischer Zeit die Natur uns aufsammelte". Wenn Kohlen an der Luft liegen, verslieren sie an Brennwerth. Wan unterscheidet eine trockene und nasse "Finde": "trocken oxydirt sich der Kohlenstoff, und geht als Kohlensäure sort, tropdem nimmt das Gewicht zu, weil Feuchtigkeit aus der Luft angezogen wird; naß in freier Lagerung tritt eine Art Gährung ein, Kohle oxydirt, und Wassertoff verslüchtigt sich.

a) Steinkohle.

Werner nannte sie Schwarzkohle. Houille. Common Coal. Unkrystullinisch und dadurch im Gegensatz mit Graphit stehend. Wit muscheligem Bruch, aber glattslächig zerklüftet. Volkommen schwarz, sammtschwarz, mit schwarzem Strich. Halbmetallischer starker Glanz bist matt. Bunt angelausen durch Vitriolwasser, die sich aus Schwefelkies erzeugen. Gyps= bis Kalkspathhärte, meist sehr spröde. Gew. 1,3 bis 1,8. Durch Reiben negativ elektrisch. Leiten nur die Elektricität, wenn sie vorher stark erhitzt sind. Fühlen sich nicht kalt an. Das Pulver färbt Aeskali nicht, oder doch nur unbedeutend.

Chemische Bestandtheile sind Kohlenstoff, Sanerstoff und Wasserstoff; Schweselsies und Bergart unwesentlich. Allein das Verhältniß der drei Bestandtheile wechselt außerordentlich. Es gibt (magere) Kohlen, die fast rein aus C bestehen, andere (sette) haben außer C noch einen wesentlichen Gehalt an O und H, welche sich zu Vitumen verbunden haben, das mit lichter Flamme brennt, und woher der beim Verbrennen so eigenthümliche gerade nicht unangenehme Geruch kommt. Fleck (Jahrb. 1871. 11) nimmt auch etwas freien Wasserstoff an. Die Elementaranalyse geht aus Folzgendem hervor:

Folzsafer Brannkohle Steinkohle C 51,4—52,6; 55 —76; 73 —96,5. O 43 —42; 26 —19; 20 — 3. H 6 — 5,5; 4,3— 2,5; 5,5—0,5.

Der Gehalt an Rohle nimmt von der Holzfaser bis zur Steinkohle zu, Sauerstoff dagegen ab. Die Entstehung beruht ohne Zweifel auf einem einfachen Verwesungsproceß, der unter dem Abschluß der atmosphärischen Luft vorgieng: die Kohle fand nicht Sauerstoff genug, um gänzlich verschwinden zu können. Ja Dr. Kremers (Bogg. Ann. 84. 74) weist den Zu= jammenhang nach, in welchem die Holzfaser mit der Kohlenbildung zu stehen scheint: die Holzsaser veranlaßt nämlich bei der Destillation des Holzes wesentlich die Bildung von Essigfäure. Nun zeigt sich, daß unter den Producten der trockenen Destillation von Braunkohle, auch wenn sie noch so zersett sein mag, entschieden Essigfäure vorkommt, es scheint also noch unzersetzte Holzfaser darin zu sein, während bei ächten Steinkohlen solche Anzeichen gänzlich fehlen. In der Steinkohle sind also alle Spuren unversehrter Holzfaser geschwunden, was directe Untersuchungen mit dem Mifrostop auch bestätigt haben. Der Druck der Wassersäule und des später darauf abgelagerten Gebirges trugen dann noch das ihrige bei, daß das Ganze sich zur homogensten Masse vereinigte. In Beziehung auf den Gehalt an Asche muß man wesentlich zweierlei unterscheiden: der größte Theil stammt vom Gebirge, und besteht dann aus Thon und Schwefellies; ein kleiner gehört dagegen schon der Pflanze als solcher an. Dieser beträgt aber in der Asche lebender Pflanzen meist unter ! p. C., und besteht hauptsächlich in Rali- und Natronsalzen, mit etwas PhosphorJäure, Rieselerde 2c., kann daher auch für die Steinkohlen keine große Bedeutung haben. Die Kohlen kommen übrigens so rein vor, daß die Assele mancher Cannelkohle nur 0,5 p. C., von Commentry sogar nur 0,24 p. C. beträgt. Man glaubt den Beweis führen zu können, daß die ursprünglichen Aschenbestandtheile aus der Braun= und Steinkohle gänzlich entsernt seien: dieß zeigen nicht bloß die sehr geringen Spuren von Phosphorsäure, sondern die unlöslichen Silicate selbst in der compactesten Kohle.

Der Bitumengehalt ist bei der Anwendung als Brennmaterial von dem größten Einfluß, denn derselbe brennt mit rußiger Flamme, läßt sich daher vor dem Löthrohr leicht nachweisen. Der Rückstand, englisch Coaks genannt, verhält sich verschieden: bei den fetten glänzenden Beohlen bläht und frümmt er sich, und backt zulegt zu einer porösen Wasse zusammen; bei den setten matten und bei den magern bleibt die Probe unverändert. Zwischen beiden Extremen kommen aber alle Wittelstusen vor. In verschlossenen Gefässen erhitzt geben besonders diesielben mehrere ausgezeichnete Destillationsproducte: brennbare Gase (worsunter auch Leuchtgas), bituminöses Del und Theer, ammoniafalische Wasser, als Rückstand Coaks. Das Theer der Gassabriten gibt Benzol, Anilin, Carbolsäure 2c., welche zu den herrlichsten Farbestossen verwendet werden.

Bei der Eintheilung darf man Die mineralogischen Kenuzeichen nicht mit denen der Structur vermischen, wie das seit Werner so viel geschieht. Denn der Structur nach zählen Kohlen zu den Gebirgsarten.

A. Mineralogisch kann man etwa folgende 5 Barietäten unterscheiden:

1. Anthracit Hauy, Kohlenblende Karsten. Werner begriff ihn unter seiner Glanzkohle. Vollkommen muscheliger Bruch. Um härtesten und schwersten. Gew. 1,3-1,75. Die Farbe eigenthümlich graulich ich warz (Gisenschwarz), besonders wenn man die Stücke neben Glangfohle legt. Der Glanz neigt etwas zum Matten. Färbt nicht ab. Bi= tumen fehlt ihm, daher brennt er vor dem Löthrohr nicht, bedeckt sich aber mit Asche (Si, Al, Fe), die in Amerika als vorzügliches Dungmittel dient. Bei dem ersten Anwärmen verknistert er start, das wirkt auf den Luftzug in Hochöfen sehr nachtheilig. Der reine Kohlengehalt geht bei einigen westphälischen Abanderungen auf 96 p. C. Er schließt sich durch diese Kennzeichen unmittelbar an den Graphit an. Hany glaubte sogar, daß er kryftallinisch sei und blättrigen Bruch habe. Derselbe beschreibt reguläre jechsjeitige Säulen und Oftaeder (Traite de Mineral. IV. 441). Doch mögen wohl Absonderungsverhältnisse den großen Meister im Ertennen der Blätterbrüche getäuscht haben. Das alpinische Rohlengebirge von La Mure in Frankreich, Hering in Tyrol, der Thonschiefer von Ebersdorf im Voigtlande liefern gute Beispiele für die Charakterfarbe.

Gewöhnlich nimmt man jedoch den Begriff im weitern Sinne, und nennt auch die sammtschwarze Kohle noch Anthracit, wenn sie nur mager genug ist, und vor dem Löthrohr nicht brennt: so die 30'—50' mächtigen Pennsylvanischen Schichten zwischen Susquehanna und Delaware mit Thonschiefer und Grauwacke wechselnd; die mächtige Kohle in Südwallis, Schottland zc., die Becken von Mons und Anzin. Das kleine Lager am Hagenbach bei Zunsweier an der untern Kinzig, was neuerlich wieder in Baden Hoffnungen erregte. Die Franzosen nennen diese jedoch passender Houille seche. In Südwallis und Pennsylvanien ist sie so mager, daß sie lange nicht gebraucht werden konnte, weil sie zu schwer brennt. Allein mit warmem Gebläse gibt sie ein vortreffliches Feuer, und kann direct zur Hochosenseurung angewendet werden. Sie raucht beim Brennen nicht. Der Pennsylvanische Anthracit liesert die Hälfte aller amerikanischen Kohlen, 1874 gegen 22 Millionen Tonnen d. h. eine 7 miles lange Maner von 100' Höhe und Breite.

Wenn Gänge von Porphyr und Basalten Kohlenlager durchsetzen, so haben sie öfter den nächstgelegenen Kohlen das Bitumen entzogen. Auf diese Weise können selbst Braunkohlen (am Meißner in Hessen) in Anthracit verwandelt werden. Die Liaskohle von Richmond in Virginien wurde dadurch so porös, daß sie auf Wasser schwimmt.

2. Glanztohle besitzt einen geringen Aschengehalt, und "ging aus den aufquellenden nicht löslichen Fäulnisproducten hervor". Gew. 1,25 bis 1,4. Zeigt ebenfalls vollkommen muscheligen Bruch, ist aber sammtschwarz (faum einen Stich ins Graft), und mit dem stärksten Glanz, ber überhaupt bei Kohlen vorkommt. Sie ist spröde und zerbrechlich. Es gibt eine magere und fette. Die magere flammt nicht, bildet den Uebergang zum Anthracit, und wird, wie wir soeben sahen, auch häufig schon so genannt. Die fette dagegen brennt wegen ihres großen Bitumengehaltes mit rußiger Flamme, dabei krümmt sich die Probe nicht selten ganz wurmförmig, und verwandelt sich in Coaks, der um so po= röser ist, je mehr Bitumen entwich. Diese spielt im Kohlengebirge bei weitem die wichtigste Rolle, besonders in den Lagern, die man Schicfer= und Grobkohle nennt. Sie dient in Deutschland vorzugsweise zur Gas= bereitung (Gastohle). Bei der Heizung von Hochöfen ist das Bitumen und der Schwefelfies hinderlich; sie werden vorher im Großen durch Brennen weggeschafft. Coaks bleiben zurück.

Eine ausgezeichnete Glanzkohle kommt auch hin und wieder untersgeordnet im Braunkohlengebirge vor, wie z. B. am Meißner in Hessen. Ihr Strich ist zwar nicht vollkommen schwarz, doch kann man sie im Mörser nicht braun reiben. Sie bildet Concretionen in der erdigen Braunkohle, und geht dann über in die

3. Pechtohle. Dieselbe hat ein durchaus pechartiges Ansehen, sehr homogenen großmuscheligen Bruch, die Farbe geht ins Braun, und der Glanz ins matte Halbopalartige. Nicht sehr spröde, kann daher verars beitet werden. Wegen ihres großen Bitumengehaltes breunt sie mit starker Flamme. In der Steinkohlenformation ist sie noch nicht gewöhnslich. Dagegen kommen ausgezeichnete Holzskämme schon im weißen Keuperssandstein vor. Die besten Kohlenparthicen der Braunkohlenformation

neigen sich meist zur Pechkohle. Eine Pechkohle ist ohne Zweifel auch der im Alterthume so berühmte

Gagat Plinius hist. nat. 36. 34: Gagates lapis nomen habet loci et amnis Gagis Lyciae... niger est, planus, pumicosus, non multum a ligno differens. Zu Lencolla wurde er vom Meere ausgeworfen, wie der Bernstein, daher auch schwarzer Bernstein genannt. Wahrscheinlich war es der schwarze Edelstein bei Plin. hist. nat. 37. 67: Samothracia insula ejusdem nominis gemmam dat nigram, ac sine pondere, ligno similem. Seit uralter Zeit knüpfte sich besonders in der Medicin viel Aberglaube daran. Es ist in solchen Fällen immer schwer, das rechte Ding für den Namen zu finden: Hausmann (Handb. Mineral. II. 1889) nimmt die Braunkohle dafür, allein diese hat ge= rade das am wenigsten edle Ansehen; Emmerling (Lehrb. Mineral. II. so) das Judenpech, doch das ist zu bröcklich. Agricola de natur. foss. IV pag. 596 hält ihn für Bitumen, was in der Erde hart und politurfähig geworden sei. Seit Bauhin (Hist. font. Boll. pag. 23 succinum nigrum seu gagates, deutsch schwarzer Agstein) begreift man in Schwaben sehr passend unter Gagat die schwarzen Platten aus dem Posidonien= schiefer bes Lias, welche beim ersten Anblick nichts weiter zu sein scheinen, als verhärtetes Bitumen. Auch das Jet der Engländer stammt aus den gleichen Schichten von Whitby, wo es gegraben wird, und zu einer sehr einträglichen Industrie den ersten Anstoß gab. Sie haben Bruch und matten Glanz der Pechkohle, und brennen fast so lebhaft als Asphalt, aber tröpfeln nicht von der Pincette ab, und hinterlassen sehr porose schaumige Coaks. Ein solcher Gagat ist schon wegen der Seltenheit feines Vorkommens etwas Gesuchtes, und die Mitte zwischen Bitumen und Steinkohle haltend auch etwas Eigenthümliches. Nach Dufrénop (Trait. Miner. IU. 797) gewinnt man im Grünsand von St. Colombe Aude Dep. einen »Jaïet«, der zu allerlei Schmuckjachen (Trauerschmuck) verarbeitet wird, enthält 61,4 C, 38 Bitumen. Zu Dourban und Ségure sind noch 1200 Menschen damit beschäftigt. Besonders großartig sind die Schleifereien in Whitby, wozu jest das Material hauptsächlich aus Spanien eingeführt werden foll, da die Vorräthe im dortigen Posidonienschiefer viel zu gering sind.

3. Cannelfohle hat einen matten Jaspisbruch, matter als Pechkohle, mit glänzendem Strich, daher politurfähig. Da sie zugleich schwer zersprengbar ist, so wird sie ebenfalls verarbeitet. Im Großen schieferig, was man in Handstücken gewöhnlich nicht wahrnimmt. Unter den Kohlen des Steinkohlengebirges die bituminöseste, daher sehr leicht, Gew. 1,2, und mit loher Flamme brennend, woher der Name stammt (Candle Licht). Der Rückstand bläht sich vor dem Löthrohr nicht, oder doch nur wenig. Die Analyse gibt 74,5 C, 5,4 H, 19,6 O. Ihr großer Reichthum an Wasserstoff deutet auf Reichthum an Bitumen, und beim Erhitzen geben sie 44 p. C. slüchtige Theile ab. Trot ihres dichten Zustandes gehören sie doch zu den reinsten Abänderungen, denn der Aschengehalt sinkt bis

- auf 0,5 hinab. Das macht sie besonders beliebt zum häuslichen Gebrauch. In England sindet sie sich hauptsächlich in den obern Schichten zu Wisgan in Laucashire, Cleehill in Shropshire, bei Newcastle in Durham, Gilmeston bei Edinburg, zu Essen in Westphalen, Nordamerika, Neussüdwallis mit Glossopteris, Tula 2c. In Frankreich heißt sie Houille maigre und bricht zu Epinac, Blanzy 2c. Zu Pilsen heißt sie Plattelskohle, und gehört dort den obersten Schichten an, die in Boghead übersgehen. Dosen, Tintefässer, Leuchter, Knöpfe 2c. werden besonders aus der Schottländischen verfertigt. Zur Gasbeleuchtung die beste, aber die Coaks sind schlecht. Sie vermittelt durch Boghead den Uebergang zu den Schiefern.
- 5. Fasertohle, Werner's mineralogische Holzkohle, bildet erdige schmutzende Schichten zwischen Glanzkohle, im Querbruch von grauschwarzer matter Farbe. Blättert man aber die Glanzkohle ab, so treten fasrige, etwas seidenglänzende edige Platten zum Vorschein, die verdrückter Holztohle gleichen, und vielleicht die Reste großer Waldbrände sind, Epoch. Nat. pag. 391. Zerrieben sehen sie wie Ruß aus, daher die damit reich angeschwängerten Kohlen auch wohl als Rußkohle angeführt werden. Eine ganz magere Substanz, deßhalb auch fasriger Anthracit, Rahm, Gisch genannt. Die Gluth des Hochofens, welche das Roheisen flüssig macht, reicht nicht hin, sie zu verbrennen, denn sie kommt mit der Schlacke unverändert wieder heraus. In größerer Menge verhindert sie das Zusammenbacken der Glanzkohle bei der Berkorung. Für das Erkennen der ächten Steinkohle ist dies die wichtigste Substanz, und Göppert hat dargethan, daß sie unter dem Mikroskop die wohlerhaltene Structur von Arancarien zeige, die wegen ihres häufigen Vorkommens in der Steinkohlenformation den Namen Araucarites carbonarius tragen.
- B. Geognostisch, d. h. nach ihrer Structur im Lager, unterscheidet man folgende Abänderungen:
- 1. Schieferkohle, bei weitem die hänfigste. Sie bildet gesschichtete Kohlenflöze, in denen strichweis die Faserkohle mit der Glanzskohle wechselt, wie man besonders auf dem Querbruch sieht, die daher auch Streiskohle genannt wird. Die Glanzkohle hat dabei bei weitem das Uebergewicht. Die Schichtung ist nicht selten so regelmäßig, daß man sie mit Jahresringen der Bäume verglichen, auch sogar in allem Ernste dafür gehalten hat. Von dem Irrthum überzeugt man sich jedoch seicht. Solche Anordnung kann nur Folge eines regelmäßigen Niedersichlags sein. Eigenthümlich sind die senkrechten spiegelslächigen Querklüfte; häusig mit Kalkspath, Schweselkies zc. erfüllt, sollen sie an der Faserkohle absehen.
- 2. Grobkohle. Werner (Emmerling Mineral. II. 63) hat schon frühzeitig diesen Unterschied gemacht unter Widerspruch von Voigt. Und ein Fehler war cs allerdings, wenn man die Verschiedenheit in der minera-logischen Beschaffenheit suchte, da sie doch einzig und allein in der Structur liegen kann. Die Faserkohle trägt hier nicht mehr zur Schichtung bei,

die Stücke springen vielmehr unbestimmt eckig und nach keiner geraden Flucht weg. Häufig zeigen sie krumme Spiegelslächen, welche durch Druck des Gebirges entstanden sind. Mit einem Worte: die ganze Kohlenmasse ist verworren gelagert. Ein ganz vortreffliches Beispiel liefert die kleine Ablagerung magerer Kohle bei Zunsweier an der untern Kinzig im Schwarzwalde. Die 77 Meter mächtige Ablagerung von bald fetter, bald magerer Kohle zu Creuzot liegt ebenfalls ungeschichtet und wirr durcheinander. Wenn man in dieser Weise den Begriff der Grobkohle sesthält, so steht sie allerdings mit der Schieferkohle im Gegensaß. An der Verwerfungsstelle mächtiger Flöze geht die Schiefers in Grobkohle über.

Stangenkohle nannte Werner die stangensörmig abgesonderte Pechkohle aus dem Braunkohlengebirge vom Meißner. Der Basalt, welcher das dortige Braunkohlengebirge überlagert, scheint seinen Antheil daran zu haben. Doch leitet sie die Elektricität nicht, kann daher nach Hr. v. Kobell nicht erhist sein. Die Säulen, zuweilen von außerordentlicher Regelmäßigkeit, sondern sich gerade wie die Basaltsäulen ab, sind aber meist nur daumendick. Auch in dem Steinkohlengebirge kommen in der Nähe der durchbrechenden Porphyre und Mandelskeine ähnliche Absonderungen vor, wie z. B. auf dem Brunoslöß bei Mährisch-Ostran, wo die Stangen die Elektricität leiten, Jahrb. 1875. s26. Der Name

Blätterkohle wird doppelsinnig gebraucht: einmal versteht man darunter im Braun- und Steinkohlengebirge kohlige Brandschiefer. Die geognostische Schichtung ist hier so vollkommen und dünnflächig, daß namentlich bei der Verwitterung das Ganze sich in papierartige Blätter sondert. Das anderemal meint man die reinste Steinkohle, welche sich nach Art des mineralischen Blätterbruchs schief gegen die Lagerungssläche schuppt. Man kann das in der That mit einem wirklichen Blätterbruch verwechseln (Epochen der Natur pag. 391).

Die Angenkohle (Epoch. Nat. pag. 392) ist Glanzkohle mit kreis= förmigen Spiegeln, welche zwar Holzästen gleichen, aber vielleicht doch nur durch Absonderungen entstanden, Berg. Hüttzt. 1870. 271. Ueber die

Bildung der Steinkohlen ist man zwar noch nicht ganz im Klaren, allein daß sie Pflanzenproducte seien, kann man kann streitig machen: die im Wasser löslichen Theile, Gummi und Schleim sind freilich versichwunden, aber die unlöslichen, Cellulose und Stärke, gaben das Material her. Denn abgesehen von der Faserkohle, welche offenbar aus Trümmern untergegangener Coniferenwälder besteht, die meist immer an der Schieferkohle Theil haben, zeigt nach Hutton selbst die compacteste Kohle Northumberlands sein pflanzenartiges Zellgewebe, zwischen welchem eine zweite Art von Zellen bituminöser Natur sitze, die sich beim Verbrennen schon verstächtigen, noch ehe die übrige Kohle angegriffen wird. Ja entsfernt man nach Göppert's Beobachtung mit Salpetersäure das Kali und seine Salze, damit sie im Fener behandelt mit der Kieselerde nicht zussammen schmelzen können, so sinden sich in der Ascelerbst der dichtesten

Kohle Parenchym= und Prosenchymzellen. Schulze weist noch Cellulose nach. Es fällt freilich auf, daß in den Kohlen selbst sich so wenig Pflanzenabdrücke zeigen, allein sie fehlen nicht ganz, auch mögen sie durch den Verkohlungsprozeß verwischt sein. Daß der Verkohlungsprozeß Pflanzenstructur mit Leichtigkeit dem Auge entziehe, das zeigen die Pechschlenskämme des weißen Keupersandsteins in Schwaben: ihr äußerer Umriß und die lenticellenartigen Eindrücke ihrer Obersläche deuten den Baumstamm unwiderleglich an, aber innerlich ist die ganze Wasse solzsstructur sucht. Und doch ist dies nur Pechkohle, die Glanzkohle scheint noch mehr Zerstörungskraft besessen zu haben.

Ueber den Kohlenschichten liegen dagegen die Pflanzen in großen Massen angehäuft; unter ihnen herrschen die Sigillarienstämme, zu welchen die Stigmarien die Wurzel gebildet haben sollen. Araucariten und Calamiten stehen in Beziehung auf Menge in zweiter Linie. In dritter Farren und Lepidodendren. Ja in neuern Zeiten spricht man auch von Sporen und Sporangien, die wesentlich zur Anhäufung beigetragen hätten. Der Schieferthon, in welchen die Flötze eingebettet sind, scheint häufig sogar der Boden gewesen zu sein, worauf die Pflanzen wuchsen: denn wenn die Beobachtung der englischen Bergleute richtig ist, daß die wurzelartig verzweigte Variolaria bei Newcastle wiederholt unter den Kohlenflözen unverlett ihre Stelle einnimmt, und wenn ferner es feinem Zweifel unterliegt, daß sie die Wurzeln von den Sigillarien waren, so bildete der Schieferthon den alten Waldboden. Die Stämme selbst wurden zerftört und gaben das Material zur Kohle, während die schwimmenden Blätter und Hölzer im Schieferthon über den Kohlen ihr Lager fanden. Jeden= falls weist die Schieferkohle auf ruhigen Absatz hin. Nun hat zwar Chevandier ausgerechnet, daß unsere Wälder 9 Jahre an dem Kohlengehalt des Luftprismas der Atmosphäre zu zehren hätten, und daß 100 Jahre dazu gehören würden, um auf der Waldfläche eine Steinkohlen= schicht von 7 Linien (16 Millimeter) zu erzeugen: eine einzige Kohlenschicht von 1 Fuß Mächtigkeit hätte nach solchen Daten schon 2000 Jahre Reit verlangt. Allein mögen auch diese Voraussetzungen nicht ganz richtig sein, so kommt man bei der Mächtigkeit der Rohlen immerhin zu Zeit= läufen von schwindelnder Größe. Um die Zeiträume doch nicht gar zu groß zu erhalten, nahm schon A. Brongniart an, daß die Atmosphäre der Steinkohlenzeit reicher mit Kohlensäure geschwängert war, als die heutige: ein feuchtes tropisches Inselklima mochte die Sache beschleunigen. Auch ist die Natur der Pflanzen sehr in die Wagschale zu legen: es sind vorherrschend fryptogamische Gefäßpflanzen mit Mangel an Holzgefässen und Vorherrschen eines schwammigen Zellgewebes, was der Are nicht genug Festigkeit gewährte, schwere Zweige zu tragen. Solche Stangenwälder bedurften nicht wie unsere Hölzer Jahrhunderte, sondern wenige Monate reichten hin, um die Sumpffläche mit einem dichten Waldgrün zu becken. So schnell das emporschoß, eben so schnell sank es in sich

wieder zusammen: in kürzerer Zeit als heute häuften sich Pflanzenreste an, welche dann von Strömen tiefern Stellen zugeführt und ausgebreitet wurden. Auch konnte etwas wie Torsbildung die Sache beschleunigen.

Bei der Grobkohle, wie wir sie oben festgestellt haben, wirkten vielleicht Anschwemmungen großer Ströme mit, darauf scheint schon das Durcheinander im Lager der Kohlensubstanz hinzuweisen. Wie noch heute in den Deltaländern sich Massen von Vegetabilien in den Grund versenken, besonders wenn sie wie der Mississppi aus Urwäldern herstommen, so wird es auch bei jenen ersten Landbildungen nicht an fortsführenden Kräften gesehlt haben. Wenn noch zur Diluvialzeit die sogenannten "Adamshölzer" am Eismeer ihren Weg bis zu Gegenden fanden, wo heutiges Tages die Vegetation aushört, so wäre es gegen alle Wahrscheinlichseit, wenn man nicht auch schon früher solche Anhäufungen ansnehmen sollte. Die Dicke der Kohlenschicht darf daher nur bedingt als Zeitmaß genommen werden.

Practisch unterscheidet man die Kohlen nach ihrem Verhalten im Feuer. In England hauptsächlich vier Sorten:

- 1. Caking = Coal (Backohle, Houille grasse) schmelzen und backen zu einem schwanimigen Coaks, welcher grauen metallischen Glanz hat. Selbst zu Pulver gestoßen, backen sie wieder zusammen, und fließen wie Lava aus dem Ofen.
- 2. Splint=Coal (Houille sèche), bläht sich beim Erhitzen nicht, sintert höchstens zusammen (Sinterkohle), es ist die Kohlenstoffreichste und Bitumenärmste, sie wird daher nicht zur Gasbereitung benutzt, kann aber gleich direct zur Schmelzung des Eisens und Heizung von Dampfmaschi=nen angewendet werden.
- 3. Cannel-Coal (Houille maigre), eine dichte Kohle mit mattem Bruch, schmutzt aber nicht. Sie ist sehr reich an Bitumen, brennt mit der stärksten Flamme, läßt aber nur Asche und keine Coaks zurück.

4. Cherry-Coal ist sehr bröcklich, zerfällt beim Druck zu Sand, welcher die Luftwege stopft. Muß daher beim Gebrauch mit Splintkohle gemischt werden. Im Mittel geben die Kohlen 64 p. C. Coaks.

Technisch und nationalökonomisch ist die Steinkohle nicht blos wichtig, weil sie ein Brennmaterial gibt, was nicht auf der Erdsobersläche vorher zu wachsen braucht: sondern mit Steinkohlenseuer kann auch der größte Effect erreicht werden. Die Brennkraft guter Kohle ist dreimal stärker als die von Buchenholz, und 1 Cubiksuß Kohle kommt 7 Cubiksuß Buchenholz gleich. Der Effect der Hitze hängt lediglich von der Menge Kohlenstoff ab, welcher in einer gewissen Zeit verslüchtigt wird: nun brennen die Holzschlen dem Volumen nach zwar schneller als Coaks, der Masse nach aber langsamer. Die vorherige Verkozung hat den Zweck, schädliche Theile, wie Schwesel im Schweselkies, wegzuschaffen, Gase zu entsernen, die bei ihrer Expansion nicht blos Wärme binden, sondern bei Hochösen auch den Desorydationsproces stören. Auf 1 Ctr. Roheisen wird 1½ Ctr. Coaks, zuweilen noch weniger gerechnet.

Bei der Gewinnung vermeidet man es so viel als möglich, daß die Stücke zerbröckeln, denn im Handel unterscheidet man zwischen Stückschle und Kohlenklein. Das Kohlenklein ist nicht blos für den Zug dei der Fenerung nachtheilig, sondern bewirkt auch, daß die ausgehäuften Kohlen sich erhitzen und sogar entzünden. Denn da den Kohlen meist etwas Schweselkies im sein vertheilten Zustande beigemischt ist, so orydirt sich derselbe beim Zutritt der Lust. Dabei wird Wärme frei, und wird diese nicht durch Lustwechsel entsernt, so steigert sie sich dis zum Anzünden. Die Kohlenbrände bilden einen der größten Feinde beim Abdau. Wan rechnet in Amerika 20 p. C. Kohlenklein, das bisher verloren ging, jett aber in besondern Fabriken mit Lehm und Kalkmilch in rundlichen Formen von der Größe eines Hühnereies zu Gute gemacht wird, Verg. Hützt. 1875. 169. Bei der Londoner Gewerbe-Ausstellung war ein Kohlenblock von 270 Ctr. aus Staffordshire, einer von 325 Ctr. aus Südwales, sogar einer von 500 Ctr. aus Derbyshire.

Der Vorrath von Kohlen im Innern der Erde ist unerschöpflich. England steht in dieser Beziehung oben an, und verdankt ihnen einen großen Theil seines industriellen Uebergewichts. Es gewann schon 1852 740 Millionen Centner, am Ausgangsorte 10 Mill., am Consumtions= orte 20 Mill. Pfund Sterling werth! Die Kohlenfelder nehmen über 500 Quadratmeilen, also fast den 10ten Theil des Landes ein. In dem Decennium 1851—1861 schätzt man die Ansbeute auf 605 Millionen Tonnen! 1873 erreichte es seinen Höhenpunkt mit 127 Mill. berühmteste Feld von Northumberland und Durham, worauf Newcastle liegt, versieht London, mas allein über 70 Mill. Etr. bedarf. An der Meerestüste ist es zur Ausfuhr besonders günstig gelegen, welche allein gegen 1400 Schiffe beschäftigt. Ja in diesen nördlichen Grafschaften sollen mehr Personen unter als über der Erde leben. 40 Flöze von einer Gesammtmächtigkeit von 44', worunter zwei Haupt= flöze, das High Mine= (6') und Law Mine=Flöz (64'), am meisten in An= griff genommen sind. In Centralengland versammelt besonders Dudlen bei Birmingham die großen Eisenwerke um sich. Von 11 bauwürdigen Flözen ist das mittlere 30'-40' mächtig und erstreckt sich über einen Raum von 60 englischen Quadratmeilen. Das erft später bekannter gewordene Südwalliser Kohlenbecken übertrifft an Reichthum noch alle, man rechnet auf 1 Morgen (Acre) 2 Millionen Centner. Viele Schichten über einander sind 3' bis 9', das mächtigste sogar 20'. Im Südschottischen Kohlengebirge bei Paislen westlich Glasgow haben 10 Lager übet einander eine Gesammtmächtigkeit von 100'. Hull (The Coal. Fields of Great Britain 1873) nimmt an, daß wenn man mit dem Abbau bis auf 4000' hinabgehe, noch 140,000 Mill. Tons Vorräthe vorhanden sind, die etwa 1200 Jahre ausreichen! Freilich gibt es auch Hauptreviere, die in 100-200 Jahren ausgebeutet sein werden; was dann?

Preußen hat in Deutschland und auf dem Continente den wichtigsten Antheil an der Kohlengewinnung: 1852 wurden über 103 Mill. Ctr.

gefördert (26 Mill. Tonnen à 4 Ctr. Preuß.), ber Ctr. 9 fr. am Ge= winnungsort. Sie haben eine Brenntraft von 10 Mill. Klafter Rieferholz, deren nachhaltige Hervorbringung 1200 Quadratmeilen, also nindes stens i der Monarchie, verlangen würde. 1860 über 212, 1875 668 Mill. Centner. Nach Göppert ist Oberschlesien das reichste Rohlenrevier in Europa, von Tost bis Alvernia 14 Meilen lang, und von Hultschin bis Lierwiz 12 Meilen breit. Die Kohlen liegen in der Ebene, und gehen an vielen Stellen zu Tage aus. Das Kaveryflöz bei Bendzin in Polen 5—7 Lachter (sogar bis 60') mächtig, wird durch Tagebau ge-Die Königsgrube in Preußen förderte 1842 aus 4 Flözen von Mächtigkeit 300,000 Tonnen Preuß. Das Niederschlesische Rohlengebirge liegt auf dem Gebirgssattel von Waldenburg zwischen dem Riesengebirge und den Sudeten: die Fuchsgrube baut auf 19 Flözen, hat einen schiffbaren Stollen und lieferte. 1844 355,000 Tounen Kohlen. Porphyre haben das Gebirge gehoben und zerrissen. Destreich fand auf der Böhmischen Seite bei Schaplar und Schwadowig zwar auch eine Reihe von Flözen, aber minder gunftig (Jokeli Jahrbuch Geol. Reichsanst. XII. 1862. 169). Am Rhein liefert besonders die Grafschaft Mark (Dortmund) die für Südwestdeutschland so wichtige Ruhrkohle. Bei Essen wird sie unter der Kreide verfolgt, und hängt vielleicht unterirdisch mit der Kohle von Ibbenbühren zusammen. Selbst im Rheinthal bekommt man immer mehr Hoffnung sie zu finden. Sie setzt dann nördlich bes rheinischen Schiefergebirges auf der linken Rheinseite über Aachen, Eschweiler, durch die Südspitze von Holland, wo sie neuerlich bei Heerlen erbohrt wurde, nach Belgien fort. Südlich vom Hundsrücken zeichnet sich das Rohlenbecken von Saarbrücken durch seinen ungeheuern Reichthum aus. Unter mächtigen rothen Sandsteinen liegen zwischen Völklingen an der Saar und Berbach in Rheinbayern 5 Meilen lang 167 verschiedene Flöze, darunter das Blücherflöz 14' mächtig. 77 Flöze von 2'-14', zusammen 238' mächtig, werden abgebaut, würde man auch die kleinern mitzählen, jo käme eine Gesammtmächtigkeit von 375' heraus. Der Preußische Antheil zwischen Saar und Blies beträgt allein über 800,000 Millionen Ctr.! Davon wurden früher jährlich 9, später 36 Bayern hat bei Berund 1874 schon gegen 97 Mill. Etr. gewonnen. bach und St. Ingbert nur einen geringen Antheil daran, etwa 3 Mill. Ctr., das anschließende Lothringen 7,7 Mill., so daß 1875 das ganze Saarbecken 102 Mill. Etr. förderte, wozu 259 Dampfmaschinen mit 11,878 Pferdekräften und 569 Grubenpferde gehörten.

Belgien, wo ½ der Grundfläche den Steinkohlenfeldern angehört, woraus 1858 über 180, 1874 etwa 340 Mill. Centner gefördert wurden, sind die Flöze durch die Hebung des rheinischen Schiefergebirges sehr zerrissen, selbst zickzacksörmig gebogen, was den Abbau sehr erschwert, und die Werke reichen über 1000' unter den Mecresspiegel. Bei Lüttich zählt man 61, bei Bergen sogar 115 bauwürdiger Flöze von 1'—3' Mächtigkeit. In

Frankreich verdeckt die Kreideformation diesen Kohlenzug, allein unter der Kreideformation wird das kostbare Material wie in Westphalen noch gewonnen: in der Umgegend von Balencienne standen schon frühzeitig 4000 Hüttenwerke mit Kohlen in Betrieb. Es setzt von hier mahr= scheinlich quer burch das Meer unter London weg nach Südwallis fort (Epoch. Nat. pag. 240). Das wichtigste Kohlenbecken Frankreichs ist jedoch das Revier der Loire (Rive de Gier und St. Etienne) südwestlich von Lyon, was allein ? der französischen Kohlenausbeute liefert. Die 6,2 Meilen lange Mulde ist zwischen krystallinisches Urgebirge eingeklemmt. Auf der Loireseite kommen 12 Flöze von 150' Mächtigkeit vor, drei messen 18', 30' und 50', das mittlere allein soll sogar stellenweis 100' erreicht haben. St. Etienne steht mitten auf diesem Kohlenreichthum, aber unter der Stadt darf nicht gebaut werden. Die aufrechten Sigillarienstämme in den dortigen Sandsteinbrüchen, sind längst berühmt. Selbstkosten war früher für den Centner 7 fr. Das Revier des Centrumkanals (Creuzot und Blancy) liegt westlich Chalons sur Saone, wo der Kanal beginnt und zur Lvire geht. Die Wasserscheide im Kohlengebirge versammelt in einem fünstlichen Bassin die Kohlenschiffe. Das große Eisenwerk Creuzot sichert allein eine jährliche Consumtion von 1½ Mill. Centner, und ob es gleich sein Erz als Bohnerz aus der Juraformation und aus dem Alluvialbaden des Berry bezieht, so liefert es doch die Anker und riefigen Maschinen für die Häfen von Marseille und Toulon. Es ist aber auch eine der mächtigsten Kohlen auf Erden. Das Flöz von Creuzot ist in der Streichungslinie auf 1000—1700 Meter bekannt, und 20 bis 60 Meter mächtig. Bei Montchanin geht sogar ein Querschlag 110 Meter lang ununterbrochen in der Kohle fort, und da das Flöz ungefähr 45° einfällt, so ist es 77 Meter = 237' mächtig. Freilich verändert sich das bald wieder, doch wird die durchschnittliche Mächtigkeit immerhin 25 Meter = 77' angegeben! Man hat dieses Flöz über 1 Stunde weit (4000 Meter) verfolgt. Nach der Breite der Mulde und dem Einfallswinkel der Schichten wurde der tiefste Punkt auf 27,000' berechnet, allein directe Erfahrungen bei Saarbrücken haben in neuern Zeiten gezeigt, wie trügerisch solche Berechnungen sind. Frankreich hat außerdem noch mehr als 40 kleinere Rohlenreviere, häufig zwischen Urgebirge eingeklemmt, ist aber bennoch im Ganzen arm zu nennen, denn es gewinnt jest kaum mehr als das kleine Belgien, 1870 etwa 378 Mill. Ctr. Auch das

Judiche Deutschland theilt dieses Schicksal. Zwar tritt wie an den Bogesen, so auch am Schwarzwalde Kohlengebirge in ausgezeichneter Deutlichkeit zu Tage, wie an der untern Murg, im Gebiete der Kinzig bei Zunsweier und Schramberg, aber unter der Last des Buntensandstein können die vielleicht kohlenreichen Glieder nicht recht zu Tage treten. Nur auf badischem Gebiet im Hagenbach sindet sich ein kleiner Kohlensbergbau. Das Kohlengebirge ist etwa 480' breit zwischen Gneis einzgeklemmt, man zählt 6 Flöze, darunter Nester von 18' Mächtigkeit (Epochen der Natur pag. 416). Auch am Südrande des Frankenwaldes und

längs des Böhmers und Baherischen Waldes tritt das Kohlengebirge an verschiedenen Stellen zu Tage: bei Stockheim im nördlichen Bahern und in dem anliegenden Meiningischen Gebiet Reuhaus wird Bergbau darauf getrieben (Leonhard's Jahrb. 1853. 1), die geringste Mächtigkeit des Kohlenflözes beträgt 6', allein die Kohle hat so viel Schwefelties, daß sie erst gewaschen werden muß, bevor man sie zu metallurgischen Prozessessen vertozen kann. Der kleinen Becken im Thüringer Wald (Manesbach), am Harze (Wettin, Löbejin, Opperode, Meisdorf, Ihleseld) nicht zu gedenken. Solche vereinzelte Erscheinungen des ächten Kohlengebirges sühren zu der Vermuthung, daß im kohlenarmen südwestl. Deutschland das reichere Vecken unter dem Buntensandsteine verborgen liege. Doch ist dis jeht alles Vohren vergeblich gewesen. Das

Rönigreich Sachsen hat zwar nur drei kleine, aber ausgezeichnete Ablagerungen am nördlichen Rande des Erzgebirges: 1) Zwickau an der Mulde mit 8-9 Flözen im Durchschnitt je 6-8' stark, das soge= nannte tiefe Planiter Flöz ist 20—24', das Rußkohlenflöz sogar 30' mächtig. Gewann 1856 schon 15 und 1871 schon 40 Mill. Etr. Der Erdbrand auf dem linken Muldeufer südlich von Planit bei Zwickau, "wo der Erdboden so warm ist, daß längere Zeit ein Treibhaus für exotische Pflanzen darauf angelegt war", stand seit Agricola (de ortu et causis Subterraneorum lib. II. pag. 505) in hohem Ruf: mons carbonum, qui abest a Zuicca oppido ad duo millia passuum, ardet. Cum enim suo tempore vireat, tamen semper continet in se ignem comburentem saepe numero substructiones eorum qui id genus bitumen effodiunt; interdum betullas, quibus mons est vestitus, me autem puero per aliquot dies magno arsit incendio. Jest ist ber Brand längst bewältigt, man sieht nur noch an den Bergen rother Schiefer, wie weit er einst um sich gegriffen hat. 2) Im Chemniter Revier unterscheidet Naumann eine ältere Rohle bei Ebersdorf und Haynichen, und eine jüngere bei Flöha, Niederwiesa, Gickelsberg. Bohrversuche haben in neueren Zeiten bei Lugau günstige Erfolge gehabt. 3) Das Döhlener Bassin im Plauischen Grunde bei Dresden, zwar nur mit 4 Flözen, das bedeutenoste aber in einer Mächtigkeit von 12'-20'. Im Ganzen wurden 1872 gegen 59 Mill. Ctr. gewonnen, während auf ganz Deutschland 666 Mill. Etr. fallen, woran Preußen mit 590 Mill. Theil hatte, Schaumburg-Lippe 2 Mill., Baden nur 234,300 Ctr., Berg. Hüttzt. 1875. 192.

Destreich gewann 1842 nur 12 Mill. Centner Stein- und Braunkohlen zusammen, worüber eine lehrreiche Uebersicht in den "Taseln zur Statistik der östreichischen Monarchie für das Jahr 1842" zusammenges
stellt ist. Seit der Zeit hat es aber bedeutende Fortschritte gemacht,
1858 waren es schon 29 und 1874 über 90 Mill. Etr. Steinkohlen allein.
Das Hauptsteinkohlenseld, durch Graf Caspar von Sternberg so bekannt
geworden, liegt in Böhmen im Gebiet der Beraun zwischen Prag und
Mies, ein anderes bei Brünn in Mähren. Im Banat zu Porkar 2c.

kommt im Lias eine Kohle vor, welche man in Stücken von 3—4 Ctr. gewinnen kann, sie ist nicht backend, und soll an Heizkraft selbst die beste englische Steinkohle übertreffen, sich ganz besonders zur Feuerung von Dampsschiffen eignen, was der Entwickelung der Dampsschifffahrt auf der Donau sehr zu Statten kommt.

Rußland hat in seinem großen europäischen Centralbecken nicht blos ausgezeichneten Bergkalk, sondern darin auch die beste Kohle: am Donet sind schon 225 Flöze über einander nachgewiesen, die im Durchschnitt eine Mächtigkeit je von 2' haben. Im Wolga-Donbecken sollen von 297 Flözen 98 abbauwürdig sein, und 22 Milliarden Pud Kohle enthalten. Es erinnert dieser Reichthum an den Oberschlesischen. Er setzt auch auf die Nordküste von Kleinasien über, wo die Türken an den Küsten des schwarzen Weeres bei Tyrla-Asy (Eregli, Heraclea pontica) Kohlenslöze von 120 Zoll Mächtigkeit ausbeuten (31st. d. geol. Ges. IV. d.). Neuerlich haben sie sich auf beiden Ubhängen des Ural in und unter dem Bergkalk gefunden (Pander, Verhandl. Mineral. Gesellsch. Petersb. 1862).

In den Vereinigten Staaten von Nordamerika treten hauptsächlich 4 gewaltige Kohlenfelder auf, die auf Uebergangsgebirge und Bergkalk lagern. Es gewann 1874 schon 1000 Mill. Ctr., wovon fast die Hälfte Anthracit; ift also nächst England der productivste Staat. Am größten unter allen das

Appalachische Kohlenfeld in Penusylvanien, Ohio und Virginien schließt sich mit seinem südöstlichen Flügel unmittelbar an das Alleghany= gebirge an, ist hier gehoben, gefaltet und zerschlagen, reicht dann aber nach Westen in einer Breite von 36 Meilen über den Ohiokanal hinaus, feine Länge beträgt aus der Gegend von Blogburg im nördlichen Benn= sylvanien bis Huntsville in Alabama gegen 150 Meilen, und das Oberflächen=Areal über 2500 deutsche Quadratmeilen. In den Urwäldern der drei großen schiffbaren Ströme Alleghany und Monougahela, die bei Pittsburg den Ohio bilden, streichen überall die horizontalen Kohlenflöze an den Abhängen der Ufer nahe am Rande des Wassers zu Tage. Das berühmte Pittsburger Flöz am Ohio von 10' Mächtigkeit mit den besten bituminösen Kohlen kann man auf 10 deutsche Meilen weit den Monon= gahela hinauf bis Brownsville verfolgen. Die Kohlenwagen liefern aus ihren horizontalen Gängen die Ladung unmittelbar in die Barken, welche am Flußufer vor Anker liegen. Bequemer konnte es die Natur nicht Die amerikanischen Geologen machen die interessante Bemerkung, daß die horizontal gelagerte Kohle im Westen bituminös sei, je näher aber den Bergen, desto mehr nimmt der Bitumengehalt ab, in den Bergen selbst kommt der ausgezeichnetste Anthracit vor, wie z. B. Pottsville am Shylkill westlich Philadelphia: 12 Flöze folgen nach einander in senkrechter Schichtenstellung, worunter einige 8'-10' mächtig, die Kohle schmutt nicht, und die Schornsteine der Fabriken rauchen nicht. Auf der Lehigh=Summit=Grube haben sich sogar mehrere Flöze zu einer 50' dicken Masse geschaart. Nicht minder bedeutend ist das

Ilinois-Kohlenfeld, bei St. Louis das Missispithal erreichend, im Süden vom Ohio und im Norden vom Missisppi durchschnitten gleicht es einer Ellipse von 65 Weilen Länge und 50 Meilen Breite, so groß als die Insel Brittannien. Owen zählt 7 gute und 10-12 schlechte Schichten. In den obern Schichten kommen Kohlen vor,
woran man die Holzstructur noch so gut sehen kann, wie an Holzkohle. Mitten zwischen beiden Feldern liegt die Silurische Kalkstein-Insel von Cincinnati, mit ihren Gipseln 1400' über dem Meere, während genau nördlich von dieser Centralinsel sich das dritte

Michigan=Rohlenfeld zwischen Michigan= und Huronen=See gegenüberlegt. Alles ist in diesen großen Kohlenfeldern mit bewundes rungswürdiger Regelmäßigkeit abgelagert, gewöhnlich über dem Kohlens flöz die Blätter und Stämme, und unter ihm die Wurzeln (Variolarien). In dieser Beziehung ist besonders das vierte

das Neuschottische Rohlenfeld instructiver, als irgend eines auf dem Continent, da in der durch seine Hochfluthen so berühmten Fundy Bay und nördlich von der Halbinsel Neuschottland die Kohlenformation an das Meer stößt. Sydney, die Haupthafenstadt von Cape Breton, liegt im Herzen der Steinkohlenflöze, die so gut sind, als die besten von Newcastle, vier davon von 4'-7' Mächtigkeit werden abge-Lyell beobachtete 1842 in der Fundy Bay zehn über einander stehende Wälder, Brown an der Kuste von Cap Breton sogar 17 Stockwerke stehender Bäume! Man fann bei dem zerschnittenen Terrain die Erscheinung auf viele Stunden Entfernung verfolgen, so daß darüber tein Zweifel sein kann. Die amerikanischen Geologen haben nun sogar vermuthet, die drei Centralfohlenfelder hätten vielleicht einst zusammengehangen, und wären erst durch Fluthen von- einander getrennt, dann hätte der alte Kohlenwald eine Fläche von 150 Meilen Breite, und am mindesten 20,000 Quadratmeilen bedeckt. Immerhin beträgt in den 12 Staaten, welche hauptsächlich Kohlen produciren, das Kohlenareal 133,000 englische Quadratmeilen, oder & der ganzen Fläche. Das können unmöglich Anschwemmungen sein. Wunderbar genug kehrt die Steinkohlenbildung an den nördlichsten Spißen und Inseln Nordamerika's wieder, wie die Inseln Melville, Grinnel 2c. beweisen. Auch Banconver's Eiland im · Westen, und Chili, Pern im Süden haben Kohlen, von Spanien und der Türkei, von Korea, China, Japan, Borneo, Port Hunter in Neu-Südwallis nicht zu reden. Endlich drängt sich am Schluß noch die Frage auf, was wir Steinkohlen und was wir Braunkohlen nennen sollen. Chemisch in der Behandlung mit dem Löthrohr ober mit Kali fann man sie in einzelnen Fällen zwar sicher entscheiden, aber im Ganzen nicht, so leicht es auch der Technik wird, das Brauchbare herauszufinden. Selbst das Borhandensein von freier oder an Ummoniak gebundener Essigfäure pag. 893 in den Destillationsproducten wird man nicht als absolutes Merkmal nehmen wollen. Mineralogisch stellte man früher alles zur Steinkohle, was keine Holzstructur zeigte und kommt im Lias eine Rohle vor, welche man in Stücken von 3—4 Ctr. gewinnen kann, sie ist nicht backend, und soll an Heizkraft selbst die beste englische Steinkohle übertreffen, sich ganz besonders zur Feuerung von Dampsschiffen eignen, was der Entwickelung der Dampsschifffahrt auf der Donau sehr zu Statten kommt.

Rußland hat in seinem großen europäischen Centralbecken nicht blos ausgezeichneten Bergkalt, sondern darin auch die beste Kohle: am Donet sind schon 225 Flöze über einander nachgewiesen, die im Durchschnitt eine Mächtigkeit je von 2' haben. Im Wolga-Donbecken sollen von 297 Flözen 98 abbauwürdig sein, und 22 Milliarden Pud Kohle enthalten. Es erinnert dieser Reichthum an den Oberschlesischen. Er setzt auch auf die Nordfüste von Kleinasien über, wo die Türken an den Küsten des schwarzen Weeres bei Tyrla-Asy (Eregli, Heraclea pontica) Kohlenslöze von 120 Zoll Mächtigkeit ausbeuten (3tsc. d. geol. Ges. IV. 20). Neuerlich haben sie sich auf beiden Abhängen des Ural in und unter dem Bergkalk gefunden (Pander, Berhandl. Mineral. Geseusch. Betersb. 1862).

In den Vereinigten Staaten von Nordamerika treten hauptsächlich 4 gewaltige Kohlenfelder auf, die auf Uebergangsgebirge und Bergkalk lagern. Es gewann 1874 schon 1000 Mill. Etr., wovon fast die Hälfte Anthracit; ist also nächst England der productivste Staat. Am größten unter allen das

Appalachische Kohlenfeld in Pennsylvanien, Ohio und Virginien schließt sich mit seinem südöstlichen Flügel unmittelbar an das Alleghanngebirge an, ist hier gehoben, gefaltet und zerschlagen, reicht dann aber nach Westen in einer Breite von 36 Meilen über den Ohiofanal hinaus, seine Länge beträgt aus der Gegend von Blogburg im nördlichen Benn= sylvanien bis Huntsville in Alabama gegen 150 Meilen, und das Oberflächen-Arcal über 2500 beutsche Quadratmeilen. In den Urwäldern der drei großen schiffbaren Ströme Alleghany und Monongahela, die bei Pittsburg den Ohio bilden, streichen überall die horizontalen Kohlenflöze an den Abhängen der Ufer nahe am Rande des Wassers zu Tage. Das berühmte Pittsburger Flöz am Ohio von 10' Mächtigkeit mit den besten bituminösen Kohlen kann man auf 10 deutsche Meilen weit den Monon= gahela hinauf bis Brownsville verfolgen. Die Kohlenwagen liefern aus ihren horizontalen Gängen die Ladung unmittelbar in die Barken, welche am Flußufer vor Anker liegen. Bequemer konnte es die Natur nicht Die amerikanischen Geologen machen die interessante Bemerkung, daß die horizontal gelagerte Kohle im Westen bituminös sei, je näher aber ben Bergen, desto mehr-nimmt der Bitumengehalt ab, in den Bergen selbst kommt der ausgezeichnetste Anthracit vor, wie z. B. Pottsville am Shylkill westlich Philadelphia: 13 Flöze folgen nach einander in senkrechter Schichtenstellung, worunter einige 8'—10' mächtig, die Kohle schmutt nicht, und die Schornsteine der Fabriken rauchen nicht. Auf der Lehigh=Summit=Grube haben sich sogar mehrere Flöze zu einer 50' bicken Masse geschaart. Nicht minder bedeutend ist das

Ilinois-Kohlenfeld, bei St. Louis das Missispithal erreichend, im Süden vom Ohio und im Norden vom Missispithal erschnitten gleicht es einer Ellipse von 65 Meilen Länge und 50 Meilen Breite, so groß als die Insel Brittannien. Owen zählt 7 gute und
10—12 schlechte Schichten. In den obern Schichten kommen Kohlen vor,
woran man die Holzstructur noch so gut sehen kann, wie an Holzkohle. Mitten zwischen beiden Feldern liegt die Silurische Kalkstein-Insel von Cincinnati, mit ihren Gipseln 1400' über dem Meere, während genau nördlich von dieser Centralinsel sich das dritte

Michigan-Rohlen feld zwischen Michigan- und Huronen-See gegenüberlegt. Alles ist in diesen großen Kohlenfeldern mit bewunderungswürdiger Regelmäßigkeit abgelagert, gewöhnlich über dem Kohlenflöz die Blätter und Stämme, und unter ihm die Wurzeln (Variolarien). In dieser Beziehung ist besonders das vierte

das Neuschottische Rohlenfeld instructiver, als irgend eines auf dem Continent, da in der durch seine Hochfluthen so berühmten Fundy Bay und nördlich von der Halbinsel Neuschottland die Kohlenformation an das Meer stößt. Sydney, die Haupthafenstadt von Cape Breton, liegt im Herzen der Steinkohlenflöze, die so gut sind, als die besten von Newcastle, vier davon von 4'-7' Mächtigkeit werden abge-Lyell beobachtete 1842 in der Fundy Bay zehn über einander stehende Wälder, Brown an der Küste von Cap Breton sogar 17 Stockwerke stehender Bäume! Man fann bei dem zerschnittenen Terrain die Erscheinung auf viele Stunden Entfernung verfolgen, so daß barüber fein Zweifel sein kann. Die amerikanischen Geologen haben nun sogar vermuthet, die drei Centralkohlenfelder hätten vielleicht einst zusammengehangen, und wären erst durch Fluthen von- einander getrennt, dann hätte der alte Kohlenwald eine Fläche von 150 Meilen Breite, und am mindesten 20,000 Quadratmeilen bedeckt. Immerhin beträgt in den 12 Staaten, welche hauptjächlich Kohlen produciren, das Kohlenareal 133,000 englische Quadratmeilen, oder & der ganzen Fläche. Das können unmöglich Anschwemmungen sein. Wunderbar genug kehrt die Steinkohlenbildung an den nördlichsten Spigen und Inseln Nordamerika's wieder, wie die Inseln Melville, Grinnel zc. beweisen. Auch Banconver's Eiland im · Westen, und Chili, Pern im Süden haben Kohlen, von Spanien und der Türkei, von Korea, China, Japan, Borneo, Port Hunter in Neu-Südwallis nicht zu reden. Endlich drängt sich am Schluß noch die Frage auf, was wir Steinkohlen und was wir Braunkohlen nennen sollen. Chemisch in der Behandlung mit dem Löthrohr ober mit Kali kann man sic in einzelnen Fällen zwar sicher entscheiden, aber im Ganzen nicht, so leicht es auch der Technik wird, das Brauchbare herauszufinden. Selbst das Vorhandensein von freier oder an Ummoniat gebundener Essigfäure pag. 893 in den Destillationsproducten wird man nicht als absolutes Merkmal nehmen wollen. Mineralogisch stellte man früher alles zur Steinkohle, was keine Holzstructur zeigte und gemacht, geknetet, in Formen gestrichen, an der Luft getrocknet, und so zur Feuerung angewendet. Trot dieses erdigen Aussehns ist der Aschensgehalt, so lange sie keine Schichtung zeigt, nicht übermäßig. Klaproth (Beitr. III. 210) bekam bei der erdigen Braunkohle von Schraplau bei Eiseleben 11,5 p. C. Asche, gewöhnlich beträgt sie aber noch weniger. Wit mäßig starker Aetlauge digerirt "scheint sich sast die ganze verbrennliche Substanz derselben gleichsam zu einer flüssigen schwarzen Kohle aufzuslösen, mit 16 Theilen Wasser verdünnt und filtrirt erscheint die Flüssigsteit immer noch mit gesättigter dunkel schwarzbrauner Farbe." Wan benutzt sie zu einem braunen Farbemittel der Haare (Eisner chem. techn. Wittheil. IX. 17).

3. Bituminojes Golg fommt in ganzen Stämmen mit mehr ober weniger erhaltenen Berästelungen besonders in die Moorkoble eingebettet Stehen diese Stämme aufrecht, so sind sie weniger verdrückt, als wenn sie liegen. Ihre Textur ist noch so deutlich, als bei lebenden Hölzern, sie lassen sich fagen und spalten, und werden in manchen Gegenden zerstückelt wie Holz zu Markte geführt (Riestedt). Die schwarzen Bolzer zeigen nicht selten auf dem Querbruch einen deutlichen Ansatz von Berkohlung, bei den nußbraunen (Salzhausen) ist es jedoch weniger der Fall. Lettere sind schwimmend leicht, können wie Holz gehobelt und geglättet werden. Trot dieser Wohlerhaltenheit konnte doch ichon Hattchet in den Hölzern von Boven kein Kali mehr finden. Die zerreiblichen geben eine schöne braune Farbe (Cölnische Umbra), und beweisen, daß der größte Theil der dichten Braunkohle nichts als ein solches Reibungsproduct sei, wie es bereits ältere und neuere Naturforscher (Hartig) ansehen. Es sind darunter Laub- und besonders Coniserenhölzer. Lettere gehören aber nicht mehr bei uns lebenden au, sondern meist Thuja- und Cypressenarten von riesenhafter Größe. Einigen Ruf hat in dieser Beziehung die Grube Bleibtreu an der Hardt im Siebengebirge, die Stämme liegen mitten in der dortigen Moorkohle. Hr. v. Dechen erwähnt eines liegenden Stammes (Pinites ponderosus) von 391,4 Länge, 14—154 Breite und 17" Dicke, so stark war derselbe gepreßt. Seltener sind auf= rechte Stämme, wie sie Nöggerath 1819 zuerst vom Bütberge bei Fricsdorf auf der linken Rheinseite beschreibt, es war darunter ein Stamm mit Wurzeln von 12' Durchmesser in der Brusthöhe. In neuerer Zeit fanden sich auf Bleibtreu in einem Raume von 22 Morgen 35 solcher Baumstämme von 21-9' Durchmesser, sie hatten noch deutliche Wurzel= ausläufer, und waren in einer Höhe von 12-16' gewaltsam abgebrochen. Defter findet man große Stämme daneben, "als wenn dieß Stücke des abgebrochenen Baums wären." Dr. Hartig (Botan. Zeitung 1853 pag. 604) hat die Jahresringe eines solchen aufrecht stehenden Stammes genau ge= messen, und da die durchschnittliche Jahrringbreite 3 Boll betrug, das Alter auf mehr als 3000 Jahre geschätt. "Solcher Braunkohlenflöze, . wenn auch minder mächtig, finden sich dort dreizehn über einander. Da nun ohne Zweifel die Bäume an Ort und Stelle wuchsen, so gibkuns

das einen Maßstab des Alters. Denn das einzige erdige Hauptflöz ist schon 10'—14' mächtig, und in der Mitte sindet sich eine etwa 3' dicke Lage, die fast ganz aus bituminösem Holze in großen Stücken und ganzen Stämmen besteht. Ein Theil desselben sieht frisch hellbraun aus, trocken wird es aber öfter im Querbruch schwarz wie Pechtohle. Die Analyse gab nur 1,24 Asch, 64,3 Kohlenstoff, 5,5 Wasserstoff und 29 Sauerstoff. In den Spalten des Jura, in der diluvialen Braunkohle von Uznach ze. kommen ästige Hölzer vor, die noch ganz zähe Holzsaser zeigen.

Wie das Holz, so haben sich nun auch die verschiedensten Pflanzentheile erhalten: Bast, Tannenzapsen, Früchte aller Art. Die sogenannten "Riesernadeln" bestehen in Thüringen aus sehr deutlichen Gefäßbündeln von Palmenhölzern, die im Querbruch wie Pechkohle glänzen, und bei ihrer großen Berbreitung den besten Beweis für ein wärmeres Klima in jenen Zeiten liesern. Besonders reich an solchen Pflanzeuresten ist die

sogenannte

4. Blätterfohle, eine bunngeschichtete, biegsame, leberartige Substanz, die ihre zähe Consistenz hauptsächlich dem starken Bitumengehalte verdankt. Die Schieferung selbst rührt von der großen Beimischung von Thon her, so daß der Aschenrückstand oft mehr als die Hälfte beträgt. Zwar kommen in der obern Steinkohlenformation, im Posidonienschiefer des Lias 2c. Schiefer vor, die bei der Berwitterung ein höchst verwandtes Ansehen annehmen, allein bis zu dem Grade der Feinheit, als die Braunkohlenschiefer, zertheilen sie sich nicht. Ueberdieß scheinen auch mehrere dieser Blätterkohlen mit dem zarten Polir- und Klebschiefer in Verwandtschaft zu stehen, denn Ehrenberg wies in der Blätterkohle von Rott im Siebengebirge ebenfalls Rieselinfusorien nach. Wenn die Blätter ganz zart werden, heißt man sie wohl Papiertoble (Pappendeckel), und da solche in die bloße Flamme gehalten schon mit Gestank brennt, so belegte sie Cordier (Journ. de Phys. 1808. 277) mit dem Namen Dysodil, der sich in ganz dünnen grünlich grauen Blättchen im Kalkstein von Melili bei Spracus auf Sicilien fand, wo ihn die Einwohner Merda di Diavolo nannten. Das pappige verfilzte Wesen fällt in hohem Grabe auf. Sie enthalten nicht blos Insekten, Fische, Frösche, sondern auch Krokodilreste, Bogelsedern und Knochen von einem Mojchusthier zc. Besonders aber bilden sie das saufte Bett für die Dicotyledonenblätter aller Art, Rätchen mit Blüthenstaub, in der Wetterau hat man sogar Weinbecren (Rosinen) mit den deutlichsten Kernen gefunden. Das Siebengebirge bei Bonn, die Wetterau bei Salzhausen, der Westerwald, der Ochsenwanger Wasen bei Kirchheim, das Ries bei Nördlingen (Jahrb. 1875. 180), Menat in der Auvergne liefern ausgezeichnete Beispiele diefer merkwürdigen Kohle, welche bei Bonn auf Del benutt murde. Einen weißen Schiefer hat man in Australien Tasmanit genannt, die mehrere Ruß dicke meilenweit fortsetzende Schicht soll fast gänzlich aus Sporen bestehen, und ist nicht mit dem gleichnamigen Harze von dort zu verwechseln, Jahrb. 1875. 887 ut. 1865. 480.

5. Alannerde, Argilla aluminaris. Obgleich der Alaun auch aus den härtern Alaunschiefern dargestellt wird pag. 652, so ist doch die weichere Alaunerde des Braunkohlengebirges auch ganz gut dazu geeignet. Burweiler im Elsaß, Freienwalde an der Oder, Altsattel in Böhmen und viele andere deutsche Alaunwerke beziehen ihr Material aus der Brauntohlenformation. Es ist eine grauschwarze zum Schieferigen geneigte Masse, welche leicht an der Luft zerfällt und gewöhnlich die Braunkohlenflöze begleitet. Der fein vertheilte, dem bloßen Auge nicht sichtbare Schwefelties und auch der Mangel an kohlensaurem Ralk, welcher die Schwefelsäure binden würde, machen sie brauchbar. Durch jahrelange Verwitterung bildet sich schwefelsaure Thonerde, Alkali ist gewöhnlich nicht hinlänglich vorhanden, und muß daher zugesetzt werden. braucht die so lockere Erde nicht wie den Alaunschiefer vorher zu rösten. Es fehlt ihr an Bitumengehalt. Bei Freienwalde werden jährlich über 32,000 Tonnen à 2 Sgr. gefördert. 4 Tonnen geben 1 Ctr. Alaun. Rlaproth (Beitr. IV. 206) fand darin 40 Kieselerde, 16 Thonerde, 19,6 Rohle, 10,7 Wasser, 1,5 schwefelsaures Kali, 2,8 Schwefel, 6,4 Eisenoxyd ec.

Die Braunkohle ist besonders in dem norddeutschen Flachlande zu Hause, wo sie an zahllosen Punkten oft unmittelbar an der Oberfläche liegt, so daß sie durch Tagebau gewonnen werden kann. Der preußische Staat allein gewann jährlich über 50 Mill. Ctr., der Ctr. 1 Sgr. Den vierten Theil davon lieferte die Gegend von Halberstadt, Z Theile die Gegend von Halle. Jest hat sich die Ausbeute auf 167 Mill. Ctr. ge-In der Mark zwischen Elbe und Ober ist die Kohle wohl an 20 Punkten durch Tiefbau aufgeschlossen. Ihre Schichten fallen steil ein, und sie wird nicht blos vom Diluvium, sondern auch vom Septarienthon bebeckt, der der jüngern Cocenformation angehören soll (Plettner, Zeitschr. beutsch. geol. Geseusch. IV. 240). Bon Bonn und Coln, wo die berühmte Cölnische Umbra 6—10' mächtig durch Tagebau gewonnen wird, zieht sich die Ablagerung über den Westerwald bis in die Franksurter Gegend. Besonders reich und unerschöpflich ist auch das nördliche Böhmen, namentlich zwischen Eger und Teplit, lange wurde hier die Ausbeutung nicht so schwunghaft betrieben als in Preußen, 1874 hat es sich schon zu 112 Mill. Etr. emporgeschwungen, die ihren Absatz bis zu uns nach Süddeutschland finden. Reich sind ferner die österreichischen Alpen, wäh= rend das südwestliche Deutschland auch in dieser Beziehung keine Bedeutung hat. Es kommen in den Spalten der Juraformation, in der Molasse 2c. wohl Nester und Flöze vor, aber nur sehr untergeordnet. In Frankreich ist Braunkohle öfter in ben Süßwasserkalk eingelagert, wie bei Marseille, wo sie daher den Namen Houille des calcaires erhalten Auch Nordamerika ist östlich des Felsengebirges zwischen 38°—73° hat. Breitengrade auf einer Fläche von 12,000 Quadratmeilen reichlich versehen.

Die Nachbarschaft der Basalte zu den Braunkohlen fällt in den

deutschen Hügelländern, Böhmen, Hessen und in Centralfrankreich oft sehr auf. So kommen auch auf dem westlichen und nördlichen Island mächtige Lager unter dem Namen Surturbrand vor, worin nach Olavsen ganz gewaltige Baumstämme liegen (Stessens vollst. Handb. der Orystognosie II. 271), so wohl erhalten, daß in Kopenhagen daraus allerlei kleine Geräthschaften gemacht werden. Auf dem Oberharz hat sich das Fichtenholz der Schachtzimmerung in 400 Jahren zu Pechkohle verwansdelt, Hirschwald, Island. d. geol. Ges. 1873. 364.

Die Bildung der Braunkohle erinnert in auffallender Beise schon an unsern heutigen Torf, der dem Alluvium angehört, und sich unmittelbar an die jüngsten Braunkohlen anschließt. Wenn man dabei an die Mächtigkeit der Torflager in Irland erinnert, die zuweilen aufbrechen und in Schlammfluthen die Gegend verwüsten und bebecken; an den Baggertorf niedriger Seeküsten in Holland; an die untermeerischen Wälder von Nordfrankreich und Großbrittannien (Handbuch ber Geognofie von de la Beche, übersetzt von Dechen pag. 158): so wird uns manches flar, was beim ersten Anblick Staunen erregt. Zeigte doch Carnall bei ber Versammlung der deutschen Naturforscher in Tübingen 1853 eine feinerdige kaffeebraune Masse vor, die sich in einem Dampskessel, der mit bituminösen Wassern gespeist war, gebildet hatte, und in auffallender Weise einer feinen Cölnischen Umbra glich. Auch der Dopplerit (Jahrb. 1851. 194) in den Torfmooren bildet eine amorphe Concretion, welche getrocknet mit Kohle große Aehnlichkeit hat, aber mineralogisch kaum festgehalten werden kann. Er ist in Aetkali löslich, und erhöht die Güte des Torfes, Kaufmann im Jahrb. geol. Reichsanst. 1865. XV. 285.

2. Bitumen,

in seinem flüssigen Zustande unter dem Namen Steinöl bekannt, kommt nicht blos untergeordnet in Kohlen und Schiefern der verschiedensten Art vor, sondern hat sich auch an vielen Punkten zum Theil in großer Menge selbstständig ausgeschieden. Sehr kohlenstoffreich brennt es mit rußiger Flamme, und leuchtet bei gutem Luftzuge stark. Man begreift oft nicht, wie das Oel in viele dieser Schiefer kam. Am merkwürdigsten und ölzreichsten von allen ist der schottische

man zählt ihn daher schon zu den Schiefern, die sich noch mehr als Kohle zur Aufnahme von Del eigneten, wie das die Brandschiefer der Steinkohlenformation (Autun) und die Blätterkohlen (Menat, Rott) des Tertiärgebirges beweisen. Seitdem Selligue daraus Leuchtgas und Del mit Vortheil barstellte (Dumas Traité de Chim. 1844. VII. 200, Comptrond. 1840. X. ...), haben die fetten Schiefer vielfach die Aufmerksamkeit auf sich gezogen, aber auch praktisch manche Verluste gebracht. Dumas fand in einzelnen Schieferthonlagern des Steinkohlengebirges von Vouvant in der Bendée 14,5 p. C. Del, 3,2 Wasser, 7,7 Kohle, 17,5 flüchtige Materie und 61,6 Asche. Das hat zur Anlage der französischen Del= hütten in der Umgegend von Autun ermuthigt. In Deutschland gab die Blätterkohle im Braunkohlengebirge von Rott bei Bonn (Zeitschr. beutsch. geol. Geseusch. 1850. II. 230) einen weitern Anstoß, der besonders in der preuß. Provinz Sachsen viel mißglückte Nachfolge fand, bis endlich die

Bachstohle (Pyropissit) von Gerstewig bei Weißenfels (Jahrb. 1867. 400) den kostspieligen Unternehmungen neues Leben gab, das aber durch die Billigkeit des amerikanischen "Petroleum" wieder ins Stocken gerieth. Diese lockere gelbliche bis weiße Masse (Freieslebens grane Erdkohle) theil= weis von tuffartigem Ansehen und schwimmend leicht hat einen glänzen= den etwas fetten Strich, und schmilzt wie Wachs zu einer schwarzen asphaltartigen Masse. Die Destillation liefert einen Paraffinhaltigen "Theer", ber kalt gesteht, aber mit Del getränkt ist. Ohne Zweifel dankt dasselbe mehr Pflanzen als Thieren seinen Ursprung, daher auch die Ablagerung über der dortigen Braunkohle (Heine, Jahrb. 1845. 140). Wir sind damit gewissermaßen schon an die Grenze der Harze gelangt. inne stehen die

Bituminösen Schiefer, welche fern von allen Pflanzenablagerungen zwischen Meerformation ihre Stelle einnehmen, wie unter andern im süddeutschen Lias. Die Destillationsproducte liefern hier nicht "Theer", sondern bei allen Temperaturen flüssiges "Rohöl", was schon auf eine Armuth von Paraffin hindentet, und den Blick mehr auf das Fett der gestorbenen Thiere lenkt, welche an jenen Urkusten ihren Tod fanden. Schon Chr. Gmelin wies in den fettesten Lagern der Posidonienschiefer Württembergs 7½ p. C. Rohöl nach. Dasselbe konnte wenigstens zum Theil mit Aether ausgezogen werden, muß sich also im Schiefer schon fertig vorfinden. Es bleibt daher kaum eine andere Erklärungsweise übrig, als daß die Gesteine sich mit dem Del der gestorbenen und dort verfaulten Thiere getränkt haben. Was die Kohle für die Heizung ist, das dürfte dieses Del einst für die Beleuchtung werden, wenn man der Sache die gehörige Aufmerksamkeit zuwendet, da es an Leuchtkraft das beste Del= und Wachslicht übertrifft. Blos der stark bituminöse Geruch erregt noch einigen Anstoß, doch auch dieß wird mit Hilfe ber Chemie überwunden werden. Es ist wirklich erstaunlich, wie die Natur durch scheinbar Kleines so Großes zu Stande gebracht hat: in den Posidonien= schiefern des Lias in Schwaben liegen auf einer Quadratmeile (zum

großen Theil ganz oberflächlich), gering berechnet, über 200 Millionen Centuer des feinsten Deles, ja man übertreibt nicht, wenn man die Mäch= tigkeit der zu gewinnenden Delschicht auf 1 Pariser Fuß schätzt.

Man muß beim Bitumen überhaupt wohl unterscheiden zwischen freiem und gebundenem. Das freie kann man durch einfaches Kochen im Wasser, wie zu Lobsann im Elsaß, herausziehen, das gebundene das gegen nur zum Theil durch Aether. Erst durch Erhitzen der Schiefer in Retorten destillirt Del mit Wasser, Ammoniak, Leuchtgas zc. über, gerade wie bei den Kohlen. Das Del selbst scheint also vorzugsweise erst ein Destillationsproduct zu sein. Dieses

Schieferöl hat einen starken empirevmatischen Geruch, sieht im restectirten Licht mehr oder weniger dunkelfarbig vom beigemischten Theer aus, und zeigt das Fluoriren pag. 145 in ausgezeichneter Deutlichkeit. Chemisch besteht es aus einer ganzen Menge leichterer und schwererer Dele, die man durch unterbrochene Destillation von einander trennen kann. Schon bei 60° Wärme gehen Deldämpfe über, andere widerstehen noch einer Temperatur von 400°, und diese erkalten zu einem schwarzen seinen Theer. Ueberhaupt sind die slüchtigern Dele sarblos, je weniger slüchtig, desto gesber werden sie, bis sie sich zuletzt im Braunen und Schwarzen verlieren.

Augenscheinlich haben wir hiemit die Orte angedeutet, wo das Steinöl seinen Ursprung nahm: es ist ein natürliches Destillationsproduct aus organischen Ueberresten. Daraus erklärt es sich dann, wie wir auf Fugen des Stinksteins, in hohlen Räumen der Menscheln zc. unverhofft auf Ansammlungen schwarzen flüssigen Theeres stoßen können. Die chemische Deutung soll sich freilich auf das große Gebiet der organischen Analyse stützen, was aber dis jetzt bezüglich der Fossile noch unvollkommen durchsarbeitet ist. Wir müssen daher in vielen Stücken noch mit der äußern Beschreibung uns begnügen.

Steinöl.

Petroleum, Erböl, Naphtha. Eines der merkwürdigsten Producte des Erdbodens, das zugleich in der Culturgeschichte des Menschen eine wichtige Rolle spielt. Schon die Babylonier bedienten sich des warmen Asphaltes als Mörtel zu Mauerwerf (Herodot I 178), und die alten Aegyptier balsamirten ihre Todten damit ein. Plinius erwähnt die Abänderungen an verschiedenen Stellen: bei den Quellen lib. II. cap. 109 spricht er vom Naphtha, ita appellatur circa Babyloniam; lib. 35 cap. 51 wers den dagegen alle drei Barietäten vortrefflich beschrieben: et bituminis vicina est natura, alibi limus, alibi terra: limus e Judaea lacu emergens (Asphalt) Est vero liquidum bitumen, sient Zacynthium (Zante), et quod a Babylone invehitur. Ibi quidem et candidum gignitur (Naphtha). Liquidum est et Appolloniaticum: quae omnia Graeci pissasphalton (Bergtheer) appellant, ex argumento picis et

1

bituminis. Gesner (de fig. lap. 1565. 40) setzt noch hinzu: "das den

Fingern nachgibt, aber sie nicht beschmutt".

Diese bituminösen Dele, im Allgemeinen leichter als Wasser Gew. 0,7—1,2, bestehen aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff. Siedes punkt veränderlich. Brennen leicht mit einem nicht gerade unangenehmen Geruch, zumal beim ersten Anzünden. Mit Wasser mischen sie sich nicht. In Alkohol nur wenig löslich, dagegen in Aether, in flüchtigen und fetten Delen. Eigentlich haben wir nur zwei seste extreme Punkte: Naphtha und Asphalt, jene das reinste flüchtige und farblose Del, dieser der möglichst entölte schwarze verhärtete Theer. Da nun Theer vom Dele in allen Verhältnissen gelöst wird, so entstehen durch solche Wisch-ungen Zwischenstusen. Auch verwandelt sich das Del durch Aufnahme von Sauerstoff theilweise selbst in Theer.

- a. Naphtha Strabo Geogr. 16. 1 (Bergbalsam) heißt bas dünnflüssige im reinsten Zustande farblose Del, was man aus dem gefärbten durch Destillation barstellen kann. Gew. 0,7 bis 0,8, wie bas Petroleum bes Sie kocht schon bei 70° C, und besteht nach Saussure (Pogg. Handels. Ann. 36. 417) aus CH mit 85,9 C und 14,1 H, was gegenwärtig allgemein angenommen wird. Dagegen gab Dumas (Pogg. Ann. 26. 541) 87,3 C, 12,3 H an, was etwa der Formel C6 H5 entspräche. So rein kommt es aber in der Natur kaum vor, da es an der Luft sich leicht (in Folge von Drydation?) gelb, braun bis schwarz färbt. Die farblose Naphtha im Handel ist fünstlich gereinigt, und zeichnet sich durch Leichtigkeit und niedrigen Siedepunkt aus: bei Amiano in Parma 0,75 Gew. und 70° Siedpunkt. Das Erdöl von Sasso in Toskana hat weingelbe Farbe mit einem blaugrünen Schein wechselnd (Breislat Lehrb. Gcogn. III. 24), b. h. es fluorescirt gerade wie unser rohes Schieferöl. Je länger es steht, desto dickflüssiger wird es, so kommt man durch viele Modificationen hindurch zum
- b. Steinöl. Bei gewöhnlicher Temperatur noch flussig, aber braun bis schwarz gefärbt in Folge von Vertheerung. Gew. 0,8-0,9, schwimmt baher noch auf Wasser, mit welchem es gewöhnlich aus der Erde her= vorquillt. Bergtheer hat man das dickflüssige genannt, welches durch alle Stufen der Verhärtung mit dem Asphalt in Zusammenhang steht. Steinöl hat wie das Schieferöl keinen festen Siedepunkt: anfangs kommt Keroselen 0,65 Gew. (Petroleumäther, Gasoline), dann Benzin 0,7 Gew. Man trennt diese leichtern von den schwerern, um Explosionen der Lampen Dann erst kommen die Brennöle 0,78-0,83 Gew., welchen die Schmieröle 0,84-0,9 Gew. folgen, bis zulett ein dicker schwarzer Theer überbleibt, ber warm fließt, und falt dem Judenpech gleicht. Pennsylvanische "crude oil" (rohes Del) gibt im Durchschnitt 70 pCt. Das gewöhnlich im Handel vorkommende Petroleum von Brennöl. Amiano und Baku ist bereits mit Wasser überdestillirt, wodurch eine etwaige Zersetzung in erhöhter Temperatur vermieden wird. dieses Del ist, desto weniger rußt es beim Brennen. Ja Dr. Reichen-

1

bach (Pogg. Ann. 24. 17.) hat nachgewiesen, daß sich unter den verschiede= nen Destillationsprodukten auch Paraffin und Eupion befänden. Ersteres zeichnet sich durch eine merkwürdige Indifferenz gegen Säuren und Basen aus (parum affinis). Aus dem norddeutschen Braunkohlen= theer, der von buttriger Consistenz dem indischen Ranguntheer gleicht, gewinnt man es in großer Menge, macht Kerzen baraus, die Wachskerzen ähneln. Enpion (nior Fett) ist noch bei -20° C flussig, farblos, masserklar, geruch= und geschmacklos. Beide bestehen merkwür= diger Weise wie das Steinöl aus C H. Im Steinöl läßt sich Kalium und Natrium aufbewahren. Da es Schwefel, Phosphor, Jod, namentlich aber Harze löst, so dient es zur Bereitung von Firnissen. Auch ist es seit uralten Zeiten officinell. Seitdem es zum Beleuchten benutt wird, hat die Gewinnung ungeheuren Aufschwung genommen. gehören aber Lampen mit doppeltem Luftzug dazu. Je niedriger das specifische Gewicht desto niedriger liegt im Allgemeinen der Siedpunkt. Leichte Dele brennen leichter und schneller, schwere schwerer und langsamer. Je Kohlenstoffreicher desto stärker die Leuchtfraft. Die Heizkraft ist achtmal größer, als von Steinkohle, was bei billigen Preisen die Verwendung als Brennmaterial ermöglicht. Schon das Rohöl von Pennsylvanien gibt 24mal mehr Hitze als der dortige so vortreffliche Anthracit. Sehr wesentlich ist noch die Mischung: denn Dele von gleichem specifischem Gewichte 0,82 können auf alle mögliche Weise aus der Reihe von 0,75 bis 0,89 zusammengesetzt sein. Am besten sind die, welche bei mittlerm Siedepunkte von 150°—160° das meiste Destillat geben. Diese Andeutungen zeigen, mit welch complicirten Dingen wir es zu thun haben. Ein Gegensat scheint sich jedoch herauszustellen: paraffinreiche und paraffinarme Rohproducte; jene weisen auf pflanzlichen Ursprung hin, und führen nach Williamson (Ann. Chem. Pharm. CII. 126 und CXIII. 162.) auf die Alkoholradicale C, II, wie Propyl, Butyl, Amyl, Capropl 2c. (Boghead- und Wachskohlenöl); diese auf thierischen nach. Dr. Harbordt (Unters. des Mineral. Leuchtstoffes der Württemb. Posidonienschiefer. Dissert. 1862) mit der kohlenstoffreichern Formel Cn Hn-1 (Württemb. Schieferöl). Darnach sollte man auch in ber Urwelt ben thierischen Producten den Vorzug geben.

c. Asphalt (Erdpech, Judenpech) heißt der feste Zustand, mit einem obsidianartigen Bruch, pechschwarz, Sppshärte und schwerer als Wasser bis 1,2 Gew. Durch Reiben stark negativ elektrisch. Ist mit dem Bergtheer durch alle Uebergänge verbunden: es gibt Bergtheer, was Winters in der Kälte ganz starr ist, Sommers dagegen, wenn auch äußerst langsam sließt. Andererseits ist er wieder mit Gagat verschwistert pag. 901. Im Feuer schmilzt er nicht blos, sondern tröpselt auch von der Zange herab, und verbreitet dabei einen ziemlich angenehmen bituminösen Geruch. Der Beutheimer wird nur weich wie Wachs (Jahrb. 1861. 190). Die Flamme rußt stark, und es bleibt wenig Asche und Kohle als Rückstand. In Steinöl löst er sich leicht. Die Destillationspro-

ducte enthalten bedeutende Portionen bituminösen Deles. Die Elemen= taranalyse eines Asphaltes von Cuba gab 75,8 C, 7,2 H, 13 stickstoffhal= tigen Sanerstoff und 3,9 Asche; andere Analysen (Jahrb. 1866. 118) weichen davon wieder ab. Auch der Albertit, welcher im Kohlengebirge von Nova Scotia Spalten erfüllt, scheint unwesentlich verschieden. Asphalt kann übrigens förmliche Lager, wie die Steinkohlen, bilden. Um berühmtesten ist seit alter Zeit bas Vorkommen im tobten Meer, woher es bereits die Egyptier holten, und noch heute schwimmt es besonders nach Erdbeben in großer Menge auf dem See, so daß es nach Triest auf den Markt kommt. Zu Strabo's Zeiten sahe man den See zuweilen ganz mit Erdpech erfüllt: nach Diodor (Bibl. hist. 19. 00) schwam= men Massen, kleinen Inseln vergleichbar, auf dem Wasser. Es ist näm= lich eine Salzlake pag. 660, nihil in Asphaltite Judaeae lacu, qui bitumen gignit, mergi potest Plinius hist. nat. II. 106. Auf der Insel Trinidad vor den Mündungen des Orinoco in Südamerika kommt ein ganzer Pechsee von 1000 Schritt Länge und 120 Schritt Breite vor, an der Ruste erheben sich Bechriffe, und auf Bech kaum von Erde bedeckt schreitet man zum See, der drei Viertelstunden von der Westküste, 7 Meilen vom spanischen Hafen, entfernt ist. Am Rande des Sees ist bas Pech hart und kalt, nach und nach wird es warm und nimmt Fußeindrucke an, in der Mitte fließt und kocht es noch, doch zeigen sich keine vulkanischen Ausbrüche mehr. Zur Regenzeit kann man den ganzen See überschreiten. Admiral Cochrane sandte 2 Schiffsladungen voll dieses Peches nach England, allein um es brauchbar zu machen, erforderte es einen Zusat von zu viel Del (Leonhard's Jahrb. 1883. 629). Alle Dele verbicken sich im Schoße der Erde, und können zuletzt verhärten, so liegen sie namentlich auch im Jura von Braunschweig (Zeitschr. b. geol. Ges. 1871. 271) Asphalt dient vorzügs und Hannover (Ztschr. Berg-Hütt. Preuß. XIV. 246). lich zum Theeren der Schiffe, zu wasserfesten Bauten, Dächern, Trottoiren, schwarzem Siegellack zc. Merkwürdiger Weise vertheert nach Magnus (Pogg. Ann. 90. •) ölbildendes Gas, ohne Sauerstoff aufzunehmen.

Diese drei bilden zwar die Hauptmasse, doch kommen außerdem noch eine Wenge Abänderungen vor, so daß fast jede Localität auch kleine Unterschiede hat, wie das eine genauere chemische Analyse, besonders das Verhalten bei der Destillation, zeigt. Während z. B. beim gewöhnslichen Steinöl, mit Wasser destillirt, der größte Theil sich übersühren läßt, geht bei dem Bitumen visqueux (klebriges Bitumen) von Bechelbronn im Elsaß nördlich Straßburg nach Boussingault keine Spur von Naphtha über, erst bei 230° C. bekommt man in der Vorlage etwas flüssiges Del von blaßgelber Farbe, was Boussingault Petrolen nennt, 250° längere Zeit erwärmt bleibt endlich ein fester, schwarzer, sehr glänzender Rückstand, Usphalten C40 H16 O3. Boussingault glaubte, daß auch bei dem andern Steinöl Petroleu und Asphalten die Hauptmasse bilden (Dumas Traité de Chimie VII. 203). Haup unterschied eine Malthe ou Poix minérale, auch Bitumen glutineux ge-

nannt (Traits miner. IV. 464). Von einer Maltha spricht schon Plinius hist. nat. II. 108: in Commagene urbe Samosata stagnum est, emittens limum (maltham vocant) flagrantem. Die Franzosen verstehen darunter eine zähe, klebrige Masse, deren seines Del nie ganz trocknet. Das Bitumen von Puy-de-la-Poix im Bassaltuss macht den Boden soklebrig, daß er fest an den Sohlen der Fußgänger sizen bleibt. Das klebrige Wesen zeigt auch der sandige Bergtheer von Neuschatel in aufstallender Weise; wenn man darin mit einem Stade rührt, so bewegt sich die ganze Masse eine Zeitlang fort, als wäre sie durch Würmer belebt: und selbst kleine Proben muß man sehr genau ausehen, um sich zu überzeugen, daß die Bewegung nicht von lebenden Geschöpfen ausegehe.

Elastisches Erdpech (Elaterit) wird schon von Born beschrieben, war lange nur von der Odingrube bei Castleton in Derbyshire bekannt, wo es im Bergkalk mit Bleiglanz, Blende, Kalkspath und Flußspath bricht. Neuerlich sand es sich ausgezeichnet zu Newhaven in Connecticut. Hier in großen Stücken. Dieselben sind stark elastisch biegsam nach Art des Kautschuk, zerreißen aber ungleich leichter. Bei frischem ist die Farbe röthlich braun, durch Verwitterung wird sie aber schwarz. Sie riechen sehr stark bituminös, und sind von einem schwarzen schmierigen Dele durchzogen. Zusammensetzung C H mit nur wenig Sauerstoff.

Djoterit (Gloder Schweigger Journ. Phps. u. Chem. 1833. 69. 21. , όζω riechen und znoos Wachs) findet sich bei Slanik in der Moldau an der Grenze der tertiären Brakischen Bildungen. Wird jest geradezu Paraffin Die frischen Stücke haben einen Serpentinartigen Bruch, sind bräunlich, gelblich, grünlich, und scheinen an den Kanten stark durch. Ziemlich spröde, doch kneten sie sich zwischen den Zähnen etwas, nach Art spröden Wachses, daher Bergwach &. Durch Verwitterung wer= den sie schwarz und auffallend wachsartig, man kann von solchen Stücken mit dem Nagel Späne mit glänzenden Schnittflächen abnehmen. H. = 1, Gew. 0,94-0,97. Durch Reiben stark negativ elektrisch. Im Feuer fließt er wie Wachs und brennt dann mit nicht stark rußender Flamme. Wie überhaupt die ganze Masse etwas Edles hat, edler als Asphalt. Die Analyse gibt ebenfalls C H mit 85,7 C, 15,1 H, gleichsam verhärtes tes Naphtha. In Steinöl leicht löslich. Die Destillationsproducte sind hauptsächlich Paraffin und Del. Wird in der Moldau zu Lichtern be-Er kommt an mehreren Punkten im Wiener Sandstein, und stets in der Nähe von Kohlen- und Steinsalzlagern vor. Das Neft=gil oder Naphthagil (Steintalg) aus dem Sande der Naphthainsel Tschileken im Caspisee soll nach Völfner eine ähnliche Substanz sein. Es liegt stets nachbarlich den Naphthaquellen, (Leonhard's Jahrb. 1839. 460), und scheint nach Fritsiche (Journ. prakt. Chem. 72. 2011) barin gelöst zu sein. Bei Baku heißt eine ähnliche Masse Rir. Zu Borislaw in Oftgallicien füllt es wie weicher Quark die Delschächte, ausgetrocknet läßt er sich bann schnitzeln wie Wachs.

Hatchettin wurde von Conybeare in Spalten des Thoneisensteins von Merthyr Tydwil im Steinkohlengebirge von Südwallis entdeckt. Flockig wie Wallrath, oder seinkörnig derb wie Wachs; das flockige stark durchscheinend, grünlich gelb, Gew. 0,6. Schmilzt unter der Siedhite des Wassers zu einem farblosen Oel, das beim Erstarren trübe wird. Aehnliche Massen kommen auch im Steinkohlengebirge von Glamorgansshire vor, worin Johnston \$5,9 C und 14,6 H nachwies, das würde also ebenfalls CH sein. Künstlich krystallisirtes Parassin bekommt man jetzt sehr leicht in den sächsischen Oelhütten: es sind farblose glimmersartige Blättchen, welche im Polarisationsmitrostop sofort zwei optische Azen zeigen.

Bilbung und Berbreitung bes Steinöls.

Die Delablagerungen stehen einerseits so innig mit den Stein- und Braunkohlen des Flözgebirges in Beziehung, daß an einem Zusammen= hang mit denselben gar nicht gezweifelt werden kannn: sie sind Del und Harz der Pflanzen, an welchen feurige Prozesse nicht den geringsten An= theil haben. Entschieden thierischen Ursprungs ist es viel seltener. Doch findet man z. B. mitten in den bituminosen Ralfen des mittlern Lias, Muschelkalkes zc. in rings abgeschlossenen Drusen homogener Bänke beim Berschlagen schwarze theerige Ueberzüge, die, wenn nicht durch bituminöse Tagewasser hingeführt, wohl thierischen Ursprungs sein könnten. Andererseits hat sich das Del, Theer und Pech in manchen Gegenden (Trinidad, Cuba, Baku) in solchen Massen angehäuft, daß man die Sache nicht recht begreifllich finden könnte, wenn nicht Destillationsprozesse im Innern ber Erde bazu mitgewirkt haben sollten. Sogar im Meteorstein von Raba pag. 725 fand sich meteorisches Bergwachs (Kabait). Wegen der Wichtigkeit in der Anwendung wird Steinöl überall gesucht, wo es vorkommt. In Europa ist es meist nur als Theer und Asphalt bekannt. Frankreich genießt das Bitumen von Sepssel (an der Rhone unterhalb Genf) einen Ruf: es erfüllt Molassesand und Nagelflue, das Bitumen löst sich durch Rochen des Gesteins und schwimmt auf dem Wasser. Auch ist daselbst der Kalk im Jura und Neocom (Val de Travers bei Neufchatel) so durchdrungen, daß er eine kaffeebraune Farbe bekommt. Man kann ihn zwar pulvern und sieben, aber das Pulver ballt sich wieder von selbst. Ein kleiner Ammoniakgehalt läßt auf thierischen Ursprung schließen (Bullet. Soc. Neuchatel 1869. VIII. 229). Auch das Qui= rinusöl am Westufer bes Tegernsees hat unter Schutt im Tertiargebirge seinen Sit. Das Bitumen von Bechelbronn und Lobsann im Elsaß nördlich Straßburg bildet im Braunkohlengebirge man kann sagen einen sandigen Theer, der sich in seinen fettesten Schichten wie Wachs schneiden läßt, und ebenfalls abgekocht und dann weiter behandelt wird. Im Oberschwäbischen Süßwasserkalke kommen Faustdicke Pechlager vor, welche die Sonnenwärme aus dem bituminösen Gestein herauszieht (Begleitworte Geognoft. Specialkarte Württ. Blatt Ehingen 1876. 11), wie aus bem

Kalkgebirge des Rothen Meeres. Bei Darfeld westlich Münster (Pogg. Ann. 47. 297) findet man im mergeligen Kalkstein der Kreideformation ein zähes honigsteifes Harz, was Spalten erfüllt. Man kann bort reine Stücke von 13 A Schwere zu Tage fördern, die ganz dem ächten Asphalt gleichen, nur werden sie bei warmer Witterung gleich pechartig weich, was der ächte Asphalt niemals zeigt. Zu Limmer ohnweit Hannover, Wiete, Häningsen, Dedesse, Berden, Braunschweig kennt man ähnliche Vorkommen. Bei Seefeld ohnweit Innsbruck wird aus Schiefern zwischen Alpenkalkstein ein solcher Asphalt abdestillirt. Den dortigen Bitumenreichthum erwähnt schon Agricola de nat. foss. IV. pag. 595. Häufig fällt die Nachbarschaft der Salzgebirge in hohem Grade auf, ja wir finden mitten im Steinfalz Rester von dem deutlichsten Usphalt (Wilhelmsglück am Rocher). Der salzreiche Karpathenzug ist besonders auf der Nordseite in Gallicien reich an Erdölquellen. Von Lemberg kommt jetzt gereinigte Naphtha als Lampenöl in den Handel, das bei Starasol im Ursprungsgebiet des Dniester aus Sandstein quillt (Jahrb. geol. Reichsanft. VI. 662). Zwischen Dukla und Krosno im Weichselgebiet dringen brennende Gase aus dem Boben, und einige künstliche Brunnen zeigen sich eine Zeitlang ergiebig (Jahrb. geol. Reichsanst. 1862. XII. 197), dann lassen sie aber nach. Merkwürdiger Weise liegt der Quellenzug nur auf ber Nordseite ber Bestiden, wohin die steilen Schichten fallen, und zwar nur wenige Meilen vom Kamme bes Gebirges. Ganz besonders interessant ist Boryslaw bei Drohobicz südwestlich Lemberg, wo auf einem Raum von 2 Millionen Quabratklaftern in kurzer Zeit 12000 Brunnen abgeteuft sind, die Del und besonders Erdwachs liefern, was aus ben Brunnenstößen durch den natürlichen Erddruck hervorgepreßt wird, in Gesellschaft von Soole und brennenden Gasen, Prosepny Jahrb. geol. Reichsanft. 1865. 351. Im Alterthume waren auf der griechischen Halbinsel zwei Punkte berühmt: Kudessi bei Avlona am Nordsuße der Acroceraunischen Berge, Nachts tanzen bläuliche Flammen über dem Boden, wo das heilige Nymphäum von Apollonia lag. Rlaproth (Beiträge III. 11.4) analysirte Asphalt von hier, der dem Kalkgebirge angehört, und in solcher Menge vorkommt, daß man ganz Europa mit dieser zum Kalfatern so vortrefflichen Substanz versehen könnte (Birlet Leonhard's Jahrb. 1837. 1837. 1837. Auf Zante, dem alten Zakynthos, der südlichsten unter den Jonischen Inseln, hatte schon Herodot (IV. 105) die berühmten Quellen besucht, welche noch jährlich 100 Ctr. Del liefern. Eines der Delbecken hat 50' Umfang, der Boden tönt hohl und wankt unter den Füßen.

Die Halbinsel Abscheron am südöstlichen Ende des Kaukasus ist wegen ihres Delquellenreichthums der bedeutendste Punkt in der Alten Welt, zumal in der Umgebung von Baku, wo es seit Jahrhunderten den Einwohnern als Brennmaterial dient. Schwarzer Boden liegt auf einer Erdpechschicht, bis zu welcher man Brunnen hinabführt, worin sich dann meistens ein dunkeles Del ansammelt, das Sommers am dünnslüssigsten ist. Das Dorf Balaghan hat 25 Brunnen, wovon die besten bis 1500 A

in einem Tage geben sollen, die meisten sind aber viel ärmer, auch läßt man die Brunnen häufig verfallen, und muß an andern Stellen neue machen. Farblose Naphtha findet sich jedoch nur an einer einzigen Stelle, wo sie wahrscheinlich durch eine unterirdische Destillation schon gereinigt Man rechnete schon früher jährlich auf 100,000 Ctr. Steinöl in der Umgegend von Baku, das hat sich jest noch bedeutend gesteigert, da die Persische Regierung, welche 1875 auf das Pud 25 Centimen Taxe sette, 280,000 Rubel einnahm. Freilich kostet dann der Transport bis Mostau noch 57 Ropeken, was eine Concurrenz mit Amerika ausschließt. Aber für die Heizung der Dampfer auf dem Kaspisee wird die Sache schr wichtig. Einige der Quellen dünsten zugleich viel Kohlenwasserstoff aus, und bei warmem Herbstregen soll das ganze Feld um Baku in weißblauen Flammen stehen, die aber nicht zünden. Dann können die Gase das Del wohl 80' hoch aus dem Boden emporschleudern. Das ewige Feuer der Parsen, welches schon seit dem Jahre 900 brennt, ist ein solcher angezündeter Kohlenwasserstoff, der wie das Del mit dunkelrother Flamme Auf der Naphtha= oder Tschileken-Insel im Caspisee gewinnen die Turkomannen jährlich 60,000 Ctr., außerdem reichlichen Bergtheer, welcher zum Kalfatern der Schiffe und zur Bereitung von Fackeln dient. Kertsch und Taman am Azowschen Meere sind längst bekannt, und jenseits des Ruban lieferte 1866 ein einziges Bohrloch täglich 360 Ctr. (Jahrb. 1876. 80). Ueberall kommt hier Steinsalz, Gyps, Schwefel 2c. in der Nachbarschaft vor. In Persien ist besonders noch Schiras ohnweit ber Ruinen des alten Persepolis reich an Theer. In Hinterindien Pegu, woher der Rangoon-Theer ausgeführt wird, eine grünlich braune Masse, von der Consistenz des Gänsefetts, was auf großen Paraffingehalt hin-Auch China (Humboldt Kosmos IV. 262) hat bedeutende Quellen. Abgesehen von Trinidad bietet in unsern Tagen besonders Nordamerika (Augsburger Ang. Zeit. Beil. 1861. 5316) eine ungeahnte Ausbeute: von Buffalo an der Mündung des Eriesee's nach Pikesville in Alabama zieht sich über dem Kohlengebirge ein 3-6 deutsche Meilen breiter Gürtel fort, der besonders in West-Pennsylvanien im Thale des Alleghanyslusses ein förm= liches "Delfieber" erzeugte, »this is emphatically the Age of Oil« be= gann der "Mecca Dil Commercial" 1861. Man machte Bohrlöcher von 150'-500' im Steinkohlengebirge, aus welchen der gepreßte Kohlen= wasserstoff Strahlen dunkelbraunen Dels von 0,795--0,881 Gew. wohl 100' hoch emporschleudert. Die Amerikaner rechnen 50,000 Gallonen (à 8 N) täglich, einzelne günstige Löcher gaben 4000 in 24 Stunden! Ausnahmsweise ist sogar das Del farblos. Die Ausbeute ist gegenwärtig sehr im Zunehmen. 1871 6 Mill., 1875 114 Mill. Tonnen, seit 1859 über 70 Mill., an Ort und Stelle über 50 Mill. Pfund Sterl. werth (Berg. Hüttzt. 1877. 20). Auch Ober= und Unterkanada, selbst Mexiko und Californien fallen in den Delgürtel, der sich durch mehr als 60 Breitengrade zieht. In Canada, Mecca, Ohio, Titusville ist es, »not coal oil, but coral oil«. Die kleinen nackten Polypen der Corallenriffe des Uebergangsgebirges scheinen in Bitumen verwandelt zu sein. Das Del schwimmt in vielfach communicirenden Hohlräumen des Gebirges auf Salzsoole, und wird oben vom Kohlenwasserstoffgas gepreßt. Je nachdem der Bohrer nun eine der Flüssigkeiten trifft, preßt das Gas Soole oder Del hervor. Läßt die Gasspannung nach, dann hilft man mit Pumpen, bis endlich die Quelle versiegt. Es gibt Flecke, wo das Gas seit Jahrhunderten ununterbrochen hervorströmt, wie zu Burns und Delamete in Buttler Cty, was in Szölligen Röhren 30 miles weit nach Pittsburg geleitet wird, um Hochöfen und Fabriken als Brennmaterial zu dienen. lodert in Kleinasien auf der Lycisch-Pamphylischen Grenze "die unsterbliche Flamme" der Chimära schon seit Jahrtausenden empor (Rar und Wahr 130). Daß vulkanische Dämpfe oft nach Naphtha riechen, ist eine allgemeine Erfahrung. Schon Strabo spricht von Wohlgeruch, der sich am hügel von Traezene verbreitete, und bie Priester auf Santorin saben bei dem großen Erdbeben von 1650 ihn als ein tröstliches Zeichen an, "daß Gott seine Heerde noch nicht verlassen wolle". Auch sind vulkanische Gesteine öfter mit Erdpech überfirnißt, wie der Basalttuff von Pont du Chateau bei Clermont mit dem darin liegenden blauen Chalcedon.

Paraffinartige Dinge, die gewissermaßen zwischen Del und Harz mitten inne stehen, gibt es noch eine ganze Menge. Vor allem gehört dahin Dumas Jarialin (Pogg. Ann. 26. 100), ein Bitumen in den Que chilberbranderzen von Idria, welche handhohe Lager von bräunlichschwarzer Farbe und glänzendem Strich bilden. Sie fangen leicht Feuer, sind schon öster Veranlassung zu Bränden gewesen, und sließen dann auseinander wie brennender Theer, wobei sich die Lust mit Wallrathartigen Krystallsslittern erfüllt, die namentlich auf halbbrennenden Stücken sich stark auhäusen. Mit siedendem Terpentinöl kann man eine weiße krystallinische schwerschmelzbare Massehen, die sich in concentrirter Schweselsäure mit blauer Farbe auflöst, dieß ist das Idrialin C³ H mit 94,9 Kohlenstoff und 5,1 Wasserstoff.

Sheererit nannte Stromeyer (Pogg. Ann. 12. 200) die weißen fettigen wie Wallrath krummblättrigen Krystallschuppen, welche Könlein, Director der Braunkohlenwerke von Uhnach am Züricher See, schon 1822 in jenen bekannten grauweißen Kieferstämmen gefunden hatte (Pogg. Ann. 43. 141). Es erscheint daselbst in Sprüngen der masrigen Wurzeltheile öster ganz wie ausgetrocknetes Terpentinöl. "Bleibt das Holz, an dem Scheererit sitt, längere Zeit an der Luft liegen, so verschwindet das Fossil fast gänzlich." Die Schüppchen sind oft sehr blättrig, haben einen Perlmutterzglanz, und sollen dem 2 + lgliedrigen Krystallspstem angehören. Gewicht etwas größer als das des Wassers. Auf Papier macht es Fettslecke. Schrötter (Pogg. Ann. 59. 60) will nach dem chemischen Verhalten zweierlei unterschieden wissen: Scheererit nach Macaire Prinsep C H² mit 76 C und 24 H, also von der Zusammensehung des Grubengases. Bei 40° C. wird er flüssig und bei 92° destillirt er unverändert über, wobei sich der weiße Rauch zu durchsichtigen Tröpschen condensirt, welche bei der Bes

rührung mit einem kalten Körper augenblicklich zu einer feinstrahligen Masse erstarren. Geschmolzen bleibt er noch lange stüssig, selbst nachdem er vollkommen erkaltet ist. Nur bei Uhnach bekannt. Könlit nach Kraus CH mit 7,4 H, 92,5 C, von der Zusammensehung des Benzin (Benzol = C^{12} H⁶). Schmilzt bei 114°. Läßt sich nicht unverändert überdestilliren. Trommsdorf sand eine ähnliche Substanz auf Fichtenstämmen in einem Torslager von Redwitz am Fichtelgebirge. Daselbst unterschied Bromeis noch einen

Fictelit C4 Hs mit 88,9 C, 11,1 H, bei 46° schmelzend, der mineralogisch freilich sehr ähnlich sieht, und noch wie wenig verändertes Fichtenholz mit Harz riecht. Hart it Haidinger (Pogg. Ann. 54. 201) kommt in den Braunkohlenhölzern, von Oberhart bei Gloggnit in Niederöfterreich unter ähnlichen Umständen wie der Scheererit vor. Die weißen Rryftallschuppen werden bis & Zoll groß, und sind 2 + 1gliedrige rhomboibische Tafeln von 100° mit einer blättrigen Gerabendfläche, nach Rumpf (Sist. Wien. Atad. 1869. LX. 1) sogar triklin. Gew. 1,04. Schrötter fand Ce Hs mit 87,8 C und 12,2 H. Schmilzt bei 74°. Tekoretin aus Intercellulargängen von Fichtenstämmen in banischen Sumpfen bei Holtegaard hat fast die gleiche Zusammensetzung. Vergleiche auch die glimmerartigen Blättchen des Phylloretin Ce Its von bort. Bielleicht gehören alle zum verhärteten Terpentinöl C5 H4 (= C20 H16), deren verschiedener Schmelzpunkt nach Rammelsberg durch ein Gemenge isomerer Verbindungen erklärt werden könnte. Bon ächten Harzen unterscheiben sie sich durch Mangel an Sauerstoff.

3. Harze

sind nicht sowohl oxydirte Bitumina, sondern der Sauerstoff ist ihnen schon bei der ursprünglichen Bildung in der Pflanze wesentlich geworden, in der Erde sind sie nur bituminisirt. Sie sind spröde, haben einen sehr vollkommen muscheligen Bruch und hellere Farbe. Da sie aber meist gestrennt von ihrer Mutterpflanze vorkommen, so liesert die für Chemiker und Naturhistoriker so wichtige botanische Bestimmung gar keinen Anhaltspunkt. Das macht ihr Erkennen unsicher. Bei weitem die meisten sossische Heilen Hatze siehen die meisten sossische Karze rechnet man zum

Wernstein.

Bom altdeutschen Wort börnen breunen, auf seine Entzündlichkeit hindeutend. Succinum Plinius hist. nat. 37. 11: nascitur autem defluente medulla pinei generis arboribus, ut gummi in cerasis, resina pinis. Geeler und Weißer aidstein Agricola 797. "Hdextoor Theophrast de lap. § 53. Schon Herodot 3. 115 sagt, daß Zinn und Elektron aus dem äußersten Westen von Europa kämen. Nach Plinius stammt der griechische Name von der Farbe, die mit der der strahlenden Sonne (Ndéxtwo) verglichen wurde. Lynkurion Dioscorides Mater.

med. 2. 100. Französisch und englisch Amber, Schwedisch Raf (die Wurzel von Raffen), Persisch Karuba Strohräuber. Nur wenige Minerale erfreuen sich eines solchen Ruses, und mit wenigen wurde ein solcher Luxus getrieben. Plinius führt ihn neben Murrinischen Gestässen und Bergtrystall auf. Lib. 37 cap. 11 beginnt mit den Worten: proximum locum in deliciis, seminarum adhuc tantum, succina obtinent. Sacal der alten Aegyptier, Schechelet der Hebräer. Agtstein im Mittelalter, wegen seiner Kraft mit Magnet verwechselt, Buttmann Abh. Berl. Atad. 1818. 88.

Ein Harz, wie Gummi, Mastix, Kirschharz, Copal 2c., aber von einem vorweltlichen ausgestorbenen Baum der Tertiärzeit (Epoch. Nat. 708). Göppert's Pinites succinifer und 8 andere Coniferen der Abietineen und Cupressineen sollen das Product geliefert haben. So lange es weich war, schloß es Mücken, Ameisen, Käfer, Spinngewebe mit Thautropfen 2c. ein, im Augenblicke des Todes der Insetten erfolgte zuweilen der Abgang von Excrementen, und aus der Begattung kann man schließen, daß im Frühjahr zur Zeit der Blüthe das meiste Harz floß. Plinius 37. 11: liquidum primo destillare, argumento sunt quaedam intus translucentia, ut formicae et culices, lacertaeque, quas adhaesisse musteo (frisch) wie Most) non est dubium, et inclusas indurescenti. Uebrigens beruhen die Einschlüsse von Eidechsen, wie die von Fröschen und Fischen (pisciculi Agricola 573) auf Betrug. Selten hängt noch Holz daran, es faulte ab, doch sind deutliche Belegftücke für die Bäume ba, Bock Naturforscher 1781 16. St. pag. 57; Berendt, die im Bernstein befindlichen Reste ber Vorwelt, Berlin 1845.

Gelb bildet die Grundfarbe, feuerähnlich, wie gekochter Honig; aber durchgesägt tritt innen meist weiße Farbe auf. In Rom waren die "Falerner" von der Farbe des Falerner Weins die geschätztesten. Alle Töne von Gelb, einerseits ins Weiße, andererseits ins Braune und Schwärzliche sich ziehend. Grüne und Blane sind niemals rein. Auf Sicilien sogar sapphirblau, und zuweilen fluorescirend (Acermat Rin. Ritth. 1871. 30). Uebrigens färbten ihn schon die Alten mit Bockstalg, Anchusenwurzel, Purpur. Alle Grade der Durchsichtigkeit, wodurch namentlich auch gestammte Zeichnungen erzeugt werden. Der Weiße ist gewöhnlich trüb wie Elsenbein. Vollkommen muscheliger Bruch, wenig spröde. Fettglanz, und in der Hand gerieben start politursähig. Zuweilen auch in zapsens, tropsens und birnsörmigen Gestalten. Härte 2—3, Gew. 1,08, also gerade so schwer als Meerwasser, ita volubile, ut pendere videatur, atque considere in vado. Daher kann er in der Ostsee so leicht mit Bernsteinkraut (Fucus vesiculosus und fastigiatus) ans Land treiben.

Harzelektricität durch Reiben in der Hand wie Asphalt: ceterum attritu digitorum accepta caloris anima trahunt in se paleas ac folia arida, quae laevia sunt. Thales (640 a. Ch.) glaubte schon, daß er eine Seele habe, und Buttmann (Abh. Berl. Atad. 1818) leitet das von den griechischen Namen ab (Elueur), Elucor, öleurger der Zieher.

In Syria quoque feminas verticillos inde facere, et vocare Harpaga, quia folia et paleas vestiumque simbrias rapiat. Lichtpolarisation ist wie bei Harzen (Brewster Gilbert's Annalen 1820 tom. 65. pag. 20). "In "Stücken, welche voll Lustblasen waren, wurde durch den Druck der in "ihnen eingeschlossenen Lust eine polarisirende Structur rund um die "Blasen hervorgebracht, welche sich durch vier kleine Sectoren polarisis "renden Lichtes zu erkennen gab."

Im Feuer brennt er mit heller weißer Flamme, man kann ihn in großen Stücken anzünden, setzt nur wenig Ruß an, und verbreitet dabei einen angenehmen aromatischen Geruch: candidi odoris praestantissimi. Daher ein berühmtes Rauchwerk, Schechelet 2 Mos. 30, 34. Die Elementaranalyse gibt

C10 H8 O mit etwa 79 C, 10,5 H, 10,5 Sauerstoff. Auch 0,2 Stickstoff und etwa eben so viel Asche wird angegeben. Löslich im Steinöl, Bengin, Terpentinöl. Im Rolben schmilzt er bei 287°, zerfest sich zu Waffer, brenglichem, widerlich stinkendem Del und Bernsteinfäure, die sich in weißen Arystallen am Rande der Retorte absett. Die Bernsteinsäure besteht aus Cs He Os, gehört zu den starken Säuren, und ist auch im Terpentin enthalten, abgesehen davon, daß man sie durch Orybation von Wachs und Fetten 2c. und durch Reduction von Weinsteinsäure (Cs H6 O12) und Aepfelsäure (Cs H6 O10) erzeugen kann. Der Rückstand ist bas Colophonium succini, was zur Bereitung des Bernsteinfirnisses benutt wird, da dasselbe sich in fetten und ätherischen Delen löst, was der ungeschmolzene Bernstein nicht thut. Aether zieht aus dem gepulverten Bernftein einen hellgelben, start riechenden, flebrigen Baljam, den Berzelius (Pogg. Ann. 12. 420) für das hält, was der Bernstein ursprünglich war, aber vielleicht jett ärmer an flüchtigem Del wie ehemals. Die unlöslichen Bestandtheile des Bernsteins mögen sich durch die Länge ber Zeit aus diesem Balfam gebildet, aber allmählig einen Theil desselben so umschlossen haben, daß dessen weitere Beränderung dadurch gehindert worden ist. Man hüte sich vor Verwechselung mit Copal, welcher sich jedoch schon in gewöhnlichem Alkohol löst, während er für Bernstein wasserfrei sein muß.

Vorkommen. Visher sah man den Bernstein als ein Product der tertiären Braunkohle, sogar der ältesten Braunkohlensormation an. So werden Italien, Spanien, Frankreich, England, selbst die Haseninsel nordwestlich Disco bei Grönland (Jahrb. 1868. 700) als Fundorte angegeben. Wan darf bei diesen Angaben dann aber nicht vergessen, daß unter dem Namen alle bernsteinartigen Harze verstanden werden, welche scharf von einander zu scheiden bis jett noch nicht gelungen ist. So kommt bei Lemberg im Sandstein der Kreidesormation mit riesigen Austern ein ausgezeichneter Bernstein in Faustgroßen Stücken vor: er ist noch edler und glänzender als der Preußische, und dustet beim Anzünden auf das seinste. Uehnlich sinden wir ihn im Grünsande von Neu-Fersey. In der Pechkohle des Plänerkalkes von Skutsch bei Riechenburg im Chrudimer

Rreise von Böhmen führt Reuß einen schwefelhaltigen an. Derselbe fand im Gallicischen die Foraminiseren des Wiener Tertiärgebirges. Daubré fand Bernstein im Braunkohlengebirge von Lobsann im Elsaß (Retinit?), Schubert (Abrif Miner. 1853 pag. 282) sogar von der Alp bei Kirchheim an der Teck. Dieß ist nun jedenfalls nicht Product des Bernsteinbaums der Oftseeländer. Wenn es sich daher um die Erklärung des Bernsteins handelt, so nennt man dabei immer das Hauptvaterland: die große norddeutsche Ebene, die Mark, Pommern, besonders die Oftseeländer von Danzig bis Memel. Auch der 24 Meilen lange Angernsee bei Riga lieferte beim Abgraben zum Austrocknen viel Bernstein. Zu Gr. Schönebeck bei Zehdenik und bei Brandenburg fand man 1833 ein großes Lager, und grub Stücke bis 4 % schwer aus. Die pommerschen Bauern graben Winters im Lehm nach Bernstein. Von biesem glaubte Göppert, daß er der Diluvialzeit, der Zeit der Mammuthe in der Alten und der Zeit der Mastodonten in der Neuen Welt angehöre: von Holland über die germanisch-sarmatische Ebene hin durch Sibirien, Kamtschatka bis nach Nordamerika erstreckte sich der Coniferenwald. Ihr Harzreichthum konnte sich jedenfalls mit der Neuseeländischen Dammara australis messen, obgleich deren Zweige und Aeste von weißen Harztropfen so starren, daß fie wie mit Eiszapfen bedeckt erscheinen (Berl. Atab. 28. Juli 1853). hat im Magen des nordamerikanischen Mastodon Reste von Thuja occidentalis gefunden, die der im Bernstein vollfommen gleichen soll. Dann hätte die Bildungszeit des Bernsteins bis an die äußerste Grenze ber Schöpfungsgeschichte heraufgereicht. Doch ist es viel wahrscheinlicher, daß dieser jüngere Bernstein auf secundärer Lagerstätte liegt. In neuern Zeiten fand er sich auch bei Catanea an der Sicilischen Ruste (Jahrb. 1871. ••1), der "im äußern Ansehen mit unserm sehr übereinstimmt, aus-"genommen einige seltene Stude von sapphirblauer, chrysolith= ober hya= "einthartiger Farbe". Die Alten haben ihn wahrscheinlich schon gekannt, aber zu den Steinen gestellt, zumal da auch förmlich schwarze darunter Den berühmtesten Punkt bildet die Samländische Rüste von Pillau nördlich bis zum Dorfe Groß-Hubniken, eine Länge von 3 Meilen. Die Rüste westlich Königsberg und zwischen dem Kurischen und Frischen Haff geht von Nord nach Sub. In der rauhen Jahreszeit, besonders gegen den Winter, peitschen und unterwühlen die Winde die Ruste: die Bernsteinfischer waten hinein, und fangen mit Neten das Bernsteinkraut, mit welchem eine Welle öfter mehrere Pfund Bernstein auf einmal ins Net wirft. Die Rufte von Strandreitern bewacht, war früher jährlich für 10,000 Rthlr. von der Regierung verpachtet, das machte auf den Tag noch nicht 25 Rthlr., während jest die Pacht 200 Athlr. täglich beträgt (3sis 1868. 186), so hat sich die Sache gehoben! Was an Bernstein in jener Gegend, selbst von Bauern beim Pflügen, gefunden wird, muß bei Strafe abgeliefert werden, doch erhält der Finder i des Werthes. Die sandigen Ufer sind stellenweis 150'-200' hoch, und an ihrem Fuße liegt ein schwarzer mit Stücken von Braunkohlen gemengter sehr vitrio-59 *

lischer thonigter Sand, der den Bernstein enthält. Landeinwärts bei Groß-Hubniken und Kraxtepellen sucht man die Schicht durch oberirdische Grabarbeit bis zu 130' Tiefe zu erreichen, jett schritt man sogar zu unterirdischem Abbau vor (Jahrb. 1878. 200): der Landbernstein ist größer als der Seebernstein, an der Oberfläche rauher, und hat die meisten organischen Einschlüsse. Zu diesen sich immer erweiternden Gräbereien kommt jetzt auch noch das Baggern: bei Schwarzenort im Frischen Haff liegen dazu 12 Dampfschiffe bereit. - Als G. Rose (Reise Ural pag. 4) 1829 durch Königsberg fam, sah er bei dem Pächter Douglas einen Vorrath von 150,000 & in einem massiven durch eiserne Thüren verschlossenen Gewölbe aufgespeichert, und in Riften und Körbe nach der Größe der Stücke geordnet. Man hat Tabellen, die bis in das Jahr 1535 hinaufreichen, und nach diesen ist die alljährliche Ausbeute von 150 Tonnen à 80 Berliner Quart sich gleich geblieben. Nach Runge (Ausland 1867. 886) beträgt jest die jährliche Ausbeute 200,000 %, wovon die Hälfte auf das Schöpfen im See kommt, 70,000 % gebaggert und 30,000 % gegraben werden.

Die Größe und der Werth der Stücke ist sehr verschieden: im Berliner Museum befindet sich eines von 13\cdot* Länge, 8\cdot* Breite und 3—6" Dicke, es wiegt 13 \tau 15\cdot* Lth. und 8 Lth. wurden von dem Finder abgeschlagen, derselbe bekam 1000 Rthlr. Belohnung, so daß es auf 10,000 Rthlr. geschätzt ist; es fand sich 1803 in einem Wassergraben auf dem Gute Schlappachen zwischen Gumbinnen und Insterburg. Neuerlich kam ein unansehnlicheres weißes 20 \tau schweres für 2000 Rthlr. bei Cammin angekaustes dazu. Auch Plinius erwähnt eines Stückes von 13 \tau (à 24 Lth.): maximum pondus is glebae attulit XIII librarum. Das Museum von Madrid soll eines von 8 \tau besitzen. Für den Handel werden sie in 5 Klassen gebracht:

- 1) Sortiment 0,8 p. C., Stücke von 5 Loth und darüber;
- 2) Tonnenstein 9,6 p. C., 30—40 Stücke auf 1 % gehend;
- 3) Fernit 6 p. C., kleine reine Stude von 1-2 Cubikzoll;
- 4) Sandstein 64,7 p. C. bildet noch kleinere Stücke;
- 5) Schluck 18,9 p. C. heißt der unreine Sandstein.

Sandstein und Schluck, sowie der Abgang beim Dreher dient größtenstheils zur Destillation der Bernsteinsäure, welche officinell ist, und der Rückstand gibt das Colophonium succini zur Bereitung des Bernsteinsfirnißes und Bernsteinlacks. Aus dem Tonnenstein und Fernitz werden hauptsächlich Perlen gemacht, die bei den Negern, Südseeinsulanern und Ostasiaten den reißendsten Abgang sinden. Das Sortiment geht meist roh nach Constantinopel, wo es zu Pfeisenspisen verarbeitet wird, weil die Türken glauben, dieselben nähmen keine ansteckenden Stosse auf: eine große Spize von milchweißem Bernstein ohne Flecken und Abern soll daselbst mit 40—100 Kthlr. bezahlt werden. Daher wechselt denn auch der Werth von 30 Pfennig dis auf mehrere hundert Thaler für 1 A.

Dieser Handel mit Bernstein ist uralt, und geht noch heute nach Jahrtausenden seinen Landweg über Breslau und Odessa nach Constantinopel.

Jene kalten Gegenden Germaniens würden für die südlichen Bölker wenig Reiz gehabt haben, wenn sie nicht mit diesem kostbaren Product bevorzugt wären. Und gerade ber Bernstein gibt uns einen ber schönften Beweise, wie weit schon alte Bölker herum kamen. Bei den Griechen wird er bereits mit den Dichtungen und Mythen über die ältesten Nationalgötter in Berbindung gebracht. Die Mythe bezeichnet ihn als Thränen der Schwestern des Phaeton, Sohn des Sonnengottes, der mit dem Wagen seines Baters fast die Erde verbrannt hätte. Im Westen heruntergeschleubert beweinten ihn seine Schwestern, die Heliaden, und von den mitleidigen Göttern endlich in Bäume verwandelt, hörte der Strom ihrer Thränen noch nicht auf, er wurde zu Bernstein. Bei Homer Odyss. 15. 459 bietet ein Phönizischer Schiffer "eine Goldkette, durchreiht mit n'déxtoois", zum Verkauf. Schon Pytheas von Massilia 340 a. Ch., ber nach Brittannien und Thule kam, scheint auch diese Gegenden besucht zu haben: denn nach ihm heißt es bei Plinius 37. 11, der Bernstein werde gefunden bei den Guttonibus (Gothen) Germaniae genti accoli aestuarium Oceani, Mentonomen nomine, spatio stadiorum sex millium: ab hoc diei navigatione insulam abesse Abalum (das Preußische Paradies, Fischhausen, ein Versammlungsort seit Urzeit, weil es fruchtbar ist gegen die öde Rüste): illuc vere fluctibus advehi, et esse concreti maris purgamentum: incolas pro ligno ad ignem uti eo, proximisque Teutonis vendere. Die Teutonen werden hier zum ersten Male erwähnt. Zu Plinius Zeit wußte man ganz gewiß, wo der Bernstein herfam: certum est gigni in insulis septentrionalis Oceani, et a Germanis appellari glessum (Glys schwedisch). Die Stelle lag 600,000 Schritte à 5', also über 100 Meilen, nördlich von Carnutum in Pannonien (Gegend von Pregburg), was vortrefflich auf Königsberg stimmt. Julianus, der dem Nero ein Gladiatorenspiel besorgen sollte, schickte einen römischen Ritter expreß hin, und dieser brachte so ungeheuer viel mit: ut retia arcendis feris, podium protegentia succino nodarentur: arma vero, et libitina (Todtenbahren), totusque unius diei apparatus esset e succino. "Ein kleines Menschenbildniß von honiggelbem Bernstein war dem Römer lieber, als ein lebendiger Mensch. Die Spielwürfel aus dem reinen Bernstein sind so weiß, wie die beinernen." Wie sie aus Bergkrystall Rühlkugeln, so machten sie aus Bernstein Riechkugeln. In ben Gräbern wird er oft gefunden, bei Naneslen in Schlesien gibt Göppert (Arch. Anthropol. 1867. II. 111) gegen 2 Ctr. an. Vieler von dem sogenannten Bernstein aus den Gräbern muß mit Vorsicht aufgenommen werden: so kommen bei Hallstadt in den dortigen mittelalterlichen Gräbern große Ringe, sogenannte Spindeln vor, die innen einen Strohhalmbicken kreisförmigen Kanal haben, der sich nicht anders als durch Guß um einen fremden Gegenstand erklären läßt. Heute werden die klaren Sorten von der sogenannten Kunstfarbe am höchsten geschätzt: man schleift sie mit Trippel auf Bleischeiben, und gibt ihnen durch Reiben in der Hand Glanz. Durch vorsichtiges Glühen und Kochen in Leinöl wird er besser

gemacht. Der nachgemachte aus Terpentin, Gummi, Gummilack zergeht schon in bloßem Wasser. Der Bernstein im Libanon gehört zum

Refinit.

Als eine gelbliche Erde häufig in der norddeutschen Braunkohle, und wegen ihrer Aehnlichkeit mit Bernstein Bernerde von Werner genannt. Hatchett (Philos. Transact. 1804. 402) sand ihn in der Braunkohle von Bovey in Devonshire, meinte er sei aus Harz und Asphalt zusammengesetzt, nannte ihn daher Retinasphalt (hyrivy Harz), was Breithaupt in Retinit verkürzte. Haug's Résinit. Er führt uns in das Heer harz-

artiger Dinge, die in allen Formationen gefunden werden.

Sehr spröde Körner meist in Braunkohle eingesprengt, außen gewöhnlich erdig, innen aber muschelig und glänzender als Bernstein. Lichte gelblichweiße Farbe und auch das Gewicht 1,08 des Bernsteins, wenn er nicht verunreinigt ist. Verbrennt mit aromatischem Geruche, wird vor dem Schmelzen erst clastisch wie Cautschuk. Daß wir es hier mit bernsteinartigen Producten zu thun haben, lehrt gleich der erste Un= blick. Aber Retinit ist im Alkohol löslicher als Bernstein: Hatchett gibt bei den Englischen 55 p. C. lösliches Harz, 41 unlösliches und 3 erdige Theile. In der Braunkohle von Cap Sable an der westlichen Küste von Maryland kommen Stücke bis zu 5 Zoll Durchmesser vor (Dr. Trooft Gilbert's Ann. 1822. Bb. 70. 297), undurchsichtig gelb, graubraun, 1,07 Gew., wenn kein Schwefelkies darin ist, der ihn schwerer macht. Mit 55,5 in Alkohol löslichen und 42,5 unlöslichen Theilen. In der Kohle auf der Haseninsel pag. 930 bei Grönland, selbst im Schwerspath bei Glücksbrunn liegt Retinit eingesprengt. Sehr häufig findet man in den Braunkohlenbrüchen im Stadtgraben von Halle an der Saale, bei Langenbogen, bei Altenburg 2c. klare braungelbe Harzstücke eingesprengt, wovon sich nach Buchholz 91 p. C. in Alkohol lösen. Sie gleichen auffallend den Harzen in der Braunkohle von Meyersdorf in Niederöstreich. Dagegen kommen in der Moorkohle des Grünsandes von Walchow (Walchowit) und Obora bei Boskowit nördlich Brünn in Mähren sehr reine runde Klumpen von Faust- bis Kopfgröße vor, stellenweis gelb, meist aber graulich gelb und geflammt wie Rugeljaspis, und stärker glänzend als Bernstein. Schrötter (Bogg. Ann. 59. 61) bekam unter den Destillationsproducten Ameisensäure. Alkohol zieht 1,5 p. C. wohlriechendes Harz aus, Naphtha selbst bei der Siedhitze nur wenig, concentrirte Schwefelfäure löst ihn dagegen schon in der Kälte: C12 = 80,4, H9 = 10,7, O = 8,9. Es ist das ansehnlichste unter den fossilen Harzen, und dürfte in Beziehung auf Menge und Größe selbst den Bernstein noch über-Durch Glanz und honiggelbe Farbe prangen die Körner in der Quaderkohle von Uttigsdorf, die aber trot ihrer Bernsteinähnlichkeit keine Bernsteinsäure geben sollen. Der Highgate Resin (Copalin) liegt im alttertiären Thone der Highgate Hills bei London. In der berühmten Woodwardischen Sammlung, die mit großer Sorgfalt zu Cambridge auf-

bewahrt wird, findet sich schon ein Stück aus den Thongruben bei 38lington. Die amorphe, hellgelbe bis dunkelbraune Masse erinnert sehr Gew. 1,04. Erhitt verbreitet es einen aromatischen an Walchowit. Geruch, schmilzt ohne sich zu zersetzen. Alkohol löst wenig. nur 2,7 Sauerstoff, dagegen 11,7 H und 85,4 C. Siegburgit Jahrb. 1875. 128 bildet im Braunkohlensande von Siegburg bei Bonn knollige tiefgefurchte Concretionen, innen von lichtgelber Farbe, Barte 2, beim Berbrennen mit aromatischem Gernch, mit 85,1 Rohle. Rofthornit Jahrb. 1871. 561 bildet in der tertiären Rohle bei Klagenfurt granatbraune Linsen, die sich mit dem Fingernagel ripen lassen, 84,7 C, 11,1 H, Bernerde nennt man in Nordbeutschland gelbliche Moorkohle, welche von wohlriechenden Harzen durchzogen mit angenehmem Geruch Ihrer Consistenz nach gleicht sie der Wachskohle. Im Lehm der Mark (Kreuzberg bei Berlin) rührt sie nicht selten von verwittertem Bernstein her, was die Arbeiter mit Wohlgefallen in ihren Pfeisen rauchen. Von mineralogischer Bestimmung fann da nicht mehr die Rede sein. In der Hartithaltigen Braunkohle pag. 928 kommt zu gleicher Zeit ein weißes Harz (Hartin C20 H17 O2) vor, was Schrötter (Hogg. Ann. 59. 40) mit Steinöl ausziehen und frystallisiren lassen konnte. Aether zog dagegen ein Alpha= und Betaharz aus. Aehnlich verhält sich der Jau= lingit, Harzsubstanzen in der Braunkohle von Jauling bei St. Beit (Sitber. Wien. Akab. 1855. XVI. 866); der schwärzlich braune Piauzit aus der Braunkohle von Piauze in Krain; der derbe hyacinthrothe Frolyt von Oberhart bei Gloggnitz. Ensoretin wurde von Forchhammer mit Alkohol aus fossilem Fichtenholz ausgezogen. Ambrit bildet Ropfgroße, gelbe flare Stude zu Auckland auf Reujeeland, und konnen daber leicht mit Dammaraharz verwechselt werden, aber unlöslich in Alkohol, Uether, Benzin 2c. Bogbutter (Butyrit) aus irländischem Torf, nähert sich dem Ambrit, riecht aber urinös, ist zerreibbar, und schon in heißem Wasser löslich. Nauckit (Jahrb. 1860. 200) heißt ein krystallisirtes Harz, was sich bei Crefeld aus altrömischem Bech gebildet hatte. Tasmanit (Jahrb. 1865. 460) von Tasman bildet kleine harzige röthlichbraune Linsen in einem sehr blättrigen bituminojen Schiefer. Härte 2, Gew. 1,8. Enthält 79,3 C, 10,4 H, 4,9 O und 5,3 Schwefel. Der Trinkerit (Jahrb. 1870. 770), größere derbe, hyacinthrothe Massen mit parallelen Sprüngen, und starkem Fettglanz in den ältern eocenen Süßwasserab= lagerungen von Istrien enthält ebenfalls 4,7 S. In der

Steinkohle sind die ausgeschiedenen Harzproducte zwar seltener, aber sie kommen vor: Middleton it von Middleton und Newcastle mit Harzsglanz, röthlichbraun, tief roth durchscheinend. An der Luft sich schwärzend. Gew. 1,6. C²⁰ H¹¹ O (Johnston Philos. Mag. 1838. XII. 201). Bildet dünne Lagen oder gerundete Knollen zwischen Steinkohlen. Scleretinit (Mallet Philos. Mag. 1852. IV. 201) aus der Steinkohle von Wigan, braunschwarz und röthlich durchscheinend, C¹⁰ H⁷ O. Es läßt sich bei solchen Dingen freisich nicht entscheiden, ob es ursprünglich Harze ober

nur später verhärtete Dele waren. In Sammlungen verhärten die Sachen häusig. Ein interessantes Beispiel liesert der Krantit aus der Braunstohle von Lattorf bei Bernburg, wo er in großen Massen vorkommt. Darin liegen zizenförmig gerundete Absonderungen, die da zeigen, daß die Masse wie Harz gestossen ist. Er hat wie der Retinit eine schöne honiggelbe Farbe, läßt sich aber wie Kautschut drücken. Erst an der Luft wird er hart, C¹⁰ H⁸ O (Journ. prakt. Spem. 76. 18.). Bei Brüsterort an der Nordwestspize des Samlandes bringen die Taucher aus dem Grunde der See Stücke mit runzeligsbröcklicher Kruste hervor, worunter eine völlig weiche elastische Masse von 0,934 Gew. sitt, die an Krantit erinnert, und wohl für "unreisen Bernstein" gehalten ist, Jahrb. 1873. 1873.

Guayaquil in Columbien "ein mächtiges Lager". Von hellgelber Farbe, Gew. 1,09, in Alkohol mit gelber Farbe leicht löslich 15 Sanerstoff, 8 Wasserstoff, 76,7 Kohlenstoff. Berenges lit aus der Provinz St. Juan de Berengela, wo er in so großen Mengen vorkommt, daß er in dem Guano-Hasen von Arica in Süd-Peru zum Kalfatern der Schiffe gebraucht wird, da er die merkwürdige Eigenschaft hat, geschmolzen schmierig zu bleiben. Dunkelbraun mit einem Stich ins Grün, gelber Strich. Im kalten Alkohol löslich $C_{40} = 72$, $H_{81} = 9,1$, $O_{8} = 18,8$. Scheint mehr zu den Weichharzen zu gehören.

Michtfossile Karze

unterscheidet der Botaniker dreierlei: Hart-, Weich- und Federharze. Die Feberharze (Kautschut und Guttapercha) werden im Milchsafte verschiedener Pflanzen angetroffen; Kautschut ohne Sauerstoff in der Siphonia elastica; Guttapercha in Isonandra Gutta wird erst durch Erwärmen stark elastisch. Weich harze sind schmierig, wie z. B. der Vogelleim. Ru den Hartharzen gehört vor allen das Fichtenharz, aus welchem durch Entfernung des flüchtigen Dels das Colophonium (Geigenharz) dargestellt wird. Der Mastix von Pistacia lentiscus soll die Zusammensetzung des Bernsteins haben. Besonders aber verdient der Coval, hauptsächlich von Hymanäenarten in Guinea stammend, der in großen Mengen im Handel vorkommt, ins Auge gefaßt zu werden. Derselbe hat ein auffallend bernsteinartiges Aussehen, nur ist er klarer und durchsichtiger. Er findet sich oft in Flußanschwemmungen, wie Bernstein, und hat da schon Veränderungen erlitten. Nach Martius kommen an den Pfahl= wurzeln der Hymanaea curbaril einer brasilianischen Leguminose Klumpen von 6-8 % Schwere vor, sie sollen aber nie Insekten enthalten. Dagegen trifft man an der südafrikanischen Ruste Copale, die von Insekten Manche davon sehen sogar nach der mitvorkommenden rothen wimmeln. Erde halbfossil aus. Ich habe z. B. ein Stück von 1 Cubikzoll vor mir. worin wenigstens 200 kleine Ameisen sitzen, ganz wie im Bernstein. Wenn die Fundorte richtig sind, so würde nicht blos der ostindische Copal, der

aus der Vateria indica fließt, Insetten einschließen. Jedenfalls zeigen diese Harze, die ebenfalls in Weingeist nicht oder doch nur schwer löslich sind, wie leicht man durch das äußere Ansehen irre geführt werden kann. Schrötter (Pogg. Ann. 59. 70) hat die Analyse mehrerer zusammengestellt, um chemisch darzulegen, daß Bernstein und Retinit ebenfalls Harze seien, und daß die Veränderungen, welche sie erlitten haben, sich weit mehr auf ihre nähern Bestandtheile, das ist auf die Art und Weise, wie die Atome ihrer Elemente sich unter einander verbunden haben, als auf die quantitativen Verhältnisse derselben erstrecken:

	\mathbf{C}	\mathbf{H}	O
Retinit	12	9	1
Bernstein	10	8	1
Copal	10	9	1
Mastix	10	8 .	1
Elemiharz	10	8	1
Fichtenharz	8	6	1
Dammaraharz	16	13	1

Copalfirniß ist sehr wichtig, aber viele Copale muß man, ehe sie in Alkohol und Terpentinöl geköst werden können, vorher wie den Bernstein schmelzen. Mehrere Handelswaare zeigt auf der Oberstäche kleine sechsseitige Warzen, eine Gänsehaut, die nach dem Gesetz der Bienenswaben neben einander stehen, und deren Entstehung ich mir nicht erstlären kann.

4. Organijge Salze:

Außer Kohlen, Bitumen und Harzen kommen endlich noch Salze mit organischen Säuren vor, die ebenfalls nicht dem Steinreiche als solchem angehören, obgleich sie im Schoose ber Erbe sich theilweis erzeugt und erhalten haben. Wie leicht das möglich war, erklären nicht blos die Anhäufung von Pflanzenstoffen, sondern auch die thierischen Reste, wie sie noch bis in die historische Zeit herauf besonders an Meerestüsten sich ablagern. Man darf nur das Gnano anführen, worin Bauquelin und Rlaproth (Beitr. IV. 200) nicht blos ogalsauren Kalk, sondern auch concrete Harnsäure als wesentlichen Bestandtheil angeben. Nach Humboldt bedeutet Huanu (die Europäer verwechseln immer Hua mit Ina und u mit o) in der Sprache der Inca Mist. Die Guanoinseln und Klippen befinden sich alle zwischen dem 13ten und 21sten Grad südlicher Breite, wo es nicht regnet, und wo sich der Mist der Pelicane, Flamingos, Möven, Taucher 2c. bis 120' Mächtigkeit anhäufen konnte. Bei Arica verbreitete die kleine Isla di Guano einen solchen fürchterlichen Gestank, daß die Schiffe beghalb sich der Stadt nicht ganz zn nähern wagten, ja selbst auf dem Meere mußte der Schiffer niesen, wenn er einem Guanero (Guano-Fahrzeuge) begegnete. Seit der Regierung der Incas ist Guano ein wichtiges Object der Staatswirthschaft, die Küste von Pern wäre ohne diesen Mist unbewohnbar. Ja jett ist sogar die Bodencultur

Europas davon abhängig geworden. Auf den drei Chincha-Inseln 2 Meilen westlich Bisco etwa 14° süblicher Breite liegen ungefähr 12 Millionen Tonnen à 20 Ctr., und davon sind 1840—1860 bereits 3 Millionen ausgeführt (Reise der österreich. Fregatte Novara 1862. III. 212). Bis jeht ist zwar hauptsächlich nur die nördliche Insel in Angriff genommen, allein schon den jehigen Bedarf können die Inseln nicht lange mehr des sriedigen, in dieser Beziehung wurde früher viel übertrieben (Bronn's Jahrb. 1859 202). Es gibt freilich noch andere Borräthe, aber sowie sie in Angriff genommen werden, ziehen sich die Bögel auf einsame unzugängslichere Felsen zurück. Der Africanische Guano südlich Arabien ist nicht so gut. Der Unterschied der Sorten, frische und alte, feuchte und trockene 2c. machen unsern Dekonomen viel zu schaffen (Compt. rend. 1860. L. 2017).

Sonigstein.

Schon lange bekannt, Born hielt ihn für krystallisirten Bernstein, andere sür Gyps mit Bergöl angeschwängert. Werner gab ihm den passenden Namen nach seiner honiggelben Farbe (Bergm. Journ. 1789. II. 1, pag. 395), den Hauh in Mellite übersetzte: Melichronharz. Die Braunstohle von Artern in Thüringen war lange der einzige Fundort, jetzt sind sie auch ausgezeichnet in der Steinkohlensormation von Tula gefunden. So bernsteinartig sie auch aussehen mögen, so sind sie doch alle krystalslistet, und zwar im

4gliedrigen Krystallsystem. Die glänzenden um und um gebildeten Oktaeder haben nach Kupfer 93° 6' in den Seiten= und 118° 14' in den Endkanten, folglich

 $a = \sqrt{1,795}$, lga = 0,12703.

Thre etwas krummen Flächen eignen sich nicht zu scharfen Messungen. Das Oktaeder hat einen versteckten, jedoch gut erkennbaren Blätterbruch, ist aber meist verletzt, zellig und mit fortificationsartigen Absonderungssstächen bedeckt. Doch selbst die zerfressensten und mit Kohlenmulm durchzogenen zeigen Spuren glänzender Krystallflächen. Auch kleine Abstumpszungen der Ecken kommen hin und wieder vor: die zweite quadratische Säule a: Sa: Soc häusiger als die stark gewöldte Geradendsläches: c: Sa: Sa. Negative optische Are, das schwarze Kreuz öffnet sich, so bald die Arenebene ac mit der Polarisationsebene zusammensällt. Jenzsch beschreibt sie daher geradezu als optisch zweiarig. Wenn die Breithauptsschen Störungen pag. 139 regesmäßigen Einsluß hätten, so könnte auch einer Arenebene ac häusig wahrnehmbare Grenze Zwillingssebedeutung haben.

Honig= bis wachsgelb, halbdurchsichtig, Härte 2, Gew. 1,59. Harzglanz. Wenig spröde, starke doppelte Strahlenbrechung. Göppert fand Coniferenzellen darin eingeschlossen.

Vor dem Löthrohr brennt er nicht, sondern wird schnell schneeweiß, darauf schwarz und zulett abermals weiß. Diesen Rückstand farbt Ko-

baltsolution schön blau, wie reine Thonerbe. Wegen des Weißbrennens hielt man ihn aufangs für Gyps, bis Klaproth 1799 (Beitr. III. 114) die Pflanzensäure darin nachwies, welcher er den Namen Honigsteinsäure (Acidum melilithicum) = C4 O8 gab, kurz Mellithsäure, die mit Dral= fäure in nächster Verwandtschaft steht. Nach Wöhler (Pogg. Ann. 7. 200) enthalten sie

41,4 M, 14,5 \tilde{A} 1, 44,1 H, etwa \tilde{A} 1 M3 + 18 H. Liebig nahm die Honigsteinsäure als eine Basserstoffsäure

 $C^4 O^4 H = C^4 O^3 + H O$, gibt die Formel Äl $\overline{M}^3 + 15 H$.

Honigstein löst sich in kalter Salpetersäure in großen Stücken, bleibt dabei durchsichtig, nur bleiben Flocken zurück, die sich aber später vollkommen lösen. Die Verbindung ist so schwach, daß kochendes Wasser nach mehreren Stunden aus dem Pulver einen bedeutenden Theil der Honigsteinsäure auszieht, so wurde Klaproth auf die Entbeckung ber Säure geführt, die erst jest kunstlich erzeugt worden ist (Jahrb. 1873. 828): aus Kohle entsteht durch Oxydation vermittelst Uebermanganfäure in alkalischer Lösung Mellithsäure Ce (COOH)6. Gegenwärtig behandelt man den Honigstein mit Ammoniak, zersetzt das gebildete honiasteinsaure Ammoniak durch salpetersaures Silberoryd, und das honiasteinsaure Silberoxyd durch Salzsäure. Die Honigsteinsäure frystallistet dann in farblosen, luftbeständigen, scharfsauren Nadeln.

Hauptfundort ist die Braunkohle von Artern am Riffhäuser, wo er gerade nicht selten und zwar bis zu zollgroßen Kryftallen vorkommt. Volger gibt ihn auch als zarten honigfarbigen Anflug in der Braunkohle von Dransfeld an. Reuß (Leonhard's Jahrb. 1841. 240) erwähnt rindenund plattenförmige Ueberzüge, selten in höchst verzogenen Oftaebern aus der Braunkohle von Luschitz südlich Bilin in Böhmen. Derselbe beschlägt sich an der Luft mit blaßgelbem Mehle, was man auch bei dem von Artern findet. Glocker (Erdmann's Journ. prakt. Chem. 36. ..) hat Haufwerke kleiner Oktaeder in der Moorkohle von Walchow, wo der Retinit so ausgezeichnet vorkommt, gefunden. Kokscharow beschreibt strohgelbe Krystalle von Nertschinst und Tula. Hier beim Dorse Malowka scheint

es älteres Rohlengebirge zu sein.

Carolathin (Sonnenschein Zeitschrift Deutsch. Geol. Gesellsch. V. 228) aus ben Steinkohlen zu Zabrze bei Gleiwit in Oberschlesien, honigsteinähnliche Trümmer in den Kohlen bildend, Härte 2-3, Gew. 1,5. Berglimmt vor dem Löthrohr ohne Flamme und läßt 47,25 Al und 29,6 Ki zurück. Das Uebrige ist eine Huminartige Substanz von 19,4 C, 2,4 H und 1,3 Sanerstoff.

Oxalit

mit dunkel strohgelber Farbe wurde von Sack 1817 in der Braunkohle auf der Johanniswiese von Gr. Almerode in Hessen entdeckt, bald dar= auf aber deutlicher in der Moorkohle vor Kolosoruk bei Bilin, und von Breithaupt (Gilbert's Ann. 1822, Band 70 pag. 426) Eisenresin genannt, weil man ihn für honigsteinsaures Eisen hielt. Doch zeigte Rivero (Ann. Chim. Phys. 1821. tom. 18. pag. 207), daß es vralsaures Eisen sei und nannte es Humboldtin, Leonhard Humboldtit, Hauy Fer oxalaté, Phillips Oxalate of Iron.

Es ist das 2te Mineral, worin eine organische Säure nachgewiesen ist, und nimmt deßhalb unsere Ausmerksamkeit in besonderen Anspruch, obgleich es an sich nicht blos zu den Seltenheiten gehört, sondern auch wenig hervorstechende Kennzeichen hat. In Böhmen höchstens in nadelförmigen Krystallen, die Haup für 4gliedrig hielt. Meistens bildet es nur traubige, plattige Ueberzüge, die ins Erdige übergehen, und dann wegen ihrer och ergelben Farbe leicht mit Brauneisenocker verwechselt werden können, aber das Gewicht beträgt nur 2,2.

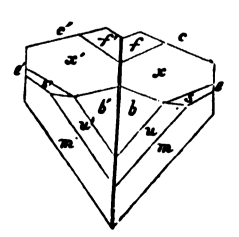
In der Flamme schwärzt er sich sogleich und wird dann roth und magnetisch. In Säuren löslich, von Alkalien wird er zerlegt, indem sich Eisenorydul mit grüner Farbe abscheidet, welche bald ins Rothbraune übergeht. Nach der sorgfältigen Analyse von Rammelsberg (Pogg. Ann. 46. 201) besteht er aus

2 Fe G + 3 H mit 41,1 Fe, 42,4 G und 16,5 H.

Dagegen hat Berzelius geltend zu machen gesucht (Pogg. Ann. 53. 600), daß er kein bloßes Eisenorydulsalz sein könne, sondern wenigstens einen Theil Eisenoryd enthalten müsse, da Eisenorydulsalze, Jahrtausende hindurch mit der Erdseuchtigkeit in Berührung, nothwendig in Orydsalze übergehen müßten. Indeß zeigte Rammelsberg, daß nicht bloß das Verhalten zu Alskalien auf Eisenorydul hinweise, sondern er mischte auch Pulver mit klarem frischbereitetem Schweselwasserstoff, es entstand durchaus keine Trübung, was geschehen müßte bei Gegenwart von Eisenoryd in Folge von ausgeschiedenem Schwesel. "Außerdem ist Oralit ohne Zweisel eine sehr neue Vildung "in den Braunkohlen der Tertiärsormation des nördlichen Böhmens."

Oxalfäure pag. 675, durch ihre Zusammensetzung der Honigsteinsäure so nahe stehend, stammt jedenfalls hier aus dem Pflanzenreiche, ob sie gleich auch bei der Kaliumbereitung als Nebenproduct aus rein unorganischen sich en Substanzen gewonnen wird, und sie in sofern zwischen organischen und unorganischen Säuren mitten inne steht. Sie ist nicht bloß die allgemeinste Pflanzensäure, die übrigens auch im Thierreiche vorkommt, sondern auch wohl die stärkste organische Säure überhaupt. Daher darf es uns nicht verwundern, sie hier im Braunkohlengebirge noch anzutreffen.

Ozaljaurer Ralt (Whewellit) wird von Brooke (Phil. Mag. Juniheft



1840) in kleinen meist Zwillingskrystallen auf Kalkspath sixend, der wahrscheinlich von Ungarn stammt, beschrieben. Nach beistehender von Miller (Elem. introd. to Mineralogy pag. 626) entlehnten Horizontalprojection gehört er dem 2 + lgliederigen Systeme an: Säule m = a: b: oc macht vorn 100° 36', ihre scharfe Kante wird durch 100° 36', ihre scharfe Kante wird durch 100° 36', ihre scharfe Kante wird durch

dere Schiefendsläche $e = a : \infty b : c$, welche die Zwillinge gemein haben, macht vorn in Kante $e/m = 128^{\circ} 2'$; die hintere Gegensläche $c = \infty a : \infty b : c$ macht in $c/e = 109^{\circ} 28'$; $s = a : \frac{1}{3}b : \frac{1}{2}c$, $x = \infty a : b : c$, $f = a' : b : \frac{1}{2}c$, $u = a : \frac{1}{2}b : \infty c$. Flächen $c = a : \frac{1}{3}b : \frac{1}{3}c$, $u = a : \frac{1$

Kleesaurer Kalk sehlt vielleicht in keiner Pflanze, er ist in Wasser, selbst in Essighaure nicht löslich, durch Glühen verwandelt er sich in kohlensauren Kalk. Daher würde es nicht überraschen, wenn er sich dereinst in größern Mengen wenigstens im Braunkohlengebirge vorfinden sollte. Conistonit soll kein Mineral sein, und Thierschit (Erdmann's Journ. prakt. Chemie 60. 50) auf den cannelirten Marmorsäulen des Parthen non dankt den lebenden Flechten die Oxalsäure.

Gebirgsarten.

Darunter versteht man entweder Gemische einzelner Mineralspecies oder Anhäusung eines Minerals in solcher Masse, daß förmliche Gesbirge entstehen. Die Sache Bringt es mit sich, daß zwischen Gebirgsarten und Mineralen keine seste Grenze gezogen werden kann. Gewöhnlich bilden die Gedirgsarten das Muttergestein der Minerale. Doch stellen sich dabei allerlei Schwierigkeiten ein, die man nicht immer gehörig überswinden kann. Man hilft sich da, so gut es eben geht. Jedenfalls muß ein gebildeter Mineraloge auch mit diesen Gedirgsarten vertraut sein, zusmal da sie für die emphrischen Kennzeichen die größte Bedeutung haben. Da jedoch die Gedirgsartenlehre (Petrographie) heutiges Tages einen wesentlichen Theil der Geognosie bildet, so will ich hier nur einige Ansbeutungen machen (Epochen der Natur pag. 112). Die Eintheilung beruht hauptsächlich auf solgenden drei Gesichtspunkten:

1) Db chemisches Product ober mechanischer Niederschlag.

Die chemischen Producte sind natürlich fester bestimmbar als das zufällig mechanisch zusammengestözte oder durch Zertrümmerung und Versänderung entstellte Schlamms, Sands und Schuttgebirge. Und von den chemischen Producten sind die auf heißem Wege gebildeten wieder viel wichtiger, als die auf nassem Wege ausgeschiedenen. Wan hält in dieser Hinsicht dreierlei auseinander:

Feuer-, Wasser-, Metamorphische-Gesteine.

Luft hat nur wenig zur Felsenbildung beigetragen. Sie dient zur Erzeugung der Gebirgstrume, die den Felsen vor weiterer Zerstörung schützt. Kann man auch die drei Gruppen nicht scharf scheiden, so ist doch an der Bildungsweise nicht zu zweifeln. Eine eigenthümliche Mittelsstellung hat das metamorphische Gestein. Die Metamorphose ist eine doppelte: Feuergesteine wie der Granit zersallen durch Einwirfung von Wasser und Luft zu Grus, der durch Infiltrationen wieder sest zussammenbäckt; Wasserniederschläge wurden durch Feuer erhitzt und nahmen so ein krystallinisches Gesüge au, wie viele Schiefer der Alpen.

2) Structur und Textur bezogen auf Felsen und Minerale.

Die Mineraltextur ist körnig (Granitisch), dicht (Grundmasse), porsphyrisch (die Vermischung von beiden). Auch kommt es wesentlich darauf an, ob die Minerale sich im glasigen (vulkanischen) oder frischen (urgebirgischen) Zustande befinden. Die Felsstructur ist massig oder gesichichtet; compact oder porös. Die porösen haben eckige (Schlacken) oder runde Hohlräume (Mandelsteine). Diese Höhlungen sind frei oder mit fremdartigen Substanzen ausgefüllt. Alles das bestimmt den Namen einer Felsart.

3) Mineralspecies = Combination.

In dieser Hinsicht unterscheidet man einfache und gemengte Gesteine. Die Mengung ist willkürlich und hat keine Grenze, doch pflegt man auch

hier gern auf ein Mineral das Hauptgewicht zu legen.

Da man bei der Aufzählung kein rechtes Princip sesthalten kann, so ist es gut, auf das Alter und die Bedeutung der Gesteine in Beziehung auf Häufigkeit Gewicht zu legen. Im Urgebirge zeigt sich hauptssächlich der Gegensatz von Körnigen und Porphyrischen; höher geht das allmählig ins Dichte und Mandelsteinige über. Basalt und Klingsteine leiten das Glasige ein, was sich dann in den jüngsten Trachyten und Laven zu förmlichen Gläsern ausbildet. Nach und nach verlieren die Massen au mineralischem Charakter, und gehen zuletzt ganz im Flözgebirge auf. Folgende acht Gruppen A bis H werden das darlegen.

A. Frische körnige Gesteine.

Man kann darunter alle geschichteten und ungeschichteten Silicate bezgreisen, in denen sich die einzelnen Mineraltheile sicher von einander sondern lassen. Sie gehören hauptsächlich dem ältesten Gebirge an, und haben sich wahrscheinlich trot des frischen Ansehens auf heißem Wege gebildet. Dennoch schließen sie mechanisch Flüssigkeiten ein. In der Bezurtheilung darf man nicht übersehen, daß die Temperatur, bei welcher ein Körper sür sich erstarrt, niemals derzenigen gleiche, bei welcher er aus seinen Lösungen sest wird (Bunsen, Zeitschr. deutsch. geol. Ges. 1861. XIII. 61).

a) Feldspath herrscht vor.

1: Granit.

Feldspath überwiegt, Glimmer wenig aber sichtbarer als Duarz: alle drei liegen körnig nebeneinander und können scharf von einander geschieden werden. Es ist das häusigste, älteste und krystallinischste aller Gebirgsarten. Obgleich der Name von granum das Korn entlehnt ist, so kommt er doch nicht bei den Alten, noch nicht einmal bei Agricola vor. Er verschwimmt hier unter marmora und saxa. Erst

Cäsalpinus (de metallicis 1596 lib. II cap. 11) entlehnte ihn von italienischen Künstlern; Hill (History of Fossils 1748 pag. 498) und Guettard (Mém. sur les Granites de France 1751) führten ihn in die Wissenschaft ein. Daher verliert er sich bei Wallerius (Mineralr. 1750 pag. 196) noch unter den Felssteinen.

Nach G. Rose (Zeitschr. beutsch. geol. Geselsch. I. 102) kommt außer Kalisselbspath öfter noch Oligoklas pag. 279 von röthlicher, grünlicher, gelbslicher, weißer Farbe mit Zwillingsstreisen vor. Neben weißem Kalisstellt sich auch schwarzer Magnesiaglimmer ein. Der krystallinische Quarzschließt viel Flüsssigkeit ein, muß sich daher unter hohem Druck erzeugt haben. Hornblende sehlt nicht ganz, doch sobald sie in größerer Wenge eintritt, nennt man das Gestein Spenit. Turmalin, Granat, Zirkon, Dichroit, Gadolinit, Orthit 2c. und viele andere Minerale bilden darin hin und wieder untergeordnete Gemengtheile. Man kann hauptsächlich zweierlei unterscheiden:

porphyrischen Granit, worin sich eine körnige Grundmasse zeigt, in welcher die großen weißen Karlsbader Zwillinge in Menge zersstreut liegen. Seine kühnen plumpen Felsenmassen sieht man schön auf der Badischen Seite des Schwarzwaldes; die Sudeten, das Erz= und Fichtelgebirge, die Roßtrappe auf dem Harze 2c. zeigen ihn in besonderer Schönheit. Die Farbe vorherrschend grauweiß und selten mit Oligoklas. Er geht über in den

gleichkörnigen Granit (Granitit) mit fleischrothem Feldspath und deutlichen Oligoklas von anderer Farbe. Sein Korn ist bald gröber, bald feiner. Gehört mit zu den schönsten Gesteinen, welche wir kennen. Auf Gängen und in kleinen Stückgebirgen bilden sich öfter sehr grobkörnige feldspathreiche Partieen aus (Ganggranit). Da zeigen sich auch krystallinische Massen, wo die Blätterbrüche in großer Flucht ausshalten; nehmen dieselben hohle Quarzkrystalle in paralleler Stellung auf (Mursinsk), so hat man das Schriftgranit (Pegmatit) genannt, weil senkrecht oder schief gegen die Quarzsäulen geschnitten schriftartige Züge hervortreten.

Protogin nannte Jurine in Genf (Mineral. Tascenbuch 1807. 10) ben Granit des Mont-Blanc, worin der Glimmer durch chloritischen Talk vertreten ist, der sich frummschichtig durch das Gestein hindurchzieht. Saussure's Granite veiné. Am Monte Rosa bildet der Chlorit oft so regelmäßige Schichten, daß man das Gestein mit gleichem Rechte Gneis nennen könnte. Die Blöcke in den Alpen und Oberschwaben heißt das Volk Geisberger.

Weißstein Wr. (Granulit Weiß), ein feinkörniger Feldspath mit Duarz, worin ganz kleine Granaten, öfter von Chanit begleitet, eingessprengt sind. Streisungen erinnern an Schichtung, auch sondert er sich gern in Platten, die nach Dr. Hochstetter der Schichtung nicht conform sind. So kommt er am Nordrande des Sächsischen Erzgebirges und im Böhmerwalde zwischen Prachatit, Krumau und Budweis in den Gneis

eingelagert vor, mächtige elliptische Stückgebirge bildend. Davon versichieden sind die kleinkörnigen Ganggranite in den Vogesen und dem Schwarzwalde, die man auch so genannt hat, obgleich ihnen Quarz und Granaten sehlen.

Der eigentliche Granit soll keinen Oligoklas und nur weißen Kalisglimmer haben, und Granitel will man die Abänderungen heißen, welchen einer der drei Bestandtheile fehlt.

2. Gneis

nennt der sächsische Bergmann seit alter Zeit sein Erzführendes Gestein. Es ist ein geschichteter Granit, in dem der dunkelsardige Glimmer zunimmt und sich schichtenweis lagert. Doch kann man den Feldspath zwischen den Glimmerschichten noch deutlich erkennen, auch der Quarz sehlt nicht. Alle sind noch krystallinisch, wenn gleich sie an Schönheit gegen den Granit verloren haben. Einerseits geht er in den Granit, andererseits in den Glimmerschiefer über. Bildet die Hauptmasse des geschichteten Urgebirges von unergründeter Mächtigkeit, und da er vom Granit durchbrochen wird, so ist er selbst älter als viele Granite. Im Allgemeinen möchte er aber, schon wegen seines mehr unkrystallinischen Wesens jünger sein.

Es ist nicht uninteressant, die Entstehung des Gneises aus dem Granite zu verfolgen: anfangs werden die Glimmerblättchen groß, und lagern sich krummflächig zwischen Feldspath und Quarz, sind jedoch noch isolirt. Die Blätter ziehen sich in die Länge (werden flasrig), reichen sich nach dieser Längsdimension einander die Hand, und umhüllen schönblätt= rige elliptische Feldspathklumpen (Augengneis). In den Alpen ist es oft gar nicht möglich, solche flasrigen Gneise vom Granite veiné zu trennen. Endlich wird der Feldspath so feinkörnig, und die Glimmermasse nimmt jo zu, daß im Querbruch sehr regelmäßige Horizontalstreifen entstehen. Dieß ist der normale Gneis, der über die weitesten Strecken herrscht. Er hat an der Zusammensetzung der Erde den wesentlichsten Antheil, und ist von Erzen vielfach angereichert. In den Alpen wird ber Glimmer häufig Chlorit und Talk, und dann entstehen eine Reihe von Gesteinen, über deren Namen man in Verlegenheit kommt. Der Feldspath wird endlich immer kleinkörniger, verliert an seinen markirten Rennzeichen, und so gelangen wir zu Gesteinen, welche bem Glimmerschiefer zum Verwech= seln ähnlich werden, und die sogenannten Phyllite einleiten.

b) Glimmer herrscht vor.

3. Glimmericiefer.

Folgt seinem Lager nach 'gewöhnlich über dem Gneise, und ist daher jünger. Nach Werner's Definition soll ihm Feldspath sehlen und zwischen der herrschenden Glimmermasse nur Quarz lagern, der zuweilen sehr sichtbar körnig eingesprengt oder in großen Ellipsoiden hervortritt.

Gewöhnlich hat jedoch der Glimmer seine Form eingebüßt, er ist noch mehr als bei den Lagern des Gneises zu dünnen continuirlichen Blättern gepreßt, denen alles parallel geht. So entstand ein Gestein, dessen regel= mäßige Schichtung zu den ausgezeichnetsten gehört, welche wir überhaupt kennen. Bei den ächten Glimmerschiefern glänzt der Blätterbruch noch so stark, daß über das krystallinische Gesüge kein Zweisel walten kann. Trozdem scheint die ganze Masse wie der seinste Schlamm nachgiebig, sie biegt sich nicht blos krummflächig, sondern zeigt auch die zarteste Fältelung: die kleinen Falten gehen gewöhnlich einander parallel.

In den niedern deutschen Urgebirgen findet man ächte Glimmerschiefer nicht häufig, ob sie gleich nicht fehlen (Fichtelgebirge, Sachsen, Böhmen). Desto größere Rollen spielen sie in den Alpen, doch machen

sie hier die buntesten Gemische und Uebergänge in

Chloritschiefer pag. 295 mit dunkelgrüner und Talkschiefer pag. 296 mit lichtgrüner bis weißer Farbe. Das settige Anfühlen läßt die lettern oft sicher erkennen. Am allerschwierigsten ist jedoch die Grenze zum Thonschiefer hin (Urthonschiefer, über dem Glimmerschiefer Plats greisend) sestzustellen, doch hat letterer ein mehr schlammiges (klastisches) als krystallinisches Gefüge, auch schließt derselbe, mit Ausnahme des Chiasstolith's pag. 353, keine augenfälligen Silicate ein, oder wo diese vorstommen, rechnet man die Gesteine besser zu der Glimmerschiefergruppe, die in dieser Beziehung am reichsten ist: Granat, Staurolith, Chanit, Turmalin, Smaragd, Rutil, Magneteisen, Strahlstein und viele andere Minerale werden darin gefunden. Die Thonglimmerschieser der Alpen sind ein wichtiges metamorphisches Gebilde.

c) Quarz herricht vor.

Da der Quarz sich auch auf nassem Wege krystallinisch bilden kann, so führt er uns theilweis aus dem Urgebirge in das Flözgebirge hinaus. Indessen genügt bei diesen jogenannten "einfachen Gebirgsarten" die Citirung des mineralogischen Namens. Auch ist es geradezu falsch, wenn man Feuerstein pag. 249, Opale pag. 254 2c. bei den Gebirgsarten aufführt, da diese nie Gebirge bilden, selbst Rieselschiefer pag. 251, Hornstein pag. 250 sind ein- für allemal bei den Mineralien abgemacht, und wenn der reine Quarz, der in Gängen und Lagern das Ur= und Uebergangsgebirge, insonders der Alpen, so häufig durchschwärmt, und gern das Muttergestein des Goldes bildet, einmal als "Gebirgsquarz" vorkommt, so hat man ihm den passenden Namen Quarzfels (Quarzit) gegeben. Solche Quarzfelsen von mannigfachstem Wechsel in der Masse trifft man besonders schön im Granit des Bayer'schen= und Böhmer-Waldes, wo er ein vortreffliches Material zur Glasbereitung bietet. Der sogenannte Pfahl (Vallum) sett 28 Stunden weit als "zackiger oft abentheuerlich geformter Felsenkamm" fort. Bon Thierlstein südwestlich Cham bis Bruck südöstlich Zwiesel beträgt der Weg im porphyrischen Granit 18 Stunden, und nach Hrn. Dr. Hochstetter sett er sogar nördlich nach

Böhmen fort. Ganggranit verwandelt sich öfter ganz in krystallinischen Duarz, wozu der schöne Rosenquarz pag. 241 besonders vom Hünerkobel bei Zwiesel gehört. Beryll, Turmalin, Triphylin, Columbit kommen in den Quarzsels eingesprengt vor (Wineberger, Versuch geogn. Beschr. Baperischen Waldgebirges pag. 50). Bei Böhmisch Neustadt und am Jeschkengebirge im Bunzlauer Kreise nimmt er Blättchen von verhärtetem Talk auf, und zeigt Neigung zum Schieferigen. Im

Greisen der Zinnsteingänge von Altenberg und Zinnwald in Sachsen, Schlackenwalde in Böhmen und in Cornwallis herrscht körniger hellgrauer Quarz, dem Blättchen von talkigem Glimmer beigemischt sind. Der Feldspath tritt zurück, doch läßt die Art des Auftretens noch erstennen, daß das Gestein vom Granite herkomme. Gesellt sich dazu Turmalin, so heißt es Schörlsels, und wenn es sich schicktet, Schörlschiefer. Topassels pag. 383 nannte Werner die zerstörte Gneisenabel am Schneckenstein bei Gottesberg auf dem sächsischen Voigtlande. Quarz herrscht darin, Turmalin und Topas ist eingesprengt. Der Feldspath verräth sich durch Steinmark. Das Gestein sieht sehr zertrümmert aus. Wichtiger als verbreitete Gebirgsart, wenn auch nicht in Deutschsland, ist Eschwege's

Itacolumit in Brasilien, der seinen Namen vom Berge Itaco= lumi bei Villa Ricca bekommen hat: ein feinkörniger weißer Quarz, zwischen welchem äußerst sparsam dünne Chloritblättchen liegen. würde ihn geradezu für einen Sandstein halten können, wenn nicht die Körner eine eigenthümliche Rauhigkeit und Eckigkeit zeigten, wodurch sie sich wie die Krystalle des Statuenmarmors in einander fügen. Eschwege (Gilbert's Ann. 1820. 65. 411) geht er einerseits in Chloritschiefer über, ist aber in Thonschiefer eingelagert. 1780 kam er zuerst nach Portugal, und später in 4"-6" bicke Tafeln geschnitten, die eine auffallende Biegsamkeit haben, in den Handel. Diese Biegsamkeit machte ihn berühmt, man nannte ihn "Gelenkquarz", weil Klaproth (Beitr. II. 116) unter dem Mikrostop die Körner gelenkartig ausgeschweift gefunden hatte. Große Platten schwanken bei aufrechter Stellung mit Geräusch wie dickes Sohlleder hin und her. Uebrigens ist diese Biegsamkeit gerade nicht staunenerregend, man findet sie bei Platten von unsern glimmerigen Sandsteinen, bei Statuenmarmor 2c. auch, wenn gleich nicht in so bedeutendem Grade. Als Muttergestein der Diamanten pag. 360 hat es in neuern Zeiten die Aufmertsamkeit auf sich gezogen, das in Brasilien über große Strecken herrscht; mit blättrigem Gisenglanz gemischt entsteht Eisen= glimmerschiefer. Auch in Nordamerika (Süd-Carolina), am Ural, und sogar im Rheinischen Schiefergebirge wird neuerlich Itacolumit erwähnt. Man muß übrigens in Uebertragung solcher Namen sehr vorsichtig sein.

d) Hornblende stellt sich ein und herrscht zulett.

Sobald die Hornblende in den körnigen Feldspathgesteinen nur einigers maßen sichtbar wird, so hat man den Sachen besondere Namen gegeben-

Auffallender Weise tritt Hornblendereichthum mehr in den Umgebungen des Uebergangsthonschiefer auf, so daß Hornblendgen den dgesteine eine Stufe jünger als der ächte hornblendefreie Granit zu sein pflegen. Ihre Farbe ist fast immer rabenschwarz, Gemeine Hornblende pag. 307.

4. Spenit.

Werner begriff ihn ansangs mit unter Grünstein, dann nannte er ihn in seinen Vorlesungen nach der Grenzstadt Spene in Oberägypten, wo schon die alten Aegyptier ihre Obelisten und andere riesigen Monolithe herholten, worunter freilich auch hornblendefreie Granite vorkommen, die Plinius 36. 18 ohne Zweisel unter seinem Syenites mitinbegriffen hat. Da nun der Aegyptische mit rothem Feldspath und schwarzem Glimmer nur sehr wenig Hornblende hat, so daß ihn G. Rose (Zeitschrift beutsch. geol. Geseusch. I. 200) wieder zum Granitit stellte, so ist der Name allerdings nicht gut gewählt. Rozière wollte ihn daher in Sinait verändern, weil der Berg Sinai aus ausgezeichneterem bestehe, doch ist die Sache mit Recht nicht augenommen. Die Antiquare nennen ihn passend, Rosengranit", woraus die Riesenstatue des Sesostris in Theben besteht, und der so häusig bearbeitet wurde.

Der Spenit gleicht einem Granit vollkommen, denn er enthält Feldspath (nebst Oligoflas), Quarz und gewöhnlich schwarzen Magnesiaglimmer. Dazwischen liegt aber immer etwas rabenschwarze Hornblende, die sich an ihrer fasrigen Säule leicht unterscheiden läßt. Da das Gestein vollkommen körnig ist, und sich die Hornblende nicht fein vertheilt, so bemerkt man von dem Grün letterer wenig, allein man darf sie nur zwischen Papier zu Pulver zerklopfen, um das auffallende Berggrun sogleich zu gewahren. Die Gesteine gehören mit zu den schönsten. Bei Todtmoos im süblichen Schwarzwalde und zu St. Maurice an den Quellen der Mosel in den Vogesen sind sie porphyrisch. Am lettern Orte unterscheiden sich die großen rothen Feldspathe auffallend von dem grünlich weißen gestreiften Oligoklas. Besonders reich ist der Odenwald nördlich Weinheim: das Felsenmeer bei Auerbach an der Bergstraße besteht aus Spenit= blöcken, und die vielbesuchte Riesensäule und der Riesenaltar sind zuge= richtete Steine, welche aus alter Zeit herstammen; die Säulen am Beibelberger Schloßbrunnen, am Raiserpallast von Ingelheim, der Domstein von Trier 2c. stammen daher, und wahrscheinlich hatten die Römer dort schon ausgebehnte Steinbrüche, Ausland 1876. 357. Spenit wird zu solchen Arbeiten vorgezogen, weil er zäher und unzerklüfteter zu sein pflegt, als der eigentliche Granit. Das prachtvollste Gestein bildet ber Zirkonspenit von Laurvig und Friedrichswärn, und neuerlich auch von den Canarien, mit seinem Labradorisirenden Feldspathe pag. 271, worin Ch. Gmelin (Pogg. Ann. 81. 114) neben 7 Kali noch 7 Natron nach= wies, und der sogar in Drusen Faserzeolithe pag. 404 einschließt. Hornblende schmilzt oft so leicht wie Arfvedsonit, und die Zirkone liegen hauptsächlich in cerhaltiger Umgebung (Bergemann Pogg. Ann. 105. 110).

Dafür enthalten sie aber weder Oligoklas noch Quarz. Quarzfrei oder wenigstens sehr quarzarm sind auch die meisten übrigen. G. Rose's

Miascit (Bogg. Ann. 47. 176) aus dem Ilmengebirge bei dem Hüttenwerke Miask und von Ditro in Siebenbürgen mit weißem Feldspath,
dünnen Blättchen von lauchgrünem einazigem Glimmer und Eläolith ist
ein quarzfreies ganz ähnliches Gestein, dem wie dem eläolithhaltigen
Spenit von Laurvig auch die Hornblende nicht ganz sehlt. Fußbreite
Glimmersäulen in den Drusenräumen, Zirkon in großen gelben durchscheinenden Krystallen, Titaneisen (Ilmenit) von 3½ Zoll Breite, Apatit,
Flußspath, Sodalith, Cancrinit sind in den Eläolithhaltigen eingesprengt;
in den Eläolithsreien braune Zirkone, Pyrochlor, Aeschynit, Monazit,
Titanit, Hornblende, Epidot, Graphit.

Kleine Titanitfrystalle pag. 440 bezeichnen den Spenit ganz besonders.

5. Diorit.

Hornblende wird hier herrschender, und gibt dem Gesteine einen ent= schiedenen Stich in's Grün. Kalifeldspath fehlt, statt dessen findet sich Freier Quarz ift jedenfalls unwesentlich. G. Rose (Pogg. Ann. 34. 1) hat über die Grünsteine eine besondere Abhandlung ge-Grünstein von Werner nach bem seit alter Zeit in Schweben gebräuchlichen Namen Grönfteen (Cronftebt, Mineral. § 88 und § 267) genannt, und in der That konnte auch keine bessere Bezeichnung gefunden werden. Werner trennt dann den Spenit davon, und Hauy den Diorit, von διορίζειν unterscheiden, weil man darin noch Feldspath und Hornblende frystallinisch unterscheiden könne, obgleich die Theile sich oft schon sehr verwirren. Etwas Schwefelkies ist außerdem sehr bezeichnend. Diorite gehen unmerklich über in Aphanite (aparizeir verschwinden), worin man die Theile nicht mehr unterscheiden könne, wie in den grünen Porphyren, Mandelsteinen 2c. Es ist nicht möglich, die Grenzen nach allen Seiten hin auch nur einigermaßen sicher zu ziehen. Man muß sich mit idealen Bildern begnügen. Besonders reich an solchen Hornblendegesteinen sind die Alpen, der Rhein hat sie nach Oberschwaben geführt, wo sie die Pfahlbauern zu ihren Waffen benutten. Dann kommen die süd= lichen Bogesen bei Giromagny, die Granitränder des Harzes, der Ural, die Hodritsch bei Schemnitz 2c., aber hier schwer von den Hornblende= Trachyten zu unterscheiden. Berühmt ist der Rugeldiorit von Corsica, Hornblende und grünlich weißer Feldspath treten fast ins Gleichgewicht, ein wahres Muster für Diorit. Doch enthält der Feldspath nach Delesse nur 48,6 Rieselerde und 12 Kalkerde, scheint also Anorthit zu sein. Un einzelnen Stellen scheiden sich barin kugelförmige Absonderungen aus, die außen eine sehr regelmäßige Hülle concentrisch gelagerter Schichten von Hornblende und Feldspath haben.

6. Hornblendichiefer.

Manche derselben bestehen blos aus rabenschwarzer Hornblende, die

man an ihrer Feinstrahligkeit erkennt, auch wenn sie noch so compact beim ersten Anblick erscheinen: solche Gesteine sind jedoch nur sehr untergeordnet. Werner zeichnete besonders einen Hornblendschiefer von Miltit südwestlich Meißen aus, wo er mit Urkalk wechsellagert (Hoffmann Handb. Mineral. II. 2 pag. 157). Dagegen kommen in ben Alpen, und folglich auch unter den Oberschwäbischen Geschieben, sehr häufig Felsenmassen vor, die sich zum Diorit und Spenit gerade so verhalten, wie der Gneis zum Granit. Hier bedingt nicht der Glimmer, sondern die rabenschwarze Hornblende die Schichtung. Der Feldspath dazwischen sieht weiß aus, und scheint meist Natronfeldspath. Das Gewicht ruht bei den Hornblende= Gesteinen überhaupt nicht mehr auf den Feldspäthen, denn wenn sie Orthoklas, Albit, Oligoklas und Anorthit sein können, ja wenn in ein und demselben Stein verschiedene vorkommen, dann dürfte man bald ein= sehen lernen, daß mit solchen minutiösen chemischen Differenzen die Sache nicht getroffen ist. Schon Werner unterschied bei Gersdorf unweit Freiberg einen Spenitschiefer. Auch die Strahlsteinschiefer der Alpen kann man hier vergleichen, die jedoch meist nur als Beimengungen ber Glimmer- und Talkschiefer erscheinen. Eines der schönsten aber sehr untergeordneten Gefteine bilbet Haup's

Eklogit (Exloyń Auswahl), worin sich rother Granat und smaragdsgrüne Hornblende mit Augit (Omphacit pag. 318) mischen. Chanit, Glimmer, Quarz und andere Minerale sehlen nicht. Besonders deutlich im Fichtelgebirge. Auch der bläuliche Glaukophan von der Insel Syra (3tschr. b. geol. Ges. 1876) gehört hierhin. So könnte man jedoch in den Alpen noch eine Menge Gesteine unterscheiden.

e) Blätteraugit stellt sich ein.

Es ist eine auffallende Erscheinung, daß der ächte schwarze Augit pag. 313 bei Gesteinen, die nur einigermaßen eine Rolle spielen, sich nie mit frischem Feldspath zusammen findet, sondern stets nur mit glasigem. Auch die Diopside in den Alpen sind wie der Strahlstein untergeordnet an Talk, Dolomit 2c. gebunden. Dagegen dilden die blättzigen Augite (Diallag pag. 318) mit frischem Kalkseldspath die vortresselichsten körnigen Gesteine. G. Rose (Pogg. Ann. 34. 1) suchte zu beweisen, daß Augit nur mit Kieselerdearmem Feldspath (Labrador) vorkomme, Hornblende dagegen nur mit Kieselerdereichem (Orthoklas und Albit). Später hat sich dann gezeigt, daß beide Hornblende und Augit auch mit Oligoklas austreten, und daß der vermeintliche Albit und Labrador gar nicht selten Oligoklas und Anorthit seien. So ist auch diese längere Zeit sür so trefslich gehaltene Regel wieder gesallen.

7. Gabbro.

Leopold v. Buch hat im Magazin der Gesellschaft der naturforschenz den Freunde zu Berlin 1810. IV. 128 und VII. 234 darüber zwei Abz handlungen geschrieben, und ihren nahen Anschluß an das Serpentingebirge bewiesen. Es ist ein körniges Gemenge von Labrador und Diallag, der Diallag häusig prachtvoll grün, darnach nannte Hauy das Gestein Euphotib (ev und gws Licht). Der Feldspath ist dagegen grau, nicht selten von zähem splittrigem Bruch (Saussurit). Seit lange berühmt ist die Verde di Corsica, welche schon 1604 in Florenz zu prachtvollen Tischplatten verschliffen wurde: die breiten smaragdgrünen Blätter des Diallag stechen gegen das schäckige Grau des Saussurit vortheilhaft ab. Bei Le Prese im Beltsin ist der Diallag tombakbraun mit metallisschem Schimmer, ebenso von Bolpersdorf bei Neurode in Schlesien (Istsch. d. geol. Ges. XIX. 270), auf der Baste am Harz. Sine Unterabtheislung bietet der Hyperst hen sels, worin statt Diallag Hypersthen liegt. Das grobkörnige Gestein von der Pauls-Insel bei Labrador, das seinstörnigere von Penig in Sachsen, vom Monzoniberge in Tyrol bilden Muster. In Beziehung auf Lagerung schließt sich Gabbro eng an Serpentin, und dieser wieder an Hornblendegesteine.

B. Porphyre.

Plinius hist. nat. 36. 11 sagt: rubet porphyrites in Aegypto: ex eo candidis intervenientibus punctis Leptopsephos vocatur, und Agricola (natura fossil. 631) weiß schon, daß in der berühmten Sophienstirche zu Constantinopel nicht wenige Säulen aus Porphyr bestehen. Wan verstand darunter nur den rothen Porphyr, während man die grünen und schwarzen Marmor nannte. Das Wesen eines ächten Porphyr macht die Grundmasse aus, welche durchaus homogen und untrystallinisch sein muß. Sie kann glasig oder steinig sein, doch stellt man die glasigen besser zu den Gläsern. In der Grundmasse liegen alsdann Arystalle zerstreut, welche das Ganze bunt machen, worauf der Name deutet. Die Porphyre als halbsrystallinisch Gesteine scheinen entschieden jünger zu sein als die frystallinisch körnigen Granite und Spenite, welche sie in kegelsförmigen Bergen durchbrechen. Werner unterschied die Namen nach der Grundmasse: Hornsteinporphyr, Thonporphyr, Obsidianporphyr und Pechsteinporphyr.

8. Rother Porphyr.

Hat meist eine durch Sisenoryd röthliche Grundmasse, die den splittzigen Bruch rauher Hornsteine zeigt. Da diese Masse feldspathartig ist, so schmilzt sie vor dem Löthrohr und entfärbt sich, daher auch Enritz Porphyr genannt. Mehr oder weniger Feldspath scheidet sich in allen krystallinisch aus, allein in Beziehung auf Kieselerde gibt es einen Quarzshaltigen und Quarzsreien.

Quarzhaltiger Porphyr (Felsitporphyr) bildet im Thüringer Wald die höchsten Kuppen, den Schneekopf und Inselsberg. Auch der Auersberg auf dem Unterharze, der Petersberg bei Halle, der Donnerssberg drüben in der Pfalz, viele Kegel im Schwarzwalde namentlich bei

Baden-Baden bilden Muster. Der Quarz tritt außerordentlich hervor, und ist nicht blos wie im Granit krystallinisch, sondern um und um kry= stallisirt, so daß man Dihexaeder aus der Grundmasse herausschlagen Nach G. Rose kommt neben Kalifeldspath auch Oligoklas vor, und wenn Glimmer, so Magnesiaglimmer, so daß es nichts weiter als ein unvollkommen frystallinischer Granit sein würde. Werner unterschied noch einen Feldspathporphyr (Emmerling Mineral. III. 60), der eine kleine und feinkörnige (theilweis schon dichte) Grundmasse von gemeinem Keldspath hat, worin sich dann größere gelblichweiße bis fleischrothe Feldspathkrystalle ausgeschieden haben. Sie sind ganz anders beschaffen als der Porphyrische Granit, und bilden in der That den vollkommensten Uebergang zum ächt körnigen Gestein. Sie treten daher z. B. im Schwarzwalde auf das Engste mit Gneis und Granit in Beziehung, und gar oft kommt man in Verlegenheit, ob man die Gesteine Granit ober Porphyr nennen soll. Und sobald in einem Granit auch nur Spuren dichter Grundmasse vorkommen, so zeigt der Quarz gleich Diheraeder= flächen, was bei ächtem Granite nie der Fall ift.

Quarzfreier Porphyr (Porphyrit) scheint häusig jünger zu sein, als der Quarzhaltige. Seine Grundmasse ist zuweilen in Folge von Verwitterung weicher und rother, als bei vorigem, selbst mit einem Stich ins Schwarz, wie die geschliffenen Stücke von Elsdalen und der Porsido rosso antico zeigen. G. Rose nannte ihn Spenitporphyr. Cotta's Glimmerporphyr, Buch's Rhombenporphyr, nach den großen eingesprengten Feldspathkrystallen genannt, und viele anders benannten gehören in seine Nähe.

Wenn man nun aber auch alles dieses glücklich bestimmen könnte, so kommt dann die Verwitterung dazu, zu welcher der Porphyr ganz besondere Neigung hat: es bildet sich ein grauer, rauher, unansehnlicher Thonstein aus der Grundmasse, und die Krystalle darin zersallen zu mehlartiger Porzellanerde. Das ist Werner's Thonporphyr, welchen andere Mineralogen vielleicht noch bezeichnender Porphyr, welchen andere Mineralogen vielleicht noch bezeichnender Porphyrartiges Gescheiten genannt haben. Denn in der That weiß man häusig nicht, ob man es sür einen Porphyr halten soll, der von seiner Ursprünglichsteit an Ort und Stelle nur durch Verwitterung gelitten habe: oder ob es schon ein regenerirtes Gebilde (Porphyr-Tuff) sei. Sehr eigenthümlich ist der Kugelporphyr von Corsita, den man nicht mit dem dortigen Kugeldiorit verwechseln dars (Epochen pag. 137).

9. Grüner Porphyr.

Er schließt sich zunächst eng an den Diorit an (Dioritporphyr G. Rose). Die Grundmasse ist meist schwärzlichgrün, und darin scheiden sich dann die grünlichweißen Oligoklaskrystalle aus. Die Wenge der Hornblende ist sehr verschieden, Quarz, Glimmer, Schwefelkies und Magneteisen gehören zu den mehr zufälligen Bestandtheilen. Wo Spenite und Diorite sich einstellen, da pflegen auch diese schönen Porphyre nicht

zu sehlen. Besonders reich ist die Gegend der südlichen Bogesen (Girosmagny). Im Ural bildet der Dioritporphyr im Verein mit Diorit das hauptsächlichste Plutonische Gestein. Der Diorit ist weniger im Süden entwickelt, nimmt aber im mittleren Ural an Menge zu, und bildet im Norden die höchsten Erhebungen. Dioritporphyr kommt meist in seiner Nähe vor, "scheint aber noch verbreiteter am südlichen als am nördlichen Ural zu sein, wo er sich auch nicht zu so großen Höhen als der Diorit erhebt." Auch die Amerikanischen Gebirge liesern die vortrefslichsten Absänderungen. Im Alterthum war besonders der Lacedämonische geschätzt, Plinius hist. nat. 36. 11: pretiosissimi quaedam generis, sicuti Lacedaemonium viride, cunctisque hilarius. Das heitere Grün tritt lebhafter bei Benetzung hervor, daher fand er auch zu Brunnens und Wasserbeden vorzugsweise Anwendung.

Diabas (Uebergangsgestein) nannte Brongniart eine andere Gruppe grüner Porphyre, worin die grüne Farbe von Chlorit herkommen soll, und außerdem finden sich Augitkrystalle eingesprengt, die zu den merkwürdigen Uralitkrystallen pag. 308 gehören. G. Rose neunt sie Augitporphyr (Uralitporphyr), sie sollen unter allen sogenannten Grünsteinen die häufigsten sein, namentlich am Ural in Begleitung der dortigen Magneteisensteine. Die Uralitporphyre charakterisiren den Ural ganz besonders, doch kommen sie auch zu Travignolo bei Predazzo in Süd= tyrol, zu Mysore in Ostindien 2c. vor. Am Harze findet sich der Diabas vorzüglich an der Grenze, wo die Granite vom Thonschiefer absetzen, an der Roßtrappe, im Mühlthal bei Elbingerode 2c. Ueberhaupt bildet der Thonschiefer des Uebergangsgebirges, worauf schon der Name hindeuten foll, die Mutter dieser merkwürdigen Gesteine, so namentlich auch im Dillenburgischen. Einerseits gehen sie zu den schwarzen Porphyren und wahren Mandelsteinen über, was ichon das hohe Gewicht beweist (Uralit= porphyr von Miask 3,1 Gew.); andererseits schiefern sie sich, und lagern sich zwischen die Thonschiefer ein, so daß man nicht weiß, ob man sie für Wasser- oder Feuerproducte halten soll.

10. Gabbroporphyr.

Schließt sich eng an die Gabbro an, denn wo diese ausgezeichnet vorkommt, wie z. B. an der Baste im Harzburger Forst am nordwestslichen Fuße des Brockengebirgs oder zu Todtmoos (Glatte Stein) südlich vom Feldberge im Schwarzwalde, da sehlen auch diese schönen Porphyre nicht. Die Grundmasse ist außerordentlich homogen, hat einen seinsplitztrigen Bruch wie Serpentin, bleibt aber härter; bei dunkelfarbigem wird man wohl anch an Basalt erinnert. Darin scheiden sich dann die halbenetallisch schillernden Flächen des Diallag aus, deren Blättrigkeit an Glimmer erinnert. Durch Verwitterung seiner Grundmasse sind Serpentine entstanden. Vergleiche auch Dr. Weiß in Pogg. Ann. 119. 446.

C. Dichte Massen.

Dichte unkrnstallinische Gebirge, die nicht das deutliche Gepräge eines Wasser- oder Trümmergebirges an sich tragen, kommen gerade nicht viel vor. Oder wenn sie auch vorkämen, so steht bei dem Mangel an krystallinischer Bildung immer für Zweisel ein großer Raum offen. Auch pflegt man die Sachen, wo es nur irgend angeht, immer zu den Porphyren mit überwicgender Grundmasse zu stellen. So hat z. B. Werner's

Thon porphyr häufig das Ansehen eines Porphyrtuffes, der auf secundärem Wege sich gebildet hat. Während andere wie der Hälleflinta pag. 273 von Dannemora so frisch aussehen, daß sie mit den frischesten krystallinischen Graniten wetteisern. Die Franzosen nennen solche Dinge

Gurit, nach ihrer Schmelzbarkeit vor dem Löthrohr.

Dichter Grünstein, die Grundmasse von den grünen Porphyren, nähert sich in allen möglichen Uebergängen den ächten Porphyren,
entsernt sich dann aber durch Schichtung, Aufnahme von Kalkspath
(Schalstein) und kugelförmige bis erdige Absonderung so weit von aller
ächten chemischen Bildung, daß wir es hier offenbar oft mit Trümmergesteinen zu thun haben. Die Franzosen bezeichnen es passend mit Aphanit,
worin alle mineralogische Scheidung verschwindet. Auch der alpine Spilit
gehört dazu. Nur der

Serpentin pag. 299 hat eine Gleichartigkeit des Bruchs und eine Frische des Aussehens, daß er sich den schönften Gebirgsarten ebenbürtig zur Seite stellt. Um so mehr muß es befremden, daß man ihn seit der Entdeckung der Afterkrystalle von Snarum nicht mehr zu den unmittels baren chemischen Niederschlägen zählen mag. Durch die Ausdehnung und Verbreitung seiner Bergkuppen, die übrigens zu den unfruchtbarsten geshören, welche wir kennen, spielt er eine nicht unwichtige Rolle auf der Erdobersläche. Schließt in Schlesien und Böhmen Opale und Kieselsmassen verschiedener Art ein, bildet die Mutter der Phrope, Chromeisenssteine, güldischen Arsenikalkiese 2c.

D. Mesaphnre und Mandelsteine.

Sie treten hauptsächlich in der Steinkohlenformation auf. Durch ihre schwarze Farbe erinnern sie an den Basalt, daher werden sie auch wohl Basaltit genannt, allein der Olivin ist ihnen noch nicht wesentlich. Wenn Augit sich ausscheidet, so ist es gemeiniglich der schwarze basaltische Augit. Daher schielen die Gesteine stets zu den Basalten hinüber, und man hat seine Noth, sie davon gehörig zu trennen. Die Schweden nennen sie auch Trapp. Trappa heißt nämlich Treppe, der Name soll auf die kuppenförmigen Gebirge anspielen, welche von den Schichten des Uebergangsgebirges treppenartig umgeben sind, wie z. B. die Kinnekulle am Wenernsee. Werner machte eine besondere Trappformation, die er passend

dem Steinkohlengebirge unterordnete, und rechnete bahin den Grünstein, Mandelstein, Klingstein und Basalt. Der Name Melaphyr stammt von Alexander Brongniart (µédas schwarz, und phyr die 2te Silbe von Porphyr), daher übersette ihn L. v. Buch in schwarzen Porphyr (Leonhard's Taschenb. 1824. 280), welcher nach seinen theoretischen Ansichten den Jura gehoben haben sollte, und sich besonders im Fassathale geltend macht (Jahrb. 1876. :08). Nicht selten bilben sich barin runde Blasenräume (sogenannte Mandeln), die mit Chalcedon und Amethyst austapezirt zu sein pflegen, worin sich dann Kalkspath und Zeolithe verschiedener Art angehäuft haben. Verwittert das Gestein, wozu es große Reigung zeigt, so fallen die kieseligen Mandeln heraus. Diese sind vortrefflich gerundet, höchstens an einer Kante schneidig, und scheinen Gasentwicklungen ihren Ursprung zu verdanken. Das Kohlengebirge von Oberstein ist besonders reich. Mandeln können zwar auch in andern dichten und glasi= gen Gesteinen sich zeigen, besonders zahlreich treten sie jedoch nur in diefen Augitischen Bildungen auf. Gine grüne Farbe der Grundmasse ist nicht selten, sie rührt aber von beigemengtem Chlorit, und weniger von Hornblende her. Ja kleinere Mandeln sind zuweilen ganz mit Chlorit erfüllt, so stammt z. B. die Veronesische Erde aus den Mandel= steinen bei Berona. Auch bestehen nicht selten Afterkrystalle von Augit aus solcher Grünerde pag. 295. Alles dies erschwert die scharfe Bestimmung außerordentlich. Auch hat es dann gar oft den Anschein, als wenn die Natur sich nicht so fest an Regeln gebunden hätte, wie wir sie gern in unserm Ropfe wünschten. Der Geognost barf hier nur wie Werner im Großen soubern, und muß das Einzelne der Mineralogischen Analyse überlassen, die dann aber nicht aus jeder Kleinigkeit besondere Felsnamen schaffen barf. Der Anschluß an den quarzfreien Porphyr pag. 952 oft sehr innig.

E. Basastische Gruppe.

Sie gehört vorzüglich dem Gebirge nach der Steinkohlenzeit an. Wie bei den heutigen Bulkanischen Gesteinen Trachyt= und Basaltlaven, so gehen hier immer Basalt und Klingstein parallel. Der Feldspath ist, wo er vorkommt, schon glasig. Die chemische Analyse unterscheidet zwischen einem in Säure löslichen und einem in Säure unlöslichen Antheil. Letzterer ist der Kieselerdereichere.

Alingstein.

Phonolith, bildet ein ausgezeichnet porphyrisches Gestein mit einer hellsarbigen Grundmasse, worin sich weiße glasige Feldspathkrystalle auszgeschieden haben. Hornblendenadeln, Nephelinblättchen, und häusig Rossean hat das Mikroskop nachgewiesen. Da er nicht selten eine Neigung zum Plattigen zeigt, so nannte ihn Werner Porphyrschiefer. Die große Homogenität dieser Platten beweist ihr Klang, worauf der Rame

des gemeinen Mannes hindeutet. Quarz findet sich nicht mehr frei darin auch soll er niemals Augit wohl aber Hornblende enthalten. Neuerlich hat sich auch kleiner gelber Titanit darin gefunden. Gew. 2,57. Schon Klaproth (Beitr. III. 220) lieferte im Anfange dieses Jahrhunderts eine Analyse des Klingstein's vom Donnersberge bei Milleschau, dem höchsten Berge im Böhmischen Mittelgebirge. Er wies 8,1 Natron darin nach, was Aufsehen erregte, da man bis dahin dieses Alfali nur im Steinsalz gefannt hatte. Aber erst Ch. Gmelin (Pogg. Ann. 14. 257) zeigte, daß die Grundmasse einen mit Säure gelatinirenden Bestandtheil enthalte, denn bas Bulver 24 Stunden mit Salzsäure übergossen, erzeugt bei manchen eine steife Gallerte, wie der Faserzeolith pag. 403. Daraus läßt sich nun leicht die große Menge von Natrolith erklären, wie er z. B. in den Felsen von Hohentwiel vorkommt. Der unlösliche Rückstand ist Kalifeldspath. Verwitterung soll vorzugsweise die Zeolithmasse ausgelaugt werden. quantitative Verhältniß zwischen Zeolith- und Feldspathsubstanz wechselt aber außerordentlich. Der Klingstein vom Hohen-Krähen am Bodensee hatte 55 lösliche und 45 p. C. unlösliche Substanz; der von der Pferdekuppe in der Rhön dagegen nur 16 lösliche und 84 unlösliche Theile. Klingstein bildet hänfig auffallend fühne Felsen, so im Höhgau den Hohentwiel und Hohen-Rrähen, welche neben dem Basaltischen Hohen-Höwen und Hohenstoffeln jäh aufsteigen, oder geradezu wie im Böhmischen Mittelgebirge und in der Rhön "im Basalte zu schwimmen scheinen" (Taschenbuch 1827. a. 104). Der Biliner Stein in Böhmen, die Klingsteine im Belay sind ausgezeichnet.

Nephelingestein pag. 428 wurde zuerst von Leonhard auf dem Katenbuckel, dem höchsten Gipfel des Odenwaldes, erkannt. Seiner Farbe nach steht die Grundmasse zwischen Basalt und Klingstein, es scheiden sich darin aber stellenweis viele mikrostopische Nephelinkrystalle neben etwas Magneteisen und Augit aus. Das Mikrostop zeigt ge-wöhnlich Nadeln von Apatit, die man am Löbaner Berge in der Ober-lausit schon mit bloßem Auge erkennt. Schließt sich dem Melaphyr an.

Bajalt.

Dieses berühmte Gestein war schon dem Agricola de natura sossilium 631 vortresslich bekannt: quoddam marmor est ferrei coloris, qualis est dasaltes ad Aegyptiis in Aethiopia repertus, cui non cedit Misenus, neque colore, quem eximie ferreum habet: neque duricia, quae tanta est, ut eo fabri ferrarii pro incude utantur . . . super hunc dasalten Stolpa arx episcopi Miseni est extructa. Plinius hist. nat. 36. 11 erwähnt den Namen nur einmal, sonst heißt er Basanites Plinius 36. 28 (König Og von Basan, Josua 12. 4). Zu Werner's Zeit war es der wichtigste Streitpunkt, ob Basalt auf heißem oder nassem Wege entstanden sei. Die außerordentliche Häussigkeit, wenn auch nur in isolirten Vergkegeln, macht ihn zumal bei seiner Lavenähnlichkeit zu

einem der wichtigsten Gesteine. Zirkel, Untersuchung über die mikrostopische Zusammensetzung und Structur der Basalte, Bonn 1870.

Er bildet eine schwarze harte schwere Grundmasse, in welcher sich klarer gelber Olivin pag. 321 krystallinisch ausgeschieden hat. Gewicht erreicht 3,1. Wenn Feldspath vorkommt, so ist es glasiger Kalkfeldspath. Gar häufig findet man auch Körner von schlackigem Magneteisen darin, dem er theilweise auch seine Farbe dankt. Basalti= scher Augit ist viel häufiger als Basaltische Hornblende. Die Analyse unterscheidet ebenfalls einen in Säure löslichen und einen unlöslichen Theil, jener ist zeolithisch, dieser augitisch, so daß man wohl Augit und Zeolithe mit Magneteisen als die wesentlichen Bestandtheile der Grundmasse ansehen darf, wozu sich Olivin, glasiger tritliner Feldspath und Nephelin gesellt, sogar Leucit, welcher in Dünnschliffen mit dem Mikroskop leicht nachgewiesen ist. Man spricht daher jett gern von Feld= spath=, Rephelin= und Leucit=Basalten (Jahrb. 1870. 2015). Letz= terer ist selten, dagegen scheinen die Nephelinbasalte in unserer schwäbischen Alp vorzuherrschen, nur daß sie schwer von den harten Tuffen unterschieden werden können: Magneteisen bildet opake Flecke; Olivin hat Risse und eine charakteristische Verwitterungsrinde; und die Massen oblonger klarer Täfelchen sollen Nephelin sein (Dr. Möhl, Württ. Jahrh. 1874. XXX. pag. 238). Zum Verglasen zeigt er keine sonderliche Reigung, wohl aber zum Verschlacken: d. h. es erzeugen sich auf der Oberfläche allerlei gedrängte ecige Poren in ihm. Schneeweißer Faserzeolith, krystallisirt bis dicht, bricht öfter auf schmalen Gängen und Drusenräumen. merkwürdigste Phänomen ist jedoch die regelmäßige Zerklüftung zu Säulen, die alle parallel neben einander liegen, und die in früherer Zeit wegen ihrer vortrefflichen Ausbildung allgemein für Arnstalle gehalten wurden. Die Säulen selbst steigen aus der Tiefe unter den verschiedensten Richtungen heraus, doch behalten sie auf kleine Entfernung und bei kleinen Bergen gern die gleiche Lage bei, bei diesem Berge nur wenige Zoll, bei jenem mehrere Fuß dick. Durch Quersprünge sind sie zergliedert, so daß man leicht Stücke abheben kann. Schreitet die Verwitterung weiter vor, so runden sich die Kluftflächen, und wir bekommen dann Rugel-Mancher plattet sich auch, wie der im Reiche des Königs Da. formen. Werner unterschied daher einen Säulen-, Rugel= und Tafel-Basalt. Viele zeigen jedoch nichts von solcher Zerklüftung.

Am vorherrschendsten ist homogener Basalt, der sich an zahllosen Punkten sindet: in Deutschland sind das Böhmische Mittelgebirge, die Rhön, der Meißner, das Vogelsgebirge, der Westerwald, das Siebensgebirge, die Eifel, das Höhgan bekannt. An der Schwäbischen Alp zwischen Reutlingen und Boll versteckt er sich unter den Basalktuffen. Die regelmäßigen Basalksäulen der Burg bei Stolpen in Sachsen, mit 6—20 Zoll dicken und 30—40 Fuß langen Säulen, woraus dem Wersner zwischen Oresden und Kesselsdorf ein Denkmal errichtet wurde, erswähnt schon Agricola; nicht minder ausgezeichnet sinden sie sich bei

Wittgendorf ohnweit Zittau, wovon Reichel (die Basalte und Säulenssörmigen Sandsteine der Zittauer Gegend) so schöne Abbildungen gegeben hat. Am großartigsten trifft man sie am Riesendamm (Giants Causeway) an der nördlichen Küste der Grafschaft Antrim in Irland. Die Säulen der Fingalsgrotte auf Staffa sollen mehr Grünsteinartig sein.

Wenn die Basalte an der Oberfläche verschlacken, dann kann man sie nicht von Augitischen Laven unterscheiden. Oft werden sie auch ausgezeichnet porphyrisch, indem sich die Augitkrystalle in großer Regelmäßigkeit ausscheiden, wie z. B. bei Sasbach am Kaiserstuhl im Breisgau,
neben welchen krystallinisch ausgebildeter Eisenolivin pag. 322 liegt.
Freilich kann man diesen auch wegen der Mandeln zu den Mandelsteinen rechnen.

Dolerit (dolsoos trügerisch) nannte Haun die krystallinisch körnigen Gesteine, die untergeordnet im Basalte des Meißner in Hessen einbrechen, sie bestehen aus Augit und glasigem Labrador mit schlackigem Wagneteisen und können leicht in Handstücken mit Diorit verwechselt werden, worauf der Name deuten soll. Leonhard's

An ame sit (àraµesos in der Mitte) soll die feinkörnigen Abänderungen bezeichnen, die mitten zwischen Dolerit und dichtem Basalt inne stehen: dahin gehört z. B. der durch seinen Sphärosiderit pag. 511 berühmte Basaltstrom auf der linken Seite des Mains unterhalb Hanan, das Straßenpflaster von Franksurt und das Straßenmaterial für die ganze Umgegend liefernd. Die schwärzliche Masse, in deren Drusen der braune Sphärosiderit liegt, hat ein gleichmäßiges Korn wie Dolomit. Olivin sehlt.

F. Trachnt und Lava.

Unter der Lava versteht man ursprünglich Gesteine, die in glühensdem Strome ans der Mündung eines Kraters hervorgestossen sind. Da aus den Strome Gase entweichen, so pflegt nicht blos die Oberstäche, sondern auch die Tiese des Gesteins von unregelmäßigen Poren durchsdrungen zu sein. Dasselbe ist aber nicht nothwendig. An einem Bulztanberge sollte daher alles geschmolzene Gestein hervorgestossen sein. So lange die Berge brennen, liesert der Brand ein vortressliches Bestimmungszmittel. Allein es kommen neben brennenden auch viele ausgebrannte Bulkane vor: Auvergne, Eisel, Kammerbühl bei Eger, in Italien die Rocca monsina, das Albanergebirge zc. Da ist dann eine Vermischung und Verwechselung mit der Basaltgruppe unvermeidlich. Wie umgekehrt die Basaltgruppe auch viele ausgezeichnete Ströme zeigt.

Trachyt

(τραχύς rauh) nannte Hauy (Traite de Miner. 1822. IV. 179) jene lichts farbigen mit feinporöser Grundmasse versehenen Gesteine, den deutschen Trappporphyr (Buch Abhands. Berl. Atab. 1819. 129), worin sich nicht selten

glasige Feldspathkrystalle in großer Schönheit ausscheiden, neben Glimmer, Hornblende und andern Krystallen; nur Augit ist fremd. Das Gestein steht dem Klingstein in der Basaltgruppe parallel, und ist wie diese nicht in Strömen, sondern in Massen hervorgebrochen. Der Feldspath gehört nach Abich (Geol. Beobacht. über die Bulkanischen Erschei= nungen und Bildungen in Unter- und Mittel-Italien) der kieselreichen Abanderung R Si + K Si3 an. Nach ihm kann sogar zwischen Klingstein und Trachyt feine Grenze gesteckt werden. Bimftein, Obsidian und Perlstein sind wesentliche Begleiter ächter Trachyte. Der Trachyt vom Drachenfels, im Siebengebirge am rechten Rheinufer "kann in jeder Beziehung als eine wahre Normal-Felsart für den Begriff betrachtet werden." Es kommt darin großer Kali= und kleiner Natronfeldspath wie im porphyrischen Granit vor, dem er auch durch seine großen glasigen Feldspathzwillinge so auffallend gleicht. Freier Duarz ist nicht vor= handen, außer in kleinen Klüften. Nach Hr. vom Rath kommen allein in dem kleinen Siebengebirge drei Trachyt-Abtheilungen vor: Drachenfelser mit Tridymithöhlen, großen Kalifeldspäthen und kleinen Oligotlasen; Wolkenburger, worin nur Oligoklase mit Hornblende herrschen: Rosenauer mit 78 Si enthält nur glasigen Orthoklas (Sanidin) mit bläulichem Chalcedon auf den Klüften. Er kommt nur in Geschie= ben vor, und gleicht einem Klingstein, Jahrb. 1861. 358. Nach H. Mohr (Jahrb. 1866. 188) haben die Trachyte 10% Hohlräume, dieselben sollen durch Auslaugung der Basalte und Melaphyre künstlich hergestellt werden können, was mit eigentlichen Laven, ja selbst mit geschmolzenem Ba= falte nicht gelänge. Sie könnten daher niemals im Feuer gewesen sein zc. Trachyt=Porphyr (Rhyolith) hat schon Beudant Ungarische Gesteine mit freiem Quarz genannt, welche ältern Porphyren überaus gleichen, aber durch ihr Vorkommen mit Perlstein sich als vulkanisch zu erkennen geben.

Domit nannte Buch (Geognost. Beobackt. II. 244) die erdigen zerreibslichen Trachyte, in welchen aber kleine glänzende Orthoklaskrystalle mit Plagioklasen liegen. Neuerlich haben auch die Haufwerke von Tridymitsblättchen pag. 254 noch die Aufmerksamkeit auf sie gelenkt. Das Gestein sindet sich besonders ausgezeichnet am Puy-de-Dôme. Nur untergeordenet kommt in vulkanischen Gegenden der Trachyte granitoide (Sanidinit, Sanidinbomben) vor, der wie der Dolerit aus lauter Arystallen besteht, hauptsächlich aus glasigem Feldspath und Nadeln schwarzer Hornblende: die Findlinge am Lachersee mit Haupn und Nosean, oder vom Vesuv 2c. sind sehr bekannt.

Andesit (Buch, Pogg. Ann. 37. 100) hießen früher ausschließlich die amerikanischen Trachyte, welche die gewaltigsten Bulkangipfel der Erde in der Cordillerenkette bilden. "Es sind bald mehr bald weniger dichte, "bisweilen beinahe zerreibliche Gesteine von grobkörnigem Bruch, welche "in einer krystallinischen Grundmasse von dunkelgrauer Färbung eine "große Menge von kleinen, selten die Größe einer halben Linie erreichen=

"den Krystallen, von Albit" enthalten, wie sie auch im Trachyt des Drachenfels vorkommen. Die vermeintlichen Albite, an dem einspringenden Winkel auf dem Blätterbruch P erkennbar, wurden dann später als
kieselärmere Plagioklase bestimmt. Hin und wieder kommen zwar kleine Feldspäthe vor, aber dem Albit nur untergeordnet. Das Gestein bildet
den Dom des Chimborasso, die zerrissenen Gipfel und zackigen Ränder
eingestürzter so wie die Regelberge der noch thätigen Bulkane. Hr. Abich
fand es dann am Elbrouz, Kasbek, Ararat, wo die Gipfel häusig vom
Blite geschwolzen sind, Fulguritandesit. Damit war dann das vermeintliche Geset, daß nur die Neue Welt solche Gesteine haben sollte,
wieder ausgehoben.

Trachy Dolerit nennt Abich den Kranz von Felsen, der mit einer Höhe von 1000'—1800' den Pic von Tenerissa umgibt. Es ist ein Gemisch von Trachyt= und Augitlaven.

In den Ungarisch-Siebenbürgischen Karpathen und den Nordameristanischen Cordilleren reicherten die trachytischen Gesteine in ihrer großen Mannigsaltigkeit das Gebirge mit den edelsten Erzen an. H. v. Richtshofen (Jahrb. geol. Reichsanst. 1860. •2) hat zuerst die Ungarischen, und später die Amerikanischen (Ztschr. d. geol. Ges. 1868. •12) zwar einer systemastischen Benennung unterworfen, allein ein Blick auf die herrliche Gesteinsssammlung, welche wir der Kaiserlichen Geol. Reichsanstalt danken, zeigt wie unendlich schwierig es ist, den Bestimmungen ohne örtliche Verzgleichung zu folgen.

Prophlite (πρόπυλον Vorhof) bahnten gleichsam den folgenden Trachyten den Weg. Sie sehen den Grünsteinen (Diorit) sehr ähnlich, und wurden bei Schemnitz immer dafür gehalten. Die älteren Quarzsphlit nannte Stache Dacit (Dacia der Römer). HornblendesProphlit hält wesentlich Oligoflas, und ist den Tescheniten von Teschen und den Timaciten (Banatiten) verwandt. AugitsProphlite mit Hornsblende und Augit treten besonders am Ostabhange der Sierra Nevada auf.

Rhyolithe (hvew fließen) sind äußerst mannigfaltige Quarz-Andesite mit und ohne freie Kieselerde, und einer Grundmasse von Kalifeldspath, worin sich dann auch Oligotlas und andere accessorische Minerale aus-scheiden können. Wie schon Beudant erkannte, gehören dazu die Unsgarischen Perlite, Mühlsteine mit ihrem Alaungehalte 2c. Als Unterabstheilungen hebt man dann wieder granitische (Nevadit), porphyrische (Liparit) und lithoidische Rhyolithe hervor, und faßt ebenso die Andesite und Trachyte im engern Sinne als Familiengruppen auf.

Die Massenausbrüche sämmtlicher Gesteine werden dann sehr bestimmt dem Alter nach fixirt, sie brachen alle vor dem Basalt hervor, Propylit begann, Andesit, Trachyt und Rhyolith folgten der Reihe nach.

Lava.

Darunter versteht man hauptsächlich Angitlaven, deren graulich schwarze Masse auffallend an Basalt erinnert. Gine solche ausgezeichnete

Lava bildet der Mühlstein von Niedermending bei Meyen in Rheinpreußen, durch den blauen Haupn pag. 433 den Mineralogen so bekannt. Schon Theophrast § 40 nennt solche "schwarze Bimsteine" von Sicilien lapis molaris, und Agricola 614 unterscheidet sie sehr wohl von den quarzigen Mühlsteinen. Denn Laven mit eckigen Poren eignen sich besonders zum Zermalmen weicherer Substanzen. Wenn Feldspath vorkommt, so ist es Kieselerdearmer Labrador oder Anorthit; auf Thera soll unter den Wiskrolithen Albit dominiren (Jahrb. 1876. 1876. 1874). An der Somma und im Albanergebirge spielen die Leucit laven (Leucitophyre) eine bedeutende Rolle. Sehr rauhe poröse Gesteine, in welchen die Leucitoeder ringsum gebildet in großer Menge zerstreut liegen. Unendlich groß ist die Zahl der Analysen, und mannigsach ihre Deutung, im Allgemeinen sind die Augitlaven aber Kieselerdeärmer als die Trachytlaven.

Der Gegensatz von Feldspath= und Augitgesteinen, welcher in der Basalt= und Lavengruppe so dentlich hervortritt, hat in neueren Zeiten Bunsen (Pogg. Ann. 83. 197) zu einer Hypothese verleitet, die viel Lockens des hat, so schwer auch die Durchführung des Beweises werden mag. Der geistreiche Chemiker, gestützt auf zahlreiché Analysen Isländischer Gesteine behauptet, daß es auf jener großen Vulkaninsel trotz der Mansnigfaltigkeit der Laven nur zwei Hauptgruppen gebe, deren extreme Glieder seien normal

	trachytisch	ober	phrogenisch
Rieselerde	76,67	**	48,47
Al und Fe	14,23	•	30,16
Ralkerde	1,44	"	11,87
Magnesia	0,28	**	6,89
Rali	3,20	11	0,65
Natron	4,18	••	1,96

Die trachytischen entsprechen fast genau einem zweifach sauren Ge= menge von Thonerde= und Alfali=Silicaten, in benen Kalf, Magnesia und Eisenorydul bis zum Verschwinden zurücktritt. Der Sauerstoff ber Säure verhält sich zu dem der Basen wie 3:0,596, in den augitischen wie 3: 1,998, lettere sind also entschieden basisch. Durch Vermischung dieser beiden Extreme sollen nun sämmtliche Laven Islands entstanden sein, was auf einen doppelten Heerd in der Tiefe hinweisen würde, deren Spiel seit dem Hervortauchen der Insel fortgedauert haben müßte. die Gänge scheinen dieß sogar handgreiflich zu machen: so setzt in einem der sudöstlichen Thaleinschnitte des Esjagebirges, Mosfell gegenüber, ein Trachytgang durch das dortige conglomeratische Augitgestein. Der Trachyt in der Mitte des Ganges gehört zum normal trachytischen Gesteine von weißer Farbe, nach der umschließenden Gebirgsart hin wird er allmählig dunkeler und eisenhaltig, und am Salbande besteht er deutlich aus einem Gemisch trachytischer und pyrozenischer Masse, wie chemische Analyse und Augenschein bewies.

Würde diese Ansicht durchschlagen, die Bunsen noch mit mehreren Duenstedt, Mineralogie. 3. Aust.

Beispielen anderer Orte (Ararat) beweist, so hätte in Zukunft die Gesteinsbestimmung ganz andere Wege einzuschlagen: es käme dann nicht mehr auf diese oder jene unbedeutende Verschiedenheit in der Mengung an, die zu so vielen Namen Veranlassung gegeben hat, sondern man müßte nach möglichst reinen Gesteinen suchen, die durch die Art ihres Auftretens z. B. im Centrum eines großen Gebirgestvces zugleich einige Bürgschaft gäben, daß sie den ursprünglichen Bildungen möglichst nahe kämen, und von ihnen ausgehend müßte dann die Erklärung erst die minder wichtigen Gebirgsmassen treffen. Indeß liegt hierin, wie in allen Hypothesen, die sich auf so schlüpfrigem Boben bewegen, auch wieder eine große Gefahr.

Die Gläser haben wir oben pag. 468 genügend abgehandelt. sind meistens sauer, und schließen sich daher an die Trachyte an, doch kommen auch in den basaltischen Laven vor, wie das berühmte Pele's Haar auf den Sandwichsinseln, das durch Sturm erzeugt wird, nach Art der Schlackenwolle (Dingler's Polyt. Journ. 1877 Bb. 223 pag. 70), wobei ein bloßer Dampfftrom auf einen Schlackenstrahl bläst. Die elastischen Fäden sinken bis auf 0,01 mm herab, und enthalten wie der Tachylit pag. 470 kaum über 51 Rieselerbe.

G. Euffe.

Das Wort Tuff wird doppelsinnig gebraucht: einmal versteht man darunter Niederschläge des Wassers, wie Kieseltuff pag. 259, Kalktuff pag. 502; dann aber auch die sogenannten Bulkanischen Tuffe, welche in größter Menge und Mannigfaltigkeit auftreten. Speiende Bulfane ergießen nicht blos glühende Lavenströme, welche zu Stein oder Glas erhärten, sondern sie werfen auch Schlackenstücke als Bomben, Lapilli, Asche in ungeheuren Massen aus, die sich um den Berg herum ablagern, und jene ganz eigenthümliche Art unfrystallinischer Trümmergesteine (Agglomerate) bilden, woran das Wasser keinen unmittelbaren Bunsen (Pogg. Ann. 83. 219) glaubt sogar nachweisen zu Untheil nahm. können, daß die Palagonittuffe pag. 456 metamorphische Bildungen seien, welche durch Einwirfung der glühenden Augitlaven auf Ralt= oder Al= falienreiche Gesteine gebildet würden. Denn es komme Palagonit, wenn man feingeriebenen Basalt in einen großen Ueberschuß von geschmolzenem Kalihydrat einträgt, und das gebildete überschüssige Kalisilicat mit Wasser Die ausgelaugte und durch Abschlämmen erhaltene hydratische nach dem Trocknen pulverförmige, schon mit der schwächsten Säure gelatinirende, durch Kohlensäure und Schwefelwasserstoff leicht zersetbare Substanz stimmt mit dem reinsten Isländischen

 β alagonit = $\dot{R}^3 \ddot{S}i^2 + 2 (\ddot{F}e, \ddot{A}l) \ddot{S}i + 9 \dot{H}$.

Dabei entwickelt sich eine namhafte Menge reinen Wasserstoffs, dessen Ausscheidung auf der Drydation der Gisenorydulfilicate. zu Gisenorydsilicaten beruht, und die auf Rosten des im Kalihydrate enthaltenen Basser=

atomes vor sich geht. Folge davon ist, daß in den Palagoniten jede Spur von Eisenoxydul sehlt. Daraus ließe sich das Vorkommen von gediegenem Kupfer pag. 701 in den Mandelsteinen erklären, was aus flüchtigem Chlorkupser reducirt sein würde. Wenn also blos durch Berührung der Augitlaven mit Kalkgebirgen sich Tuffe erzeugen, so würde die Erklärung der mächtigen Basalttuffe unserer schwäbischen Alb nicht mehr so unübersteigliche Schwierigkeiten darbieten.

Bunsen zeigt nun weiter, daß das Palagonitische Tuffgebirge wesentstich ein Gemenge von zweierlei Sachen sei: das eine seien wasserfreie Gebirgsbrocken, deren Zusammensetzung genau mit den normal pyrozenischen Gesteinen pag. 961 übereinstimmt; dieselben wurden von der andern Substanz eingehüllt, die von amorpher Beschaffenheit wesentlich aus zweierlei wasserhaltigen Silicaten von der Form

 $\dot{R}^3 \ddot{S}i^2 + aq unb \ddot{R}^3 \ddot{S}i + aq$

bestünde. Beide Glieder scheinen sich in verschiedenen Verhältnissen mit einander zu mischen: der Palagonit besteht aus R'Si² + 2 K'Si + aq und ein Tuff der Chatham-Juseln aus R'Si² + Al Si + aq. Sie sind aber alle zwei ohne Wasser genommen nichts anderes als verändertes Phroxengestein.

Wie die Basalte und Basaltischen Laven, so umgeben sich auch die Melaphyre mit Tuffen, was namentlich die zeolithischen Mandelsteinbildungen beweisen. Dieselben seien auf Island lediglich durch glühen de
Laven erhitzte Tuffe, wobei sich dieselben in ein eisenreiches
Silicatgestein verwandelten, welches die Grundmasse der Mandelsteine
bildet, und in ein eisen freies: nämlich die schönen farblosen bis schneeweißen Zeolithe pag. 401. Die Spaltung in eisenfreie und eisenhaltige
Silicate hat zwar etwas Auffallendes, läßt sich aber auch fünstlich hervorbringen und verfolgen, wenn man Erbsen- bis Haselunßgroße Stücke
erhitzt bis sic äußerlich glühen, und dann im Mitrostop bei 40facher Vergrößerung untersucht. Nimmt man dazu nun noch die zerseßende Wirtung
der Gase, so sieht man wohl ein, wie Gesteine gänzlich ihren ursprünglichen Charafter aufgeben können, ohne daß Wasser einen wesentlichen
Einsus darauf geübt hätte.

Was den augitischen Gesteinen, Aehnliches widerfährt nun auch den seldspäthigen. Die Trachte, die Klingsteine (Oberschwaben) umgeben sich ebenfalls mit ganzen Bergen von Tracht= und Klingsteintuffen, selbst bei den Gläsern spricht man von einem Pechthonstein, Bimsteintuff 2c. Der Traß im Brohl= und Nettethal der Eisel, schon von den Kömern als Baustein verwendet, und die berühmte Pozzolanerde bei Neapel sind solche Tuffgebilde. Je älter jedoch das Gebirge wird, desto mehr wachsen die Schwierigkeiten in der Erklärung, zumal da hier Auzeichen vulkanischer Thätigkeit nicht ausgeprägt sind. Jedenfalls umgeben sich die rothen und grünen Porphyre mit einem ganz tuffartigen Gestein. Die graulich weißen, graulich rothen 2c. Thonsteine und Thouporphyre sind solche Dinge, über deren genaue Bestimmung man so häusig in Verlegenheit ist. Nicht min=

der lebhaft wird man bei den Grünsteinen, welche sich zu unförmlichen Rugeln absondern, erdig zerfallen, oder wohl gar geschichtet mit Thonschiefer wechseln (Dillenburg), an solche metamorphischen Gesteine erinnert. Dieselben werden sogar auch porös, nehmen in ihre Poren Ralkspath auf (Blatterstein), und was dergleichen Modificationen mehr sind.

In den Alpen, wo Glimmer- und Talkschiefer eine große Rolle spielen, findet man eine Reihe sogar Petrefactenführender Bildungen, welche einige für durch Feuer verändertes Sedimentgestein halten, andere aber für Gebirgstrümmergesteine, die unter Einfluß von Wasser sich erzeugt haben.

Endlich erleidet auch ber

Granit nicht selten sehr großartige Zersetzung: das ganze Gebirge löst sich zu Grus und Sand, der wie Schutt über einander fällt, ohne daß die einzelnen Mineraltheile wesentlich gelitten hätten, obgleich sie dadurch sich etwas ausschließen, denn ein Theil wird bereits in Säure löstlich, und kann zur Wassermörtelbereitung benützt werden (Explic. Cart. geol. France I. 121). Wenn solche Trümmer vom Wasser ergriffen aber ganz in der Nähe abgelagert werden, so bilden sich Gesteine, die dem ursprünglichen Granit außerordentlich nahestehen (Arcose), wie z. B. in Centralfrankreich oder in der Steinkohlenformation des Schwarzwaldes. Das Aussallende bei solchen Verwitterungen ist das, daß nicht selten einzelne Partieen der Zerstörung widerstehen, andere nicht, und in Folge dessen die Granitberge sich mit mächtigen Blöcken überdecken (Steinmeere), die man auch wohl als Trümmer des bei der Erhebung zersplitterten Gebirges genommen hat.

Sobald die Feldspaththeile des Granites ihren Kaligehalt verlieren, zerfallen sie zu Porzellanerde, und sind so die Ursache jener weit verbreiteten Thonformation, die im Sedimentärgebirge eine der Hauptrollen spielt.

H. Sedimentärgebirge.

Dasselbe ist im Wesentlichen ein Wasserabsatz aus zertrümmerten und abgerollten Gebirgsstücken, die oft weite Wege gemacht haben, ehe sie zur Ruhe kamen, zumal wenn sie als seiner Sand und Schlamm im Wassersich suspendirt erhalten konnten. Sehen wir von den Blöcken, Geschieben und Geröllen ab, die nur in einigen wenigen Formationen (Diluvium, Nagelfluhe, Todtliegendes) Bedeutung erlangen, so sind es hauptsächlich dreierlei:

Sand, Kalk, Thon,

welche herrschen. Der Sand besteht vorzugsweise aus kleinen abgerollten Duarzstücken, und hin und wieder sinden sich Feldspath, Glimmer, Magneteisen und andere Mineralreste darin zerstreut. Da der Duarz das härteste und unzersetzbarste unter den gewöhnlichen Gesteinen ist, so war er am geeignetsten, sich durch alle Revolutionen hindurch zu erhalten, und wenn er auch als der seinste Staub in der Braunkohlensormation

und als Flugsand an den Meeresküsten angekommen ist, so bleibt er doch immer Quarz, der vielleicht zum größten Theil schon zur Uebergangs= zeit krystallisirte. Wenn

Sandsteine, die besonders rein in der Quadersandsteinformation und im Braunkohlengebirge auftreten, nicht Kieselerde selbst als Bindemittel haben, so sind die Körner durch Kalk oder Thon aneinander geheftet. Der Sandstein wird dadurch kalkig, thonig, mergelig.

Ralksteine wurden schon pag. 498 weitläufiger erwähnt, sie nehmen an der Bildung des Sedimentärgebirges einen wesentlichen Antheil, sind dann aber mit den Thonen und Sandsteinen auf das mannigfachste

gemengt. Endlich kommen die

Thonschicken, welche aus Zersetzung der Silicate hervorgegangen als mechanischer Niederschlag von Schlamm und Schlick hauptsächlich die Schichtung und Schieferung repräsentiren, und gleichsam die Grundmasse bes ganzen Flözgebirges bilden. Das Wichtigste davon haben wir pag. 455 abgehandelt, weil die Thone von jeher als eine besondere Sippschaft der Minerale angesehen wurden; und einige darunter treten allerdings so selbstständig auf, daß man sie wenigstens als Vermittler zwischen Felsen und Mineralen ansehen darf. Besondere Schwierigkeit machen die Thonschiefer pag. 467, die sich unmittelbar an die trystallinischen Glimmerschiefer anreihen: dem Auge erscheinen sie wie Schlamm, als mechanische (klastische) Gebilde; aber das Mitrostop entdeckt darin noch seine Krystallspuren, die auf eine chemische Umbildung hindeuten. Die Naturalien schließen sich eben nach keiner Seite hin völlig ab, und machen dem Systematiker um so größere Sorge, je mehr er sich in die Sache vertieft.

Krystallographische Uebersicht.

Da die Form den Mineralogen das wesentlichste Kennzeichen liefert, so ist es nicht unpractisch, die Minerale auch nach ihrem Krystallsystem zu klassssieren.

I. Reguläres Shftem.

- 1) Granat pg. 333 Granatoeber herrscht vor. Uwarowit pg. 337.
- 2) Diamant pg. 355, oftaedr. Blätterbruch, gerundete 48flächner herrschen.
- 3) Spinell pg. 374, Oktaeder, häufig Zwillinge, wie Magneteisen pg. 746.
- 4) Analcim pg. 411, das Leucitoeder herrscht, aber Würfel fehlt nicht.
- 5) Faujasit pg. 418, bildet zierliche Oftaeber.
- 6) Leucit pg. 429, nur im Leucitoeber, wird jest angezweifelt.
- 7) Lasurstein pg. 432, nebst Sodalith pg. 434 mit sechssach blättrisgem Bruch im Granatoeder. Lehnt sich dadurch an Blende pg. 846.
- 8) Helvin pg. 452 ausgezeichnet tetraedrisch.
- 9) Wismuthblende pg. 453, Pyramidentetraeder mit Zwillingen.
- 10) Flußspath pg. 553, Würfel herrscht, aber mit dem ausgezeichnetsten blättrigen Oktaeder. Pttrocerit pg. 557.
- 11) Würfelerz pg. 584, der blättrige Würfel herrscht, Tetraeder untergeordnet.
- 12) Boracit pg. 609, Würfel und Granatoeder mit Anfängen tetraedrischer Hodizit pg. 610.
- 13) Steinsalz pg. 620, Würfel mit deutlich blättrigem Bruch herrscht, Sylvin pg. 626. Salmiak pg. 628; Hornerz pg. 614, Jodsilber pg. 615, Embolit pg. 616.
- 14) Alaun pg. 651, unter den fünstlichen Salzen wohl die wichtigsten Oftaeber.
- 15) Gold pg. 678, (Electrum) nebst Silber und Kupfer, sich durch dendristische Zwillinge pg. 698, auszeichnend. Platin pg. 704, Palladium pg. 707, Fridium pg. 707 ebenfalls regulär. Eisen pg. 710.
- 16) Amalgam pg. 697. ausgezeichnete Granatoeder mit vielen Flächen, daher auch Quecksilber regulär.
- 17) Magneteisen pg. 746 und bessen Verwandte Franklinit, Chromeisen 2c. trystallisiren Spinellartig. Magnoferrit, Periklas pg. 752.
- 18) Phroch lor pg. 800, ausgezeichnete Oktaeder. Phrrhit pg. 800. Zweifelhaft. Uranpecherz pg. 801.
- 19) Rothkupfererz pg. 802 mit blättrigem Oktaeder. Granatoederflächen.
- 20) Weißarsenif pg. 809, Senarmontit pg. 808 ausgezeichnete Oktaeber.
- 21) Schwefelkies pg. 813, Typus für Phritoeder, woran sich

- Glanzkobalt pg. 831, Hauerit pg. 827 (Manganglanz), Nickelglanz pg. 835 und Nickelantimonglanz pg. 836 auschließen. Vergleiche auch Salpetersaures Blei pg. 634 und Chlorsaures Natron pg. 673.
- 22) Speiskobalt pg. 829 nebst Tesseralkies pg. 831 vorherrschend würflig. Kobaltkies pg. 832 oktaedrisch. Arsenikuickel pg. 835 selten krystallisirt.
- 23) Bleiglanz pg. 839, würfelig blättrig am ausgezeichnetsten unter allen Mineralen. Oktaeber und Würfel herrschen. Cuproplumbit pg. 844. Selenquecksilberblei pg. 845 2c. ebenfalls würfelig

blättrig. Tellurblei pg. 737.

- 24) Blende pg. 846. Sechssach blättriger Bruch im Granatoeder, die große Teutlichkeit einzig in ihrer Art. Granatoeder, Oktaeder mit Neigung zum Tetraedrischen. Meist Zwillinge.
- 25) Glaserz pg. 866, Oktaeder und Granatoeder rauhflächig. Selensilber pg. 868 dreifach blättrig. Tellursilber? pg. 737.

Kupferglas pg. 881, Selenkupfer? pg. 883, Enkairit? pg. 883.

- 26) Buntkupfererz pg. 879, bauchige Würfel. Cuban pg. 879.
- 27) Fahlerz pg. 885, das ausgezeichnetste Tetraedrische Beispiel. Binnit pg. 894, Zinnkies pg. 896..

Berzelin pg. 416, Glottalith pg. 422, Tritomit pg. 447, Voltait pg. 653, Perowstit pg. 789, Eisennickelfies pg. 824, Nickelwismuthglanz pg. 836, Valium, Silicium pg. 744.

II. Biergliedriges Shftem.

Findet sich nicht besonders häufig. Gewöhnlich gibt man den Endkanten= winkel des Hauptoktaeders an.

1) Besuvian pg. 337, 129° 21'. Zweite quadratische Säule etwas blättrig. Niemals Zwillinge. Gehört zu den ausgezeichnetsten.

2) Zirkon pg. 377, 123° 19', der viergliedrige Edelstein bildet das zweite wichtigste Beispiel des Systems. Derstedtit pg. 378, Thorit pg. 448.

3) Ichthyophthalm pg. 417, 104° 2'. Sehr blättrige Geradendsläche, der viergliedrige Zeolith. Edingtonit pg. 409 soll tetraedrisch sein.

- 4) Skapolith pg. 425, 136° 7', man sieht ihn meist nur in etwas blättsrigen Säulen ohne Ende. Humboldtilith, Sarkolith, Nuttalith, Mizzosnit, Dipyr sind selten ausgezeichnet, und Gehlenit pg. 427 bildet bloswürfelartige Formen.
- 5) Chiolith pg. 559, 108° 23'; Arholith dagegen eingliedrig.

6) Kupferuranglimmer pg. 597, 95° 46', ausgezeichnet blättrige Tafeln. Kalkuranglimmer dagegen versteckt zweigliedrig.

- 7) Gelbbleierz pg. 603, 99° 40', meist Taseln. Jomorph mit Scheels bleierz 99° 43' und Tungstein 100° 40', welche sich durch eine Hemiedrie ihrer Vierkantner auszeichnen.
- 8) Hornque cill ber pg. 617, 98° 8', künstliche Krystalle in deutlichen Säulen. Sellait Mg Fl, 122° 12', klare Oktaeder, Savoyen.

9) Hornblei pg. 617, 107° 17', Matsockit pg. 618.

- 10) Zinn pg. 729, 140° 25', künstliche Krystalle, deutliche Oktaeder. Einzig unter den gediegenen Metallen. Jomorph mit Bor pg. 744.
- 11) Hartmangan pg. 773, 109° 53', fleine Oftaeder den regulären ähnlich.
- 12) Scharfmangan pg. 773, 105° 25', blättriger Querbruch, Fünflinge.

- 13) Zinnstein pg. 776, 121° 35', meist Zwillinge. Isomorph mit Rutil pg. 781, 123° 8', dessen erste quadratische Säule die blättrigste des ganzen Systems bildet Sechs= und Achtlinge.
- 14) Anatas pg. 785, 97° 56', Oktaeder herrscht. Titanophd trimorph.
- 15) Fergusonit pg. 799, 100° 28', hemiedrisch, wie Scheelbleierz und Tungstein. Thrit pg. 799.
- 16) Nickelspeise pg. 837, viergliedrige Tafeln, Kunstproduct.
- 17) Blättererz pg. 864, ausgezeichnet blättrige Tafeln. Die geschwefelten Metalle haben sonst kein sonderlich deutliches viergliedriges System aufzuweisen.

18) Rupferkies pg. 875, 109° 53', tetraedrisch, streift aber an das regusläre System heran, und überzieht Fahlerz, Blende, Bleiglanz.

19) Honigstein pg. 938, 118° 14', ausgezeichnete Oktaeder; Oxalit? pg. 939. Xenotim pg. 586, Romeit pg. 608, Azorit pg. 799, Melinophan pg. 454.

III. Dreiundeinariges Syftem.

Zerfällt in eine dreigliedrige (rhomboedrische) und sechsgliedrige (dihexaes drische) Abtheilung, die freilich sich beide nicht immer scharf von einander scheiden lassen.

a) rhomboedrisch in ausgezeichnetem Grade sind:

- 1) Turmalin pg. 391, 133° 26', mit einer merkwürdigen Hemiedrie. Es ist der rhomboedrische Edelstein.
- 2) Chabasit pg. 409, 94° 46', große Neigung zu Zwillingen, der rhomboedrische Zeolith. Vergleiche auch Levyn, Gmelinit, Herschelit.

3) Dioptas pg. 450, 95° 33', einfache breigliedrige Dobekaide.

- 4) Kalkspath pg. 478, 105° 5', das ausgezeichnetste aller rhomboedrischen Systeme, mit sicherer dreigliedriger Entwickelung. Isomorph mit Bitterspath, Spatheisen, Manganspath, Galmei 2c.
- 5) Beudantit pg. 584, Rhomboeder 91° 184, Svanbergit.
- 6) Rupferglimmer, pg. 594, 69° 12', sehr blättrige Geradendsläche.
- 7) Natronsalpeter pg. 633, 106° 33', ausgezeichnete künstliche Rhomsboeder. Wächst auf Kalkspath fort.
- 8) Rhomboedrische Metalle pg. 730: Wismuth, Antimon, Arsenik, Tellur. Tellurwismuth pg. 736, Palladium pg. 707, Osmiridium pg. 708.
- 9) Zinnober pg. 851, 71° 47', blättrige Säule, Rhomboeder herrschen.
- 10) Rothgiltigerz pg. 869, 107° 36'—108° 30', die Enden der Säulen häufig rundkantig. Xanthokon pg. 872.

b) Diheraedrisch in ausgezeichnetem Grade sind:

- 1) Duarz pg. 222, 133° 44'. Die eigenthümliche Hemiedrie ist stets durch das vollflächige Dihexaeder gestützt, mag dasselbe auch selbst wieder ein Dirhomboeder sein.
- 2) Berhll pg. 384, 151° 5', Säulen herrschen, doch zeigen die Enden öfter ausgezeichnete dihexaedrische Vollslächigkeit.
- 3) Rephelin pg. 428, 139° 19', meist nur in Säulen bekannt.
- 4) Apatit pg. 561, 142° 20', bildet das entwickeltste und unzweideutigste sechzgliedrige System, trotz der Anfänge von Hemiedrie. Isomorph mit

Buntbleierz pg. 567 und Banadinbleierz pg. 601.

- 5) Magnetties pg. 822, Kryftalle höchst selten. Geradendsläche blättrig.
 - c) Gine Mitte zwischen Rhomboeber und Diheraeber bilben:
- 1) Korund pg. 365 mit blättrigem Rhomboeder 86° 6', aber sehr ausgebildetem Diheraeder. Damit isomorph
- 2) Eisenglanz pg. 752, woran das Rhomboeder 85° 58' zwar herrscht, aber das Dihezaeder gewöhnlich nicht fehlt, wie beim Titaneisen pg. 759. Vergleiche auch das fünstliche Chromoxyd pg. 751.

3) Phenakit pg. 390. Rhomboeder und Dihezaeder mischen sich in ausgezeichneter Weise. Vergleiche auch Willemit pg. 450.

d) Zweifelhaft ober unwichtig find:

- 1) einaxiger Glimmer pg. 292: Chlorit pg. 293, Talk pg. 295 scheinen entschieden rhomboedrisch. Margarit pg. 302 und was daran hängt: Cronstedtit, Sideroschisolith, Phrosmalith pg. 304 2c. Brucit pg. 302, Hhdrargillit pg. 370.
- 2) Cancrinit pg. 435, blättrige sechsseitige Säule.
- 3) Parafit pg. 447, bas Diheraeber 120° 34' gleicht einer Säule.
- 4) Willemit pg. 450 und Troostit sind rhomboedrisch.
- 5) Eudialyt pg. 453, Rhomboeder 73° 40'.
- 6) Rataplejit pg. 455, dihexaedrisch.
- 7) Fluocerit pg. 557, sechsseitige Tafeln.
- 8) Coquimbit pg. 649, Säule mit Dihexaeder.
- 9) Alaunstein pg. 465, kleine Rhomboeder mit Geradendfläche.
- 10) Eis pg. 655 nebst Hagel und Schnee.
- 11) Graphit pg. 743, in talfartigen Blättern.
- 12) Rothzinkerz pg. 806, blättrige Säule mit korundartigem Dihexaeder.
- 13) Plattnerit pg. 811, sechsseitige Tafeln.
- 14) Kupfernickel pg. 833, dihexaedrisch, Antimornickel pg. 834, Haarties pg. 835.
- 15) Molybban pg. 837, frummblättrige Tafeln.
- 16) Greenocit pg. 850, blättrige Säule. Wurtit, Boltit pg. 850.
- 17) Polybasit pg. 869, dreigliedrige Tafeln, wie Eisenglanz.
- 18) Kupferindig pg. 882, sechsseitige Tafeln. Schwefelsaures Kali pg. 639, Cerit pg. 446.

IV. Zweigliedriges Syftem.

Bur schnellen wenn auch unvollkommenen Einsicht genügt es, blos den Säulenwinkel anzugeben. Ein wesentliches Beimerkmal liefern die Zwillinge. Das System kommt am häufigsten vor:

- 1) Olivin pg. 320, 130° 2', meist gestreifte Oblongtaseln. Hyalosiderit, Wonticellit, Eisenfrischschlacke, Humit pg. 324. Afterkrystalle von Serpentin pg. 299.
- 2) Dichroit pg. 328, 120°, daher von dihexaedrischem Aussehen. Pinit pg. 330, Libenerit, Giesekit pg. 331 2c.
- 3) Staurolith pg. 347, 129° 20', merkwürdige Durchkreuzungszwillinge herrschen, daher vielleicht hektoedrisch.

- 4) Andalusit pg. 352, 90° 50', die einfachen Säulen erinnern an das viergliedrige System. Chiastolith pg. 353, Couzeranit pg. 354.
- 5) Chrhsoberyll pg. 371, 129° 38', auffallend Olivinähnlich, Drillinge.
- 6) Topas pg. 379, 124° 20', der zweigliedrige Edelstein, blättriger Querbruch, großer Flächenreichthum. Gehört daher zu den ausgezeichnetsten Beispielen. Nie Zwillinge.
- 7) Faserzeolith pg. 402, 91° (Natrolith, Mesolith, Comptonit), wohl von 2 + 1gliedrigem Scolecit pg. 404 zu unterscheiden. Bergleiche auch Okenit pg. 418, 122° 19'.
- 8) Strahlzeolith pg. 405, 94° 15', zweigliedrige Dodecaide, mit einem ausgezeichneten Blätterbruch, vorzugsweis der zweigliedrige Zeolith.
- 9) Prehnit pg. 420, 100°, meist tafelförmig mit Hahnenkammbildung.
- 10) 3lvait pg. 441, 111° 12', langgestreifte Säulen mit oktaedrischen Enden.
- 11) Rieselzinkerz pg. 448, 103° 56', hemiedrisch. Hopeit pg. 450.
- 12) Wöhlerit pg. 454, 90° 18', vielflächige gelbe Oblongtafeln.
- 13) Aragonit pg. 515, 116° 16', Zwillinge bis Vierlinge herrschen, ein ausgezeichnet typisches System, worau sich schließen: Tarnowitzit pg. 522, Manganocascit, Witherit, Alstonit pg. 523, Strontianit pg. 525, Weißbleierz pg. 526, Zinkbleispath pg. 528.
- 14) Anhydrit pg. 537, würfelige Stücke mit dreierlei Blätterbrüchen.
- 15) Schwerspath pg. 541, 101° 40', tafelförmige Krystalle mit 2 + 1blätt= rigem Bruch, niemals Zwillinge. Ausgezeichneter Typus, woran sich Cölest in pg. 546, Vitriolblei pg. 548 anschließen.
- 16) Herderit pg. 571, blättrige Säule 115° 53' mit dihexaedrischem Ansfehen.
- 17) Wavelit pg. 573, 122° 15', nur excentrisch fasrig, Childrenit pg. 574.
- 18) Triphylin pg. 578, blättrige Säule 133°, verwittert.
- 19) Skorodit pg. 583, 99° 30', meist verzogen. Haidingerit pg. 582.
- 20) Struvit pg. 586, mit auffallender Hemiedrie.
- 21) Olivenerz pg. 593, Oblongoktaeder. Linsenerz pg. 595, Euschroit pg. 596, Brochantit pg. 596, Salzkupfererz pg. 618, Halblasurblei pg. 552, Mendipit pg. 618.
- 22) Salpeter pg. 631, 119° 24', Aragonitartige Zwillinge. Thermonitrit pg. 637.
- 23) Schwefelsaures Kali pg. 638, 120° 24', mit dihexaedrischem Typus. Schwef. Natron pg. 639, chromsaures Kali pg. 675 2c.
- 24) Bitterjalz pg. 641, 90° 38', tetraedrische Hemiedrie, wie Tauriscit pg. 643, Zinkvitriol. Nickelvitriol pg. 643 trimorph: 4glied., 2glied. 2 + 1gliedrig!
- 25) Unterschwefelsaures Natron pg. 671, 90° 38'. Salpetersaures Uranopyd pg. 672, Weinsaurer Kalk pg. 667.
- 26) Antimonsilber pg. 733, gestreifte Säulen, öfter Drillinge.
- 27) Schwefel pg. 738, 101° 56', liefert die ausgezeichnetsten Rhombenoktaeder; dimorph. Jod pg. 744.
- 28) Braunmangan pg. 769, 99° 40', gestreifte Säulen, isomorph mit Brauneisen pg. 762, Diaspor pg. 370; cf. Graumangan pg. 771.
- 29) Brookit pg. 787, 99° 50', gestreifte Taseln. Arkansit pg. 788. Zweigliedriges Zinnopyd pg. 777.

30) Columbit pg. 795, 100° 40', gestreifte Oblongsäulen. Bielleicht isomorph mit Wolfram pg. 791, Samarskit pg. 796. Vergleiche Polykras, Eurenit, Mengit, Aeschynit pg. 789, 127° 19', Polymignyt pg. 789, 109° 46', Tantalit pg. 797.

31) Weißspießglanz pg. 807, blättrige Tafeln, isomorph mit zweis

gliedriger arseniger Säure pg. 809.

- 32) Binarkies pg. 816, 106° 2', Zwillinge herrschen. Fomorph mit Arsenikties pg. 824, 111° 53'. Kobaltarsenikties, Glaukodot. Arsenikalkies pg. 826, 122° 26', Weißnickelkies pg. 827.
- 33) Grauspießglanz pg. 853, 90° 45', mit einem Hauptblätterbruch und isomorph mit

Wismuthglanz pg. 860 und Rauschgelb pg. 861.

- Dimorphin pg. 863, Binkenit pg. 857, Querspießglanz pg. 857, Dufrenoisit pg. 856.
- 34) Schrifterz pg. 865, 110° 48', meift fehlen die Enden.
- 35) Sprödglaserz pg. 868, 115° 39', häufig Zwillinge.

36) Weißgiltigerz pg. 874, Sternbergit pg. 874.

37) Kupferglas pg. 880, 119° 35', Zwillinge, isomorph mit Alkansthit pg. 867 und Silberkupferglanz pg. 882. Scheerer vermuthet einen Trimorphismus, da das Kupferglas von Bygland in Tellemarken einen deutlichen Blätterbruch hat.

38) Bournonit pg. 889, 93° 40', Zwillinge machen die Krystalle schwiestig; Schilfglaserz pg. 892. Kupferantimonglanz pg. 892, 135°

12', Enargit pg. 893, 98° 11'.

Fluellit pg. 559, Kalkuranglimmer pg. 598, Descloizit pg. 602, Weinstein pg. 668, Contunnit pg. 618, Bleiglätte pg. 811.

V. Zweiundeingliedriges Syftem.

Reich an ausgezeichneten Beispielen, und besonders wichtig für das Verständniß der Zonenlehre.

- 1) Feldspath pg. 260, 118° 48', blättrige Brüche der Säule ungleich, was dem 2 + 1gliedrigen Systeme widerspricht. Zwillinge und Bierslinge.
- 2) Glimmer pg. 291, vermöge der Aetsfiguren, aber nach den Winkeln nicht sicher. Klinochlor pg. 288.
- 3) Hornblende pg. 305, 124° 30', sehr blättrige Säule; Tremolith, Anthophyllit, Arfvedsonit.
- 4) Augit pg. 309, 87°6'. Afmit, Rhodonit schließen sich volkommen an. Kastor pg. 286. Weiter entscrut sind Spodumen pg. 286, und noch weiter Diallag pg. 318. Hypersthen und Bronzit scheinen zweisgliedrig.

Wollastonit pg. 319, gewendet 2 + 1gliedrig. Chondrodit pg. 328.

- 5) Epidot pg. 340, 109° 20', gewendet 2 + 1gliedrig. Gadolinit pg. 443, Orthit pg. 444, Allanit, Cerin, Bucklandit pg. 446, Petalit pg. 285 schließen sich an.
- 6) Euklas pg. 388, 115°, der 2 + 1gliedrige Edelstein, mit einem ausgezeichneten Blätterbruch $T = b : \infty a : \infty c$.
- 7) Blätterzeolith pg. 406, der 2 + Igliedrige Zeolith. Auch Epistisbit

pg. 407 und Beaumontit pg. 408 zu vergleichen. Unter den Faserzgeolithen ist Scolecit pg. 402 wohl entschieden 2 + 1gliedrig.

Brewsterit pg. 408, Lomonit pg. 419, Haydenit pg. 411.

8) Kreuzstein pg. 413, lange für zweigliedrig gehalten, in der That aber feldspathartig, mit Zwillingen, Vierlingen und Zwölslingen, durch letztere sogar mit dem Regulärsystem in Beziehung tretend.

9) Datolith pg. 422, 76° 38', ausgezeichneter Thpus, Hantorit pg. 423.

10) Titanit pg. 358, der Alpinische stets in Zwillingen.

11) Gpps pg. 530, 111° 26', drei ausgezeichnete Blätterbrüche. Schwalbenschwanzzwillinge. Barytocalcit pg. 524.

Ternärbleierz pg. 551 von rhomboedrischem Typus.

12) Vivianit pg. 575, 111°6', isomorph mit Kobaltblüthe pg. 580, Nicelblüthe pg. 581. Alle drei Gypsartig. Pharmakolith pg. 581. Monazit pg. 585, 95° 30'.

Wagnerit pg. 566, Hureaulit pg. 578, Blauspath pg. 573.

13) Rupferlasur pg. 588, 99° 32', kurzsäulige verwickelte Krystalle. Malachit pg. 590. Phosphorkupfererz pg. 592, Strahlerz pg. 596.

14) Rothbleierz pg. 598, 93° 30', leicht erkennbare Krystalle. Bauquelinit pg. 600.

15) Borax pg. 610, 87°, auffallend augitartig.

16) Soda pg. 635, Trona pg. 636, Gahlussit pg. 637, rothes Blutslaugensalz pg. 634, Glauberit pg. 643, Polyhalit pg. 644, Astrastanit pg. 644, Warthit pg. 645.

17) Eisen vitriol pg. 646, 82° 21', von rhomboedrischem Typus. Bo-

tryogen pg. 648, Uranvitriol pg. 649.

18) Zucker pg. 664 und Weinsäure pg. 665 mit ihrer eigenthümlichen Hemiedrie; Grünspan pg. 668, Schweselsaures Nickeloxydkali pg. 669 und Verwandte. Asparagin pg. 670, Oxalsaures Chromoxydkali pg. 672, Oxalsaure pg. 675.

19) Schwesel pg. 739 aus dem Fluß erstarrt, Feldspathartige Zwillinge.

Selen pg. 742.

20) Wolfram pg. 791, Verwandtschaft zum Zwei- und Viergliedrigen.

21) Rothspießglanz pg. 855, Plagionit pg. 858.

22) Rauschroth pg. 862, 74° 26', Krystalle zerfallen am Licht.

23) Miarghrit pg. 873, Feuerblende? pg. 873.

24) Dralsaurer Kalt pg. 940, 100° 36', Zwillinge. Hartit pg. 928.

VI. Eingliedriges Syftem.

Bei weitem das ärmste, vielleicht wegen seiner großen Unsymmetrie.

1) Natronfeldspath pg. 274 und Kalkfeldspath pg. 280 schließen sich durch ihren Typus noch an Kalifeldspath an.

2) Babingtonit pg. 316, Pajsbergit, Fowlerit, Bustamit.

- 3) Aginit pg. 397 und Rupfervit-riol pg. 650 bilden einen 21en Typus.
- 4) Chanit pg. 350 und doppelt chromsaures Kali pg. 674 sind durch einen ihrer Zwillinge eng verwandt. Sillimanit pg. 352.

5) Saffolin pg. 613 in fünstlichen Arnstallen.

- 6) Amblygonit pg. 570, 106° 10', verwandt dem Montebrajit pg. 571.
- 7) Roselit pg. 580, kleine Krystalle lange für rhombisch und monoklin geschalten.

Litteratur.

Abhandlungen der Königlichen Akademie der Wissenschaften zu Berlin. Physikalische Classe. 1700 Leibnitz erster Präsident der Akademie. Ansfangs erschienen die Abhandlungen als Miscellanea Berolinensia. Seit 1745 französisch: Histoire de l'Académie royale des Sciences et belles lettres de Berlin. Seit 1814 unentbehrlich durch die klassischen Abhands

lungen von Prof. Weiß. Davon die wichtigsten:

Jahrg. 1814 pg. 289 Uebersichtliche Darstellung der verschiedenen natürlichen Abtheilungen der Arnstallinsteme. 1861 pg. 231 Arnstallographische Funsdamentalbestimmung des Feldspathes; pg. 286 Bezeichnung der verschiedenen Flächen eines Arnstallinstems. 1818 pg. 242 Theorie des Epidotsinstems; pg. 270 über eine aussührliche Bezeichnung der Arnstallslächen. 1821 pg. 145 Feldspath; pg. 195 Arnstallsistem des Gypses. 1823 pg. 261 Theorie der ö+6 und 3+3 Kantner. Fortsetung im Jahrg. 1840 pg. 137. 1826 pg. 93 Lehrsat über die Theilung des Dreiecks. 1829 pg. 63 Hantorit. 1831 pg. 313 Staurolithsustem. 1834 pg. 623 Projection des Gypses. 1835 u. 1838 pg. 253 Feldspath in verschiedenen Stellungen projicirt. 1837 pg. 139 Theorie des Hexatis-Oftaeders. 1841 pg. 249 Arnstallsustem des Euklases. 1843 pg. 171 über das Waß der Körperlichen Winkel.

Adam, Tableau minéralogique. Paris 1869.

Agricola, de natura fossilium. Ich habe die Baseler Ausgabe von 1657 citirt, worin sämmtliche Werke des berühmten Verfassers, der 1494—1555 sebte, abgedruckt sind, nämlich:

- 1) de re metallica libri XII.
- 2) de animantibus subterraneis liber I.
- 3) de ortu et causis subterraneorum libri V.
- 4) de natura eorum quae effluunt ex terra libri IV.
- 5) de natura fossilium libri X.
- 6) de veteribus et novis metallis libri II.
- 7) Bermannus sive de re metallica dialogus liber I.
- 8) Rerum metallicarum interpretatio, wegen der deutschen Namen interessant. Agricola's mineralogische Schriften, übersetzt und mit Anmerkungen begleitet von E. Lehmann. Freiberg 1806—12. 4 Theise.

Albertus magnus de mineralibus et rebus metallicis. 1569.

Albinus, Meißnische Bergkchronica: darinnen fürnämlich von den Bergwerken des Landes zu Meißen gehandelt wird. Dresden 1590.

Annalen der Chemie und Pharmacie von Wöhler und Liebig. Seit 1832. Jährlich 4 Bände in monatlichen Heften.

Annales de Chimie, Paris 1789. Sous le privilège de l'Acadèmie. Bis 1815 erschienen 96 Bände. Seit 1816 nehmen sie den Titel an:

Annales de Chimie et de Physik von Gap-Lussac und Arago. Bis 1840 erschienen 75 Bände. Seit 1841 folgt die Troisième Sèrie bis zum 65ten Bande. Jährlich 3 Bände in monatlichen Heften.

Annales des Mines. Paris 1816. 1827 erschien die 2te ser.; 1832 die

3te ser.; 1842 die 4te ser.; 1852 die 5te ser. 2c.

Bauhinus, Historiae fontis Bollensis. Montisbeligardi 1598. Deutsche Ausgabe 1602. Eine dritte sateinische 1612.

Berzelius, Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie und Mineralogie. 1814 erschien der 23ste Jahrgang. Fortsetzung siehe bei Liebig.

Bisch of, Lehrbuch der chemischen und physikalischen Geologie 1847—1855;

2te Auflage 1863—1866; Supplementband 1871.

Blum, Lehrbuch der Orpstognosie. Mit Holzschnitten. 4te Auslage. Stuttsgart 1874. Taschenbuch der Edelsteinkunde. Stuttgart 1832. Die Pseusdomorphosen des Mineralreichs. Stuttgart 1843. Zweiter Nachtrag 1852. Dritter Nachtrag 1863. Lithurgik oder Mineralien und Felsarten nach ihrer Anwendung in ökonomischer, artistischer und technischer Hinsicht. Stuttgart 1840.

Blumen bach, Handbuch der Naturgeschichte. 12te Ausl. Göttingen 1830. Breithaupt, Vollständige Charafteristif des Mineralspstem's. 3te Ausl. Leipzig 1832. Vollständiges Handbuch der Mineralogie. 1. Band. Allsgemeiner Theil 1836. 3ter Band 1847. Die Paragenesis der Mineras

lien. Freiberg 1849.

Brewster and Jameson, The Edinburgh Philosophical Journal seit 1819. Beim 11ten Bande 1824 trennten sich die Schriftsteller: Brewster schreibt The Edinburgh Journal of Science und Jameson setzte die Schrift ansfangs unter gleichem Titel, seit 1826 aber als Edinburgh new Philosophical Journal sort.

Brückmann, Abhandlung von Edelsteinen. 2te Aufl. Braunschweig 1773.

Zweite Fortsetzung 1783.

Cappeler, Prodromus Crystallographiae 1723.

Collini, Journal d'un voyage. Mannheim 1776. Achatschleiferei bei Ober-

stein. Ausführlich Lange, die Halbedelsteine 1868.

Comptes rendus hebdomaires des séances de l'Académie des Sciences. Jährlich 2 Bände. Größere Abhandlungen werden in den Mémoires de l'Académie royale des sciences de l'Institut de France bekannt gemacht. Sie sind die Fortsetzung der Histoire de l'Académie royale des sciences 1666. Ansangs erschienen sie unregelmäßig, seit 1699 aber alljährlich 1 Band, jest 2 Bände.

Crell, Chemisches Journal 1778. Chemische Annalen. Helmstädt 1784.

Schließt 1804.

Dana, a System of Mineralogy, 4. ed. New-York 1854, macht uns bes sonders mit den Amerikanischen Vorkommen vertraut. Das 9te Supplement in Silliman's Amer. Journ. 1861, B. 31 pg. 351; 5te ed. 1868.

- Denkschriften der Kaiserlichen Akademie der Wissenschaften, Wien 1850. Nebst Sitzungsberichten der Kais. Akad. der Wissenschaften, Mathem. Cl. Wien 1848.
- Des Cloizeaux, Manuel de Minéralogie, 1. Bb. Paris 1862, 2ter Bb. 1874. Dufrénoy, Traité de Minéralogie. 3 Bände nebst einem Bande Kupserstafeln. Paris 1844—47; 2 édit. 1858.
- Emmerling, Lehrbuch der Mineralogie. Gießen 1793—97. Ein Schüler Werner's, und Lehrer der Bergwerkswissenschaften auf der Universität Gießen. Für seine Zeit sehr vollständig. Der 3te Theil handelt von den Gebirgsarten.
- Erdmann, Journal für Technische und Dekonomische Chemie. Leipzig 1823. Jährlich 3 Bände. Seit 1834 mit Schweigger's Journal für Chemie und Physik Nürnberg 1811—1833 verbunden unter dem Titel: Journal für praktische Chemie.

Frankenheim, Zur Krystallkunde. Leipzig 1869.

- Frenzel, Mineralogisches Lexikon für das Königreich Sachsen. 1874.
- Fuchs, die künstlich dargestellten Mineralien 1872. Harlemer Preisschrift. Gilbert, Annalen der Physik. Halle 1799—1824. Band 1—76, worüber ein vollständiges Sach- und Namenregister von Heinrich Müller existirt. Sie bilden die Fortsetzung von Gren's Annalen und sind selbst wieder von Poggendorf fortgesetzt.

Girard, Handbuch der Mineralogie 1861.

- Glocker, Handbuch der Mineralogie. Nürnberg 1831. Grundriß der Misneralogie mit Einschluß der Geognosi: und Petrefaktenkunde. 1839.
- Greg and Lettsom, Manual of the Mineralogy of Great Britain and Ireland. London 1858.
- Groth, Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie 1877, 1stes Heft. Tabellarische Uebersicht der einfachen Mineralien 1874.
- Gurlt, Uebersicht der pyrogenneten künstlichen Mineralien. Freiberg 1857. Haid in ger, Anfangsgründe der Mineralogie. Leipzig 1829. Handbuch der bestimmenden Mineralogie. Wien 1845; 2te Aufl. 1851. Geologische Uebersicht der Bergbaue der Oestreichischen Monarchie 1855, wichtig für Fundorte.
- Hartmann, Handbuch der Mineralogie zum Gebrauche für Jedermann. 2 Bde. Weimar 1843. 1850 erschien ein Nachtrag. Nach den Borlesungen von Prof. Weiß geordnet.
- Haushofer, die Constitution der natürlichen Silicate nach den neuesten Ansichten der Chemie 1874.
- Hausmann, Entwurf eines Spstems der unorganisirten Naturkörper. Cassel 1809. Handbuch der Mineralogie. Göttingen 1813. Bon der 2ten gänzlich umgearbeiteten Auflage erschien der 2te Theil mit 1660 Seiten 1847, und ist wegen der vollständigen Litteratur geschrieben mit der ausgezeichnetsten Sachkenntniß sür den Mineralogen von Fach eine unentbehrliche Hilfsquelle.
- Hill, Traité des pierres de Théophrast, traduit du Grec. Paris 1754. A history of Fossils 1748. Fol.
- Hoffmann, Handbuch der Mineralogie, 4 Bände 1811—1817. Doch starb der Verfasser während der Herausgabe des 2ten Bandes den 15ten

März 1813; es wurde dann von Breithaupt fortgesetzt. Am Ende ist Werner's letztes Mineralspstem angefügt, aus dessen Nachlasse auf Obers Bergamtliche Anordnung herausgegeben. Werner's Art der Darstellung kann man daraus am vollständigsten ersehen.

Jahrbuch der Kaiserlich=Königlichen Geologischen Reichsanstalt. Wien 1850.

Jahrbuch schlechthin bedeutet Leonhard's Neues Jahrbuch.

Karsten, Mineralogische Tabellen mit Rücksicht auf die neuesten Entdeckungen. Berlin 1800. 2te Aufl. 1808.

Kahser, Beschreibung der Mineralien-Sammlung des H. Medicinalrath Bergemann in Berlin. Berlin 1834.

Kenngott, Uebersicht der Resultate mineralogischer Forschungen in den Jahren 1844—49, Wien 1852; in den Jahren 1850 u. 51, Wien 1853; im Jahre 1852, Wien 1854. Bildet die Beilage zu dem Jahrbuch der K. K. geologischen Reichsanstalt. Erschienen dann als selbstständige Fortsetzungen 1856—61. Die Minerale der Schweiz 1866.

Rlaproth, Beiträge zur chemischen Kenntniß der Mineralkörper. 6 Bändchen. Berlin 1795—1815. Nicht blos classisch wegen der ersten gründlichen Analysen, sondern auch für die Geschichte der Mineralogie großes Inte-

resse darbietend.

Kluge, Handbuch der Edelsteinkunde. Leipzig 1860.

Knop, Molecularconstitution und Wachsthum der Arhstalle 1867. System

der Anorganographie 1876.

Kobell, Grundzüge der Mineralogie zum Gebrauche für Vorlesungen. Nürnsberg 1838. Tafeln zur Bestimmung der Mineralien, 10. Aufl. 1873. Stizzen aus dem Steinreich. Geschrieben für die gebildete Gesellschaft. München 1850. Die Mineralogie. Populäre Vorträge. Frankfurt 1862. Geschichte der Mineralogie von 1650—1860, München 1864.

Köhler, Bergmännisches Journal 1788—1815. Werner nahm daran thäti=

gen Antheil. Jährlich 2 Bände.

Kokscharow, Materialien zur Mineralogie Rußlands. Petersburg 1853 —1875, 7 Bände. Für genaue Messungen wichtig. Vorlesungen über Mineralogie, Petersburg 1867.

Ropp, Einleitung in die Arystallographie. 2te Aufl. 1862.

Kurr, Grundzüge der ökonomisch-technischen Mineralogie. 3. Aufl. Leipzig 1851.

Leonhard, Taschenbuch sür die gesammte Mineralogie mit Hinsicht auf die neuesten Entdeckungen. Franksurt a. M. 1807. Jährlich erschien 1 Band. Die ersten 10 Jahrgänge wurden 1817 in einer 2ten Auslage nochmals unverändert abgedruck. Nach Bollendung des 18ten Bandes nahmen 5 Bände von 1825—29 den neuen Titel "Zeitschrift für Mineralogie" an. Seit 1830 hat sich Bronn dabei betheiligt, und es hieß jeht Jahrbuch für Mineralogie. Aber erst seit 1833 nahm es eine vollendetere Gestalt an, und erschien jährlich in 6--8 Hesten unter dem Titel: Neues Jahrbuch für Mineralogie, Geognosie, Geologie und Petreschtenkunde, Stuttgart 1833—62. Seit 1863 von G. Leonhard und H. B. Geinis als Neues Jahrbuch für Mineralogie, Geologie und Paläonstologie fortgesest. Vier Repertorien über die Jahrgänge 1830—39, 1840—49, 1850—59, 1860—69, erleichtern den Gebrauch. Schlechthin als Jahrbuch eitirt.

- Dr. v. Lasaulr, Elemente der Petrographie, Bonn 1875.
- C. v. Leonhard, Handbuch der Oryctognosie. Heidelberg 1826. Wichtig für Litteratur. Populäre Vorlesungen über Geologie. Stuttgart 1836—44.
- G. Leonhard, Handwörterbuch der Topographischen Mineralogie, Heidelsberg 1843.
- Lévy, Description d'une Collection de Minéraux, formée par M. Henry Heuland. Londres 1837. 3 Vol.
- Liebig u. Kopp, Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie, Physik, Mineralogie und Geologie. Gießen 1848—61. Ersett die von Berzelius.
- Miller, a treatise on Crystallography. Cambridge 1839. Die Mineralogy siehe bei Phillips.
- Mohs, Leichtfaßliche Anfangsgründe der Naturgeschichte des Mineralreichs. 2te Aufl. Wien 1836. Der 2te Theil die Physiographie erschien nach Wohs Tode 1839, bearbeitet von Zippe. Siehe pg. 9.
- Monticelli e Covelli, Prodromo della Mineralogia Vesuviana. Napoli 1825.
- Nanmann u. Cotta, Geognostische Beschreibung des Königreichs Sachsen und der angrenzenden Länderabtheilungen. Zweite unveränderte Außsgabe. 5 Hefte. 1845.
- Naumann, Anfangsgründe der Krystallographie. Dresden 1841. Grundriß der Krystallographie 1826. Siehe pg. 9.
- Nicol, Manual of Mineralogy 1849.
- Pfaff, Grundriß der Mineralogie. Nördlingen 1860.
- Phillips, an elementary introduction to the knowledge of Mineralogy. Wegen den mit dem Reflexionsgoniometer ausgeführten Messungen wichstig. Ich habe die 3te Auslage von 1823 benützt. Die neueste von Brooke und Miller, London 1852, hat eine ganz andere Gestalt angenommen. Niller führte darin seine Bezeichnungsweise ein.
- Philosophical Transactions of the Royal Society of London. Ter erste Band erschien 1665 u. 1666. Jährlich ein Band.
- Poggendorf, Annalen der Physik und Chemie, schließen sich an Gilbert an. Seit 1824 erschienen jährlich 3 Bände. Ueber die ersten 60 Bände von 1824—43 existirt ein vollständiges Namen= und Sachregister, über die andern im 75ten und 84ten wenigstens Namenregister. Außerdem sind noch 8 Ergänzungsbände und ein Jubelband vorhanden.
- Reuß, Lehrbuch der Mineralogie. Leipzig 1801—1805, 3 Theile.
- G. Roje, Mineralogisch-geognostische Reise nach dem Ural, dem Altai und dem Kaspischen Meere. 2 Bände. 1837 u. 42. Das Krystalloschemische Mineralinstem 1852. Elemente der Krystallographie, nebst einer tabellarischen Uebersicht der Mineralien nach den Krystallsormen, 2. Aufl. 1838; 3. Aufl. 1873 ed. Sadebeck.
- Rosenbusch, Mikroskopische Physiographie der petrographisch wichtigsten Minerale 1873.
- Schrauf, Lehrbuch der Physikalischen Mineralogie. Wien 1866. 2ter Bd. 1868. Handbuch der Edelsteinkunde.
- Schröder, Elemente der rechnenden Arystallographie. Klausthal 1851. Wendet die Projectionsmethode an.
- Scheerer, Allgem. Journal der Chemie. Leipzig 1798. Von Gehlen, Cuenstedt, Mineralogie. 3. Aust.

- Berlin 1803, unter dem Titel: Neues allgemeines Journal der Chemie bis 1810 fortgesett.
- Silliman, The American Journal of Science and Arts. New-York 1818. Der 49ste Band erschien 1845. Der 50ste bildet den General-Index. Mit 1846 erschien die 2. ser.
- Schubert, Abriß der Mineralogie. Erlangen 1853. Populär. Für biblische Steinnamen ausführlich.
- Steffens, Bollständiges Handbuch ber Ornctognosie. Hall—24. 4 Bändchen und 1 Supplementband. Für seine Zeit sehr vollständig. Hebt manche interessante Seite der Wissenschaft hervor.
- Tich ermat, Mineralogische Mittheilungen seit 1871.
- Bogelsang, Philosophie der Geologie und mikroftopische Gesteinsstudien 1867.
- Websky, Mineralogische Studien: I. Die Mineralspecies nach dem spec. Gewicht geordnet. 1868.
- 23 e i & b a d, Synopsis mineralogica. 1875.
- Wiedenmann, Handbuch des oryctognostischen Theiles der Mineralogie. 1794.
- Birkel, Lehrbuch der Petrographie. 2. Bd. 1866. Die mikroskopische Beschaffenheit der Mineralien und Gesteine. 1873.
- Das Uebrige siehe in der Geschichte der Mineralogie pg. 1-9.

Hegister.

A.

Abichit 595. Abraumsalze 626. Abrazit 416. Achates 243. Adatjajpis 246. Achirit 451. Adroit 395. Achtaragdit 336. 453. Achtundvierzigslächner 69. Actinote 308. Adamas 355. Adamit 594. Adamshölzer 905. Adlerstein 766. Adular 271. Adularisiren 144. Megirin 316. äquatorial 161. Aequinolith 470. Aerugo nobilis 591, 803. Aes cyprium 698. — rude 745.

— sui coloris 802. Aeschynit 789. Aetites 766. Aetsfiguren 191.

Aeptalt 495. Afterfrystalle 206. Agalmatolith 297.

Agricola 3. Agstein 901. Agtstein 929. à jour gefaßt 356.

Airy 133. Atanthifon 340. Akanthit 867. Atmit 315.

Alabandine 828. Alabaster 536.

Alaun 651. Alaunerbe 916. Alaunschiefer 916. Albin 418. **Mibit** 274. 278. Alexandrit 373.

Algodonit 884. Alisonit 814. **Allanit** 445.

Alaunstein 654.

Albertus magnus 2.

Albertit 922.

Allemontit 733. Allochroit 336.

Allogonit 571. Allotlas 826.

Allomorphit 545. Allophan 463.

Almandin 335. Almandinspinell 375.

Alquifour 843. Alstonit 523. Mitait 737.

Alum 651. Alumen 651.

Alumian 655. Aluminit 654.

Aluminium 558. Mluminiumbronze 703. Alumocalcit 462.

Alun 651. Alunit 654. Amalgam 697.

Amalgamation 695. Amazonenstein 272.

Amber 929. Amblygonit 570. Amblystegit 318.

Ambrit 935. Amethyst 239. Amiant 331.

Ammoniakalaun 652.

Amöbit 836. Amphibol 305. Amphitane 816.

Amphobelit 283.

Analcim 411.

Analyse 185. Anamesit 257. 958.

Anatas 785. Andalusit 352.

Andesin 274. 279. Andesit 959.

Androdamas 477.

Anglarit 577. Anglesit 548.

Anhydrit 537. Anterit 510.

Unlaufen 143.

Unlegegoniometer 13. Annabergit 581.

Anorthit 281. anorthotyp 101. Anthophpllit 309.

— blättriger 317. Anthosiderit 442.

Anthracit 899.

— fasriger 902. Anthration 468. Unthrakonit 497.

Anthrax 333. 367. Antigorit 301.

Antimoine 731.

- cristallisé 853. — oxydé 807.

— sulfuré 853.

— sulfuré plumbo-cupri-

fere 889. Antimon 731.

Antimonblende 855.

Antimonblüthe 807. Antimonfahlerz 888. Antimonglanz 858.

Antimonit 853.

Antimonkupferglanz 892. Ammoniaque muriatée 628. Antimonnidel 834.

Antimonogyd 807. - ottaebrisches 808.

Antimonrothgülden 871. Antimonsilber 733.

62*

Antrimolith 404. Apatelit 649. Apatit 561. Apatoid 728. Aphanit 949. 954. Aphanèse 595. Aphrit 479. Aphrizit 392. Aphrodit 298. Aphthalos 639. Aplom 334. Apophyllit 416. Aquae hepaticae 662. Aquaniarin 383. Aräoren 601. Aragonit 515. Arcanit 638. Arcanum duplicatum 638. Aschentreder 391. Arcose 964. Ardennit 602. Arfvedsonit 309.

Argent 688. — antimonié sulfuré 869. Asphalten 922. — muriaté 614. — natif 688. — noir 468. — sulfuré 8**66**.

Argentan 837. Argentit 866. Argentophrit 874. Argentum 688.

— nigrum 885. — rubrum 869. — rude 866.

— vivum 464. Argile 455.

— glaise 464. - smectique 465. Argilla aluminaris 916.

— indurata 467. Aristoteles 1. Arfansit 788. Arksutit 559. Urftizit 425. Arquerit 697. Arragon 515. Arsenantimon 733.

Arsenblende 861. Arseneisen 826. Arseneisensinter 585. Arseniate of Copper 594.

— of Iron 584. Arsenical Iron 824. Arsenic sulfuré - jaune 861.

rouge 862. Arsenigesäure 809. Arsenik 734. Arsenikalkies 826.

Arsenikapatit 566. Arsenikblüthe 581.

Arsenikeisen 826.

Arsenikeisensinter 585. Arseniksahlerz 888. Urjenikglanz 735. Arsenikties 824. Arsenikkobaltkies 831. Arjenismangan 828. Arseniknidel 833. Arseniknidelglanz 835. Arsenikrothgülden 871. Arseniksäure 561. Arseniksinter 583. Arsenikwagnerit 566. Arseniosiderit 585. Arsenkies 824. Arsenkupfer 884. Asbest 331.

— schillernder 300. Asmanit 254. Asparagin 670. Aspasiolith 330. Asphalt 921. Asteria 242. Asterismus 191. Astrafanit 644. Astrios 368. Atakamit 618. Atelestit 453. Atheriastit 427. atherman 166. Altomgewichte 171. Altomvolumen 178. Atramentstein 649.

Atramentum album 642. — sutorium 646. attractorijch 160. Auerbachit 379. Augengneis 945. Augenkohle 903. Mugit 309. Augitlaven 960. Augitporphyr **V**53. Aurichaleit 592. Aurichalcum 702. Auripigment 801. Aurum 678.

- graphicum 865. - paradoxum 735. Automolit 376. Autunit 598. Avanturin 241. Avicenna 2. Arit 834. Aren 32. — optische 130.

Axenformel 57. Arenelemente 65. Axenzerstreuung 135. Aginit 397,

arial 161. Axunguia lunae 461. Axunguia solis 461. **Azorit** 799. Mzul 432. **Azurit** 588.

8.

Babingtonit 316. Backohle 905. Bagrationit 445: Baiérine 795. Baitalit 314. Balasrubin 375. Balkeneisen 719. Ballagius 375. Bamlit 353. Banatite 960. Bandachat 244. Bandeisen 719. Bandjaspis 248. Barnhardtit 879. Barègine 631. Barrandit 577. Barsel 709. Barsowit 368. 428. Bartholin 3. Baryt 541. Baryte sulfatée 541. Barytfeldspath 284. Barhtglimmer 302. Barytkreuzstein 415. Barhtmehl 544. Barptocalcit 528. Barhtocölestin 548. Barhumplatinchanür 674. Basalt 956. Basaltit 954. Basanites 956. Basanomelau 766.

Basler Taufstein 347. Bastit 300. Batrachit 322. Baulit 273. Baurach 610. Beauxit 768. Beaumontit 409. Beinbruch 502. Beinglas 474. Bell-metal ore 896. Belonit 894. Bengin 920.

Beraunit 577. Berechnung 45. Berengelit 936. Beresit 600. Bergbalsam 920. Bergblau 589. Bergbutter 654. Bergflachs 332. Bergfleisch 332. Berggrün 590. Bergholz 332. Bergkork 332.

Bergkrhstall 237. Bergman 5. Bergmannit 404. Bergmehl 258. Bergmilch 501. Bergsalmiak 628. Bergseife 466. Bergtheer 920. Bergwachs 924. Bernerde 935. Bernstein 928. — schwarzer 901. Bernhardi 8. Berthierin 768. Berthierit 859.-Beryll 383. Berpllerbe 391. Berhlloide 87. Berzelianit 883. Berzeliit 570. Berzelin 416. 883. Berzelius 8. Beudantit 584. 428. Beyrichit 835. Bibarptocalcit 524. Biberit 648. Bildstein 297. Bimstein 471. Binarfies 816. Bindheimit 857. Binnit 857. 893. Biotit 292. Biscuit 458. Bisemutum 729. Bismuth natif 595.

— plumbo-cuprifere 894. Bleiwismuthglanz 860. — sulfuré 860. Bismutin 860. Bismutit 529. Bitterkalk 506. Bittersalz 641. Bitterspath 501. Bitumen 917.

- glutineux 922. — visqueux 922. Bitumengehalt 899. Bituminoje Schiefer 918. Bituminöses Holz 914. Bladband 512. Blackgold 731. Black Oxyd of Copper 805. Bol 460.

Black Tellurium 864. Black Tin 776. Blätteraugite 316. Blätterblende 849. Blätterbruch 11. Blättererz 864. Blätterkohle 903. 918. Blättertellur 864. Blätterzeolith 406. blanc fixe 544. Blaubleierz 569.

Blaueisenerde 577. Blaueisenstein 333. Blauspath 432. 572. Blei 728.

— arseniksaures 569. — cromsaures 598. — essigsaures 669. — kohlensaures 528. — molybdänsaures 603.

— salpetersaures 634. — schwefelsaures 550. — vanabinsaures 601.

— wolframfaures 605. Bleiarsenglanz 856. Bleierde 529. Bleierze 838. Bleigelb 603. Bleiglätte 810. Bleiglanz 839. Bleiglas 548. Bleigummi 570. Bleihornerz 617. Bleilasur 550. Bleimulm 843.

Bleiocher 810. Bleioxyd 810. Bleisalze 598. Bleischeelat 604. Bleischweif 843. Bleispath 526. Bleispießglanzerze 856.

Bleisulphatocarbonat 551. Bleisulphatotricarbonat 550. Braunsteinkalk 502. Bleisuperoryd 811.

Bleivitriol 548.

Bleizucker 669. Blende 846. Blitröhren 259. Blödit 644.

Blue carbonate of Copper Breunerit 504.

588. Blutlaugensalz 519. Blutstein 757. Bobierrit 567. Bodenit 445.

Bobenmais-Tantalit 795.

Bogbutter 935. Boghead 917. Bohnerz 767.

Bologneser Spath 544. Bostonit 323.

Bonsborffit 330. Bor 744. Boracit 609.

Borate of Magnesia 609. Borar 610.

— oktaedrischer 612. Borarfall 504. Bornin 736. Bornit 879.

Borocalcit 612. Boromagnesit 612. Boronatrocalcit 612. Borsaure 608. Botrhogen 648. Botrpolith 424. Boulangerit 858: Bournonit 885. Bouteillenstein 469.

Boyle 3.

Brachydiagonale 95. Bragit 799. Branderz 852. Brandist 303. Brandrinde 722.

Bovey-Coal 912.

Brandschiefer 467. 918. Braunbleierz 569. Brauneisen 762.

Brauneisenoder 768. Brauneisenrahm 775. Braunkohle 913. Braunit 773. Braunmangan 769. · Braunmenakerz 437. Braunspath 508.

- granatförmiger 337.

— grauer 771.

Braunstein 769.

— piemontesischer 346.

— rother 512. — schwarzer 773. Braunsteinkiesel 337. Brauseknollen 506. Brechungsexponent 121. Brechweinstein 667.

Breislakit 332. Breithaupt 139. Breithauptit 834. Brevicit 404. Brewsterit 408. Briefcouverte 823. Brillant 356.

Brittanniametall 855. Brochantit 596. Bromarghrit 616. Bromit 616. Bromlit 524.

Bromfilber 616. Brongniartin 643. Bronze 703. Bronzit 317. Brootit 787. Bruch 158. Brucit 802. Brushite 567.

Buchholzit 353. Buchit 470. Bucklandit 446. Bunsen 961.

Buntbleierz 567. Bunte Thone 466. Buntkupfererz 879. Buntkupferkies 879. Buratit 592. Buftamit 316. Buttermilchfilber 614. Butyrit 935. Byffolith 332. Bytownit 282.

C.

Cacholong 246. Cadmia 513. Caeruleum 589. Berolinense 575. Caking-Coal 905. Calamine 448. 513. Calaverit 737. 866. Calchibuitl 571. Calcit 478. 637. Calcoferrit 577. Caldarius 802. Caledonit 552. Callainit 572. Callais 571. Calstronbaryt 545. Calx 477. — arsenici 809. Cancrinit 435. Candit 375. Cannelkohle 901. Cantonit 882. Caporcianit 420. Carbonat 364. Carbonate of Lime 478. Carbunculus 333. 802. Carchedonius 333. Carmenit 882. Carminspath 570. Carnallit 626. Sarnat 459. Carneol 245. Carolathin 939. Carrollit 832. Cassiteron 780. Caftelnaudit 586. Cavolinit 428. Cementkupfer 702. Cementstahl 711. Cementwaffer 662. Ceramites 501. Cererit 446. Cerin 445. Cerinstein 446. Cerit 446. Cerium 446. Cerussa indurata 526. Cerussit 526. Cervantit 808.

Ceplanit 375.

Chahasit 409.

Chalcanthum 650. Chalcedon 242. Chalcitis 875. Chalcocit 879. Chalcolith 597. Chalcophyllit 594. Chalcopyrit 875. Chalcostibit 892. Chalkos 698. Chalybit 510. Chamoisit 768. Chantonnit 728. Charakterfarbe 151. Chassingit 724. Chaux carbonatée 478. — fluatée 553. — sulfatée 537. — tungstatée 605. Cherry-Coal 905. Chekao 458. 530. Chert 250. Cheffylit 588. Chevreul 147. Chiastolith 353. Childrenit 574. Chilisalpeter 633. Chiolith 559. Chiviatit 896. Chladnit 727. Chloanthit 835. **Chlor** 613. Chlorapatit 568. Chlorblei 618. Chlorchromfäure 751. Chloride 613. Chlorit 293. Chloritoid 302. Chloritschiefer 295. 946. Chloritspath 302. Chlormagnesium 628. Chloromelanit 305. Chloropal 257. Chlorophäit 442. Chlorophyllit 330. Oplorospinell 376. Chlorotil 596. Chlorsaures Kali 673. — Natron 673. Chlorfelenquedfilber 615. Chodnewit 559. Chondrite 722. Chondrodit 327. Christianit 416. Chromalaun 653. Chromate of Iron 750. — Lead 598. Chromeisen 750. Chromgelb 599. Chromgrün 751. Chromit 750.

Chromocher 810.

Chromorph 751.

Chrompicotit 375. Chromroth 600. Chronisaures Rali 674. Chrysobery 371. Chrysocolla 590. 610. Chrhsolith 320. 379. Chrysopras 249. Chrysotil 300. Chytophyllit 312. Chytostilbit 318. Cimolit 466. Cinnabaris 851. Cipollino 499. Circularpolarisation 132. Citrin 237. Clarit 893. Clausthalit 844. Cleavelandit 274. Cleiophan 849. Clintonit 303. Coaks 905. Cobalt gris 831. Cobaltit 831. Cobaltum 828. Cölestin 546. Coeruleum montanum 587. Cohäsion 155. Colloide 219. Collyrit 459. Columbit 794. Columbium 793. Common Coal 898. Comptonit 404. Condurrit 805. 884. Conistonit 941. Controlformel 48. Conversionssalpeter 633. **Copal** 936. Copalin 934. Copiapit 649. Copper 698. Copper Pyrites 875. Coquimbit 649. Coracit 800. Cordierit 328. Cornishstone 459, Cornwallit 594. Corundellith 302. Cottonerz 865. Cotunnit 618. Cosalith 860. Couzeranit 354. Covellin 882. Craberit 581. Crednerit 775. Creta Cimolia 465. Crichtonite 762. · Cronstedt 5. Cronftedtit 303. Crootesit 883. Crownglas 472. Crucit 821.

Crystallus Islandicus 478. Diamagnetismus 161. Cuban 879. Diamant 355. Cubikspitem 68. Diamantbor 744. Cuboicit 409. Diamantglanz 145. Cuivre 698. Diamit 798.

— arseniaté 594.

— carbonaté 588. 590.

- gris 885.

- hépatique 879.

- hydro-phosphaté 592.

muriaté 618.
oxydulé 802.
pyriteux 875.
sulfuré 879.

— vierge 802. Cummingtonit 316.

Cuprit 802.

Cuprum Nicolai 833.

— vitreum 879.

Chanit 350.

Chanodrom 646.

Chanod 367.

Chanofe 650.

Chan-Stickftoff-Titan 729.

Chmophan 371.

Cpprin 340. Conrische Umbra

Cyprische Umbra 461.

D.

Dacit 960. Damourit 296. Dampfdichte 183. Danait 825. Danalit 453. Danburit 283. Darminit 884. Datolith 422. Daubrelith 727. Davyn 353. Decrescenzen 105. Dechenit 601. Debuction 38. Delasossit 805. Deleminzit 868. Delphinit 340. Deltoeder 75. Deltoibbobekaeber 75. Delvaurit 579. Demantbort 356. Demantspath 369. Demidovit 452. derb 214. Dermatin 301. Descloizit 602. Desmin 405. Devillin 597. Devitrification 270. Diabas 953. Diabocit 579. 585. 654. Diallag 318.

Diallogit 512. Diamant 355. Diamantbor 744. Wiamantglanz 145. Dianit 798. Dianium 797. Diaphorit 892. Diaspor 369. diatherman 166. Dichroismus 141. Dichroit 328. Dichrostop 141. dicht 158. Dichtigkeit 153. Didym 447. Digenit 882. digonal 49. Diheraeder 29. • Dibpbrit 592. diklin 101. Dillnit 307. Dimagnetit 442. Dimorphin 863. Dimorphismus 180. Diopsid 314. Dioptas 450. Diorit 949. Dioritporphyr 952. Diphanit 302. Diplagieder 94. Diploit 282. Dipyr 427. Dirhomboeder 30. Diskrasit 733. Dispersion 123. Disphen 85. Disthen 350. Ditroit 433. Dobekaide 40. Dolerit 958. Dolomit 507. Dolomitspath 506. Domeykit 884. Domit 959. Donarium 448. Doppelbrechung 123. Doppelsalze 669. Doppelschiefenbfläche 20. Doppelspath 497. Dopplerit 917. Dornstein 535. Dreelit 545. breigliebrig 88. Dreikantner 91. Drillinge 97. Drusen 205. Dufrenit 578. Dufrenoisit 856.

Dunit 300. 322.

Durchsichtigkeit 146.

Duranait 584.

Dutenmergel 497. Dyakisbobekaeber 76. Dysclasit 419. Dysluit 376. Dysobil 915. Dyslytit 718.

E.

Edebergit 427.
Ebelopal 255.
Ebelsteine 354.
Ebingtonit 409.
Ebwardsit 585.
Egeran 340.
Ehlit 593.
eingliedrig 101.
Einschlüsse 209.
Eintheilung 214.
Eiß 655.
Eisen 709.

— oralfaures 940.

— siderisches 712.

— tellurisches 710.
Eisenalaun 653.
Eisenamianth 236.
Eisenammeniakalaun 653.
Eisenapatit 566.
Eisenaugit '313.
Eisenbitterspath 505.
Eisenblüthe 521.
Eisenchlorid 619. 721.

Eisenchrom 750.

Gisenerze

— geschwefelte 818.

— oxybische 745.

Eisenfrischschlade 823.

Eisenglanz 752.

Eisenglimmer 757.

Eisenglimmerschiefer 947.

Eisenglimmerschiefer 947.

Eisengups 575.

Eisenties 813.

Eisentiesel 240.

Eisentobaltties 830.

Eisennickelties 824.

Eisenoph 767.

Eisenoph 752.

Eisenoryd 752.

— schwefelsaures 649.
Eisenorydulammoniak

— schwefelsaures 670.
Eisenpecherz 585.
Eisenplatin 705.
Eisenresin 939.
Eisenrosen 756.
Eisensäuerlinge 661.
Eisensauerlinge 661.
Eisenspath 510.
Eisenspießglanzerze 859.
Eisenspießglanzerze 859.
Eisenspießglanzerze 859.

Eisenturmalin 397. Eisenvitriol 646. Eisenzinkspath 515. Eisspath 273. Eflogit 950. Cläolith 428. Elasticitätsazen 131. Elaterit 923. Electrum 680. Elektricität 161. Elektron 928. Elektrostop 161. Eliasit 801. Email 474. Embolit 616. Emerald 385. Emeraldnickel 751. Emeraude 385. Emerit 376. Emerhlith 302. Emmonsit 526. Enargit 893. Endellionit 889. Enhydros 246. Enstatit 318. Entglasung 270. **E**ofit 604. Epiboulangerit 859. Epidosit 346. Epidot 340. Epigenit 893. Epiglaubit 565. Episomorphie 204. Epistilbit 407. Spjomit 641. Epsomsalz 642. Erbium 443. Erbsenstein 502. Erdfobalt 810. — brauner 810.

— brauner 810. — rother 580.

— schwarzer 810. Erbkohle 913. — graue 918.

Erböl 919. Erbpech 921.

— elastisches 923.

Gremit 585.
Grinit 595.
Grebyit 281.
Grythrin 580.
Grythronium 601.
Gryblume 553.

Erze

— geschwefelte 812. — oxybische 745. Esmartit 830. 422. Etain oxydé 776. — sulfuré 896. Euchroit 596.

Eudialht 453. Eudnophit 413. Eugenglanz 869. Eutairit 883.

Euklas 387.

Enfolit 454.
Enfrite 723.
Eulysit 322.
Eulysit 322.
Eulytin 453.
Euphotid 951.
Euphyllit 302.
Euphyllit 302.
Euphyllit 364.
Eurit 954.
Eurit 954.
Euritporphyr 951.
Eustilbit 406.
Euspnchit 601.
Eugenit 789. 797.
Euzeolith 406.
Exitèle 807.

F.

Fahlerz 885. Fahlit 885. Falunit 329. Famatinit 893. Farben 147. Farbenringe 131. Fasergyps 586. Fasertalt 497. Faserkiesel 242. Faserkohle 902. Faserquarz 242. Faserzeolith 402. fasrig 158. 206. Fassait 313. Faujasit 418. Fauserit 643. Fayalit 323. Fayence 464. Feberalaun 653. Federerz 856. Federharze 936. Feberweiß 331. Feldspäthe 260. Feldspathbasalte 957. Feldspathporphyr 952. Feldspaththeorie 283. Feldstein 273. Felsitporphyr 951. Fensterglas 472. Fer arsenical 824.

carbonaté 510.
carburé 743.
chromaté 750.

oligiste 752.oxalaté 940.

oxydule 746.

- siliceo-calcaire 441.

speculaire 756.sulfaté 646.

— sulfate 646. — sulfuré 813.

- - blanc 816.

— — magnétique 822. Fergusonit 799. Ferrowolframit 7**92.**

Fettquarz 241.

Feuerblende 873. Feueropal 256. Keuerstein 249. 813. Fibroferrit 649. Fibrolith 353. 242. Fictelit 928. Finbo-Tantalit 798. Firuzeh 571. Fischerit 574. Flêches d'amour 763. Flint 249. Flintglas 472. Rluellit 559. Flüssigkeitsporen 212. Fluidaltextur 213. Fluocerin 557. Fluocerit 557. Fluor 552. Fluorapatit 563. Fluores 553. Fluorescenz 145. Fluoride 552. Fluß 557. Flußspath 553. Foresit 406. Forsterit 322. Fouller's earth 465. Fowlerit 315. Francolit 564. Franklinit 750. Fraueneis 535.

G.

Freiedlebenit 892.

Frittporzellan 459.

Fulguritandesit 960.

Frenzelit 861.

Frugardit 340.

Fuchsit 294. Fülleisen 719.

Gabbro 950.
Gabbroporphyr 953.
Gabolinit 442.
Gaboliniterbe 442.
Gänseköthigsilber 614.
Gagat 901.
Gabnit 376.
Galaktit 405.
Galena 839.
— inanis 848.
— Wismuthi 860.
Galenit 839.
Galenit 839.
Galium 848.

— Wismuthi 860. Salenit 839. Sallium 848. Salmei 513. Salvanismus 164. Sanggranit 947. Sarlandia 1. Garnet 333. Sastoble 900. Safoline 920. Saplustit 637. Sebirgsarten 942.

Gebirgsquarz 946. Gediegene Metalle 677. Geelties 874. Gegentrapez 225. Gehlenit 427. Geisberger 944. Wetrösstein 540. Gelbbleierz 603. Gelberde 461. Gelberz 865. Gelbkupfer 702. Gelbkupfererz 875. Gelbmenakerz 440. Gelenkquarz 947. Gemmen 354. Geofronit 698. Gersborffit 835. geschmeidig 157. Geschwefelte Metalle 812. Gesner 3. Gewicht 153. Gepserit 259. Gibbsit 371. Gictenschwamm 806. Giesekit 331. Giftkics 824. Gigantolith 330. Gilbertit 459. Gist 902. Gismondin 416. Gläser 468. **Glant** 839. Glanz 145. Glanzbraunstein 773. Glanzeisen 719. Glanzeisenstein 765. Glanzerz 866. Glanzkobalt 831. Glanzkohle 900.

Glaserz 866.

— zweigliebriges 867.
Glasflüffe 472.
Glasfopf

— brauner 764.

— gelber 820.

— grüner 578.

— rother 757.

— schwarzer 774.

Glastopfquarze 242.

Glasbachit 552.

Glaserit 638.

Slasporen 213.
Slasschörl 397.
Slasstein 397.
Slasurerz 843.
Slasthränen 468.
Slaubapatit 564.
Slauberit 643.
Slaubersalz 640.

Slaukersalz 640. Slaukobot 825. Slaukophan 950.

Slaukophan 950.
Slaukolith 425.

Glaukonit 295.
gleichgliedrig 68.
Glessum 933.
Gletschersalz 642.
Glimmer 287.
Glimmerporphyr 952.
Glimmerschiefer 945.
Glinkit 321.

Glodenmetall 703. 896.
Glottalith 422.

Smelinit 411.
Sneis 945.
Sökumit 340.
Sökhit 762.
Sold 678.
Soldamalgam 697.

Golderze 864. Goldtupferkies 878. Goldloth 590.

Soniometer 13. Soslarit 642. Srammatit 309. Sranat 333.

— schörlartiger 781. Granatoeber 40. Granatoid 347. Granit 943. — vaine 944.

Granitel 945. Granitit 944. Granular-Tin 779. Granulit 944.

Graphische Methobe 111. Graphit 726. 743.

Graugiltigerz 888. Graugolberz 864. Graumangan 771. Graupeln 657.

Grausilber 529. Grauspickglanz 853. Grawert 885.

Greenocit 850. Greenovit 439. Greisen 947. Grénat 333. Grésils 657.

Grey Copper 885. Griffelschiefer 467. Grobkohle 902. 905. Grönlandit 795.

Groroilit 775.
Groffular 336.
Grünbleierz 568.
Grüneisenerbe 811.
Grüneisenstein 578.
Grünerbe 295. 462.
Grüner Porphyr 952.
Grüner Bitriol 646.

Grünglimmer 597. Grünfalz 622. Grünfpan 668.

Grünsteine 949.

Grünsteine, dichte 954.

Grundeis 656. Grunerit 318. Guadalcazarit 852.

Guanit 587. Guano 564. **9**37.

Guarinit 440. Guahaquillit 936. Gümbelit 354.

Gullweig 678. Gummierz, uranisches 801.

Gurhofian 508. Gußeisen 710. Spmnit 301. Gpps 530. Gppshaloib

— biatomes 582.

— hemiprismatisches 581. Gnroedrie 77.

Sproedrie 77. Sprolit 419.

Ş.

Haarlied 835. Haarfalz 641. 654.

hadig 158. Hälleflinta

Hälleflinta 273. 954. Hämatit 752. 757.

hämatokonit 503.

Härtescala 155. Hagel 657.

Hagemannit 559. Haibinger 9.

Haibingerit 582. Halblasurblei 5**5**2. Halbopal 256.

halbschwefeleisenmangan 828.

Halbvitriolblei 550.

Hallerde 625. Hallit 504. Halloisit 463. Haloidsteine 432.

Hammitis 502.

Harmotom 413. Harringtonit 404. Harrisit 882.

Hartharze 936. Harttobaltkies 831.

Hartiobaltties 83 Hartin 935. Hartit 928.

Hartmangan 773. Harze 928.

Hathe 120. Hatchettin 924. Hausmann 9. Hausmannit 778.

Haup 97. 4. Haupn 433. Haupnbasalt 433. Haybenit 411. Hapesin 612.

haptorit 251. 423.

Pedenbergit 313. Hedyphan 570. Heliotrop 246. Helminth 294. Helvin 452. Hemiedrie 75. Hemimorphit 448. hemiorthothp 98. hemiprismatisch 98. hemirhombisch 98. Hendhoeder 19. Henhenoeder 20. Hentel 3. Hepatit 545. Herapathit 129. Hercinit 376. Herderit 571. Herrerit 515. Herschelit 411. Hessit 737. Hessonit 335. Heteromerie 180. Heteromorphit 856. Heterosit 578. Heulandit 406. pezagonal 86. Heraide 19. Hexaibrechnung 21. Hezakisoktaeber 69. Hegakistetraeder 76. Hjelmit 798. Highgate Resin 934. Hisingerit 442. Hochofenschlacken 312. Höganit 403. Hörnesit 583. Hohlspath 353. Holodrie 68. Holzopal 257. Holzstein 250. Holzzinn 779. Honigstein 938. Hopeit 450. Horbachit 824. Hornblei 617. Hornblende 305. Hornblenbgestein 948. Hornblenbschiefer 949. Hornery 613. Hornfels 305. Hornquedsilber 617. Hornsilber 614. Hornstein 250. Hornsteinporphyr 951. Horse-flesh ore 879. Houghite 376. Houille 898.

- des calcaires 916.
- grasse 905.
- unaigre 905.
- sèche 905. Huantapahit 615.

Hübnerit 792. Humboldtilith 426. Humboldtilith 426. Humboldtin 940. Humboldtit 422. 940. Humit 323. 441. Hureaulit 578. Huhgens 3. Huhgens 3. Huhgens 3. Huhgens 3. Huhgens 3. Huhgens 3. Huhgens 3. Huhgens 3. Huhgens 3.

— Compostella 241.
— cruciforme 413.

Hydrargyrum crystallinum Jolith 328.

851. Hydroapatit 564. Hydroboracit 612. Hydroborocalcit 612. Hydroconit 495. Hydrodolomit 495. Hydrohalit 622. Sydrolith 411. Hydromagnesit 506. Hydrophan 256. Hydrophit 301. Hydrotachylyt 470. Hydrotalkit 302. Hydrotitanit 789. Hypersthen 316. Hippersthenfeld 951. Hypochlorit 811.

Hypostilbit 408.

Hystatit 761.

3.

Jade 304. Jadeit 305. Jaïet 901. Jalpait 883. Jamesonit 857. Jargon 376. Jarosit 649. Jaspis 248. Jaspopal 257. Jaulingit 935. Iberit 3**3**0. Ichthyophthalm 416. Icositetraeder 68. Jookras 337. Ibrialin 852. **9**27. Jefferisit 296. Jeffersonit 313. Jet 901. Iglesiasit 528. Igloit 521. Imenit 761. 790. Almenium 797. Imenrutil 785. Alvait 441. Incaspiegel 813.

Indianit 282. Indicolith 396. Indium 515. Inflammabilien 897. Infusorienerde 258. 30d 744. Jodarghrit 615. Jodblei 615. Jobit 615. Jodolith 728. Jodquecksilber 615. Jodfilber 615. Jodoform 659. Johannit 649. Johnstonit 844. Jordanit 857. Fridium 707. Fridosmium 708. Iridplatin 709. Fris 238. Irisiren 143. 3rit .751. Iserin 750. isometrisch 68. Isomerie 184. Jsomorphismus 176. Itabirit 757. Itacolumit 360. 947. Ittnerit 434. Judenpech 921. Julianit 879. Junckerit 522. Īrolht 935.

8.

Rabait 924. Rabmiumogyb 807. Kämmererit 294. Kainit 627. Kakogen 577. Kalait 571.

- hlorsaures 673. — hromsaures 639.
- boppelchromsaures 671.
 mangansaures 639.
- schwefelsaures 638.
- selensaures 639. Ralialaun 654. Ralifeldspath 260. Raliglimmer 290. Ralisalpeter 631. Ralium 744.
- Platinchanür 674. Kalk, ozaljaurer 940.
- weinsaurer 667. Kalkboracit 610. Kalkepidot 346. Kalkfeldspäthe 280. Kalkglimmer 302.

Kalthaloid — brachhippes 504. Kalkkreuzstein 415. Kalksalpeter 633. Kalksinter 498. Ralkstapolith 426. Ralkspath 477. Ralkstein 500. Ralkthongranat 885. Kalktuff 502. Ralfuranglimmer 598. Ralkvolborthit, 602. Rallochrom 598. Ralomel 617. Raluscit 641. Ramacit 719. Rammties 817. Rampylit 569. Kandiszucker 664. Ranneelstein 335. Kaneit 828. Kantenschnittformel 101. Kantenwinkelformel 54. Rantenzonengeset 49. Raolin 456. Rapnicit 573. Rapnit 515. 888. Karelinit 811. Rarpholit 421. Karstenit 537. Raruba 929. Rastendrusen 323. 844. Rastor 286. Rataplejit 455. Ratenauge 242. Rapengold 291. Ragensapphir 368. Kapensilber 287. Rapenzinn 790. Kausimkies 821. Referstein 2. Rehrsalpeter 632. Reilhauit 440. Kenntmann 3. Reppler 3. Rerat 613. Rerolith 301. 462. Reroselen 920. Reseph 688. Ribbelophan 761. Rierulfin 566. Rics 813. Rieselerde 218. Rieselguhr 259. Rieselkupfer 451. Rieselmagnesit 506. Rieselmergel 257. Rieselschiefer 251. Rieselsinter 259. Rieseltuff 259. Rieselwismuth 453. Rieselzinkerz 448.

Rieselzinkspath 448. Rieselzinn 780. Rieserit 642. Rieseritstein 642. Rilbridenit 859. Killinit 330. Rinzigit 336. Kir 923. Rissäris 471. Rischtim=Parisit 447. Kisus 813. Rlaproth 5. Rlaprothin 572. Klaprothit 896. klastisch 946. Klebschiefer 258. Klingstein 955. Klinochlor 288. 294. Klinoflas 595. klinometrisch 33. klinorhombisch 98. Klipsteinit 316. Anebelit 323. Anistersalz 621. Anochen 565. Knollenstein 257. Knorpel 913. Anottenerz 842. Robaltarjeniffies 825. Robaltbeschlag 580. Robaltblüthe 580. Robalterze 828. Kobaltglanz 831. Robaltkies 832. Robaltmetall 833. Robaltnidelkies 832. Robaltsolution 189. Robaltspeise 833. Robaltsulfuret 832. Robaltvitriol 648. Robellit 896. Rochelit 799. Rodjalz 619. Könlit 928. Königin 597. Körnerprobe 159. körnig 205. Röttigit 581. Rohinoor 363. Roblen 897. Roblenblende 899. Robleneisenstein 512. Rohlensäure 212. Rottolith 313. Rokscharowit 309. Rollophan 567. Kolophonit 336. Ronarit 453. Ronicalcit 595. 602. Roppit 800). Korallenerz 852. Korund 365.

Korpnit 836. Rotschubeit 294. Krablit 273. Arahenaugen 497. Kranzit 936. Kraurit 578. Rreide 501. — schwarze 467. Kreittonit 376. Aremersit 619. Kreuzkrystallisation 413. Areuzstein 413. Krinoideen 494. Arisuvigit 597. **Krol**oit 598. Arofhdolith 334. 442. Arpolith 557. Krhptolith 586. Arhstallbildung 200. Arystalldrusen 205. Krhstallglas 472. Arnstalloide 501. Arvstallraum 12. Arhstallspstent 20. Arpstallsymbole — Hauy 101. — Levy 108. — Miller 113. — Mohs 84. 91. 96. 100. — Naumann 83. 91. — Reumann 111. Kubizit 411. Ruboit 412. Rugeldiorit 949. Kugeljaspis 248. Augelporphyr 952. Rugelprojection 115. Kupfer 698. — essigsaures 668. Rupferantimonglanz 892. Rupferblau 452. Rupferblende 888, Rupferblüthe 804. Kupferchlorür 619. Rupfererze 802. 874. Rupferfahlerze 888. Rupferglanz 879. — prismatoidischer 892. Aupferglanzerz 879. Rupferglas 879. — rothes 802. Rupferglimmer 594. Kupfergrün 451. 591. Rupferindig 882. Rupferfies 874. Kupferlasur 587. Rupfermanganers 775. 810. Rupfernidel 833. Rupferoryd 805. Rupferorydul 803. Rupferpecherz 805.

Rupferroth 802.

Rupfersalze 587.
Rupfersammterz 597.
Rupferschaum 595.
Rupferschwärze 805.
Rupfersmaragd 450.
Rupferuranglimmer 597.
Rupferwismutherz 895.
Rupferwismuthglanz 895.
Rupferit 308.
Ruphonspathe 401.
Ryrosit 821. 879.

L.

Labrabor 280.
Labraborifiren 144.
Lac lunae 654.
Längsfläche 98.
Lagonit 613.
Lamprit 719.
Lanarkit 550.
Langit 597.
Lanthan 447.
Lapis Comensis 297.

- crucifer 347.electricus 393.
- Lacedaemonius 279.
- lazuli 432.
 Lydius 251.
 molaris 961.
 mutabilis 256.
- Obsidianus 468.plumbarius 839.
- ponderosus 605.specularis 536.

Larderellit 613. Lasionit 574. Xajurapatit 562. Lasurstein 432. Latiolith 433. Latrobit 282. Laukasteine 501. Zaumontit 419. Laurit 709. Lava 960. Lavabrenner 298. Lavezstein 297. Lawrowit 314. Laxierstein 771. Larmannit 600. Lazulith 432. 572. Lazur 588. Leadhillit 551. Leberkies 821. Lecontit 641.

Lederit 440.

Lehmannit 598.

Lemnia 460.

Lehm 466.

Lemnische Erbe 461. Leonhardit 419. Lepidotrofit 763. Lepidolith 292. Lepolith 282. Lepor 441. Leptopsephos 951. Letten 466. Lettenfohle 912. Lettsomit 597.

Leucit 428. Leucitbasalt 431. 957. Leucitlave 961.

Leucitoeder 68. Leucitophyr 431. 961. Leucocyclit 417.

Leucophrit 826. Leucosaphiri 329. Leukargyrit 874. Leukophan 454.

Levy 108. Libethenit 593. Libethkupfer 593. Lichtbilder 191. Lichtschein 144. Liebenerit 331.

Liebigit 802. Lievrit 441. Lignites 912. Lisalith 292.

Limonit 762. 765. Linarit 550.

Linkstraubensäure 666.

Linneit 832.
Linneit 832.
Linfenerz 595.
Liparit 469. 960.
Lirokonit 595.
Lithionalaun 653.
Lithionalaun 653.
Lithionminerale 285.
Lithiophorit 774.
Lithographie 500.
Loboit 340.
Lölingit 826.
Löß 466.

Löthrohr 169. Löweit 645. Löwigit 655. Lomonit 419. Logoflas 271. Luchssapphir 328. Lüneburgit 610. Luftmörtel 495. Lumachelle 500.

Lupus metallorum 853.

Luzonit 893. Lychnites 498. Lybischer Stein 251. Lynfurion 928. Lyng 393.

M.

Macle 353. Magnes 746. Magnesiaalaun 653. Magnesia crystallina 791. Magnesiaglimmer 292. Magnesia-Limestone 507. Magnesiasalpeter 633. Magnésie boratée 609. — sulfatée 641. Magnesit 505. Magnesitspath 504. Magnestumplatinchanür 674. Magneteisen 746. Magneteisensand 749. Magnetic-iron-pyrites 822. Magnetis 295. 746. Magnetismus 160. Magnetit 746. Magnetkies 822. Vlagnoferrit 752. Majolica 464. Matrodiagonale 95. Walachit 590. Malakolith 314. Malakon 379. Maldonit 731. Maltha 923. Mancinit 450. Mandelsteine 954. Manegaumit 724. Manganalaun 653. Manganblende 828. Mangandrysolith 323. Manganepidot 346. Manganerze 768. Manganèse oxydé 769. Wanganglanz 828. Manganglaskopf 774. Mangangranat 837. Manganit 769. Mangankiesel 315. Manganmetall 769. Manganocalcit 522. Manganorpbulalaun 653. Manganschaum 775. Manganspath 512. Mangantalkalaun 653. Manganvitriol 648. Marathonsteine 470. Marcasit 816. Marcasites 813. Marcelin 773. Marekanit 469. Margarit 302. Marienglas 291. 535. Marlekor 501. Marmatit 849.

Marmolith 301.

Marmor 498. Marmor metallicum 553. Wartinsit 642. Martit 749. Mascagnin 641. mas 355. Masonit 303. Matlodit 618. Mauersalpeter 633. Marit 552. Medianebene 98. Meersalz 619. Meerschaum 297. Meerwaffer 660. Megabromit, 616. Mehlschwesel 742. Mehlzeolith 402. Mejonit 426. Melaconisa 806. Melakonit 805. Melanchlor 579. Melanglanz 868. Melanerz 444. Wielanglimmer 303. Melanit 336. Melanochrvit 600. Melanterit 646. Melaphyr 955. Melichronharz 938. Melilith 427. Melinophan 454. Melinum 297. MeAit 938. Melonit 737. Menaccanit 761. Menakerz 435. Mendipit 618. Meneghinit 858. Mengit 585. 790. Menilit 257. Mennige 810. Mercurblende 851. Mercur 695. — muriaté 617. — sulfuré 851.

Merde di Diavolo 915. Mergel 500. Mesitinspath 505. Mesole 404. Mesolith 404. Mesosiberit 721. Mesotyp 402. Meffen 15. Messing 702. Metacinnabarit 852. Metalle

- gebiegene 677. — spröde 729. Metaufarben 151. Metallglanz 145. Metallpreise 896.

MetaUsteine 485.

Metallum problematicum Monrabit 301. 735. Metazit 300. Metazinnsäure 777. Meteoreisen 712. Meteorsteine 721. Meulière 251. Miargyrit 873. Miascit 428. 949. mica 287. Microsommit 420. Midbletonit 935. Miemit 507. Miesit 570. Mikrobromit 616. Mitrotlin 272. 284. Mitrolith 799. Mitrostop 207. Mikrotin 280. Milchopal 256. Milchquarz 241.

Ddiller 113. Millerit 835. Mimetesit 569. Mina 1. minera ferri specularis 752. Mineralkermes 855.

milde 157.

Mine d'argent grise 892. — d'argent rouge 869. — de cuivre jaune 875.

— spéculaire 752.

Minium 851. Mirabilit 640. Mischfahlerze 888. Mischungsgewichte 171. Misenit 639. Mispidel 824. Wish 649. Mitscherlich 8. Mizzonit 426. Mochhasteine 245. Modelliren 34. Mohr 719. Mohs 9. Mohsit 762. Molecule 182. Molochites 590. Molybbän 837. Molybbänblei 603. Molybbänglanz 837. Molybbänit 837. Molybbanocher 811. Molphänsilber 737. Molydate of lead 603.

- Monazit 585. Monazitoid 585. Mondschmalz 461. Mondstein 271. monodimetrisch 82. monoflin 98.

monotrimetrisch 86.

Monrolith 352. Montanit 737. Montebrasit 570. Monticellit 322. Montmilc 501. Wdoosachat 245. Moortoble 913. Morasterz 765. Morion 237. Morogit 562. Morphotropie 178. Morvenit 413. Mosandrit 440. Meloconisa 806. Mühlstein 251. Mdullicit 577. Murchisonit 262. 272. Muria 619. Muriacit 537. Murio-carbonate of lead 617. Muschelmarmor 500. Muskowit 290. Mussit 315. Mysorin 592.

R.

Nadeleisen 719. Nadeleisenerz 763. Nadelerz 894. Nadelzeolith 402. Nadorit 608. Nagelkalk 497. Nagyagit 864. Nafrit 459. Mantofit 619. Naphtha 920. Naphthagil 923. Native Magnesia 302.

— Silver 688. Natrocalcit 637. Natrolith 403. Natron

— **chlorfaures** 673. — essigsaures 669. – schwefelsaures 639.

- unterschwefelsaures 671. Natronalaun 652.

Natronammoniak

— traubensaures 667. Natronfeldspath 274. Natronsalpeter 633. Natronspodumen 279. Naucit 935. Rebelbild 144. Rechoschet 698. Needle-ore 894. Reftgil 923. Negros 616. Nemalith 302.

Néoctèse 583.

Revlith 300. Nephelin 428. Rephelinbasalt 957. Rephelingesteine 428. 956. Rephrit 304. Reter 635. Repe 80. Reumann 7. Reufilber 837. Revadit 960. Miccolit 833. Ridel 837. Ridelantimonglanz 836. Nickel arsenical 833. Nickelarsenikglanz 835. Ricelarsenitties 835. Nidelblende 835. Rideleisen 720. 726. Mickelerze 833. Nidelglanz 835. Ricelin 833. Midelfies 835. Rideloder 581. Nidelozydłali — schwefelsaures 669. Ricelsmaragd 751. Ridelspeise 836. 837. Ricelvitriol 643. Ricelwismuthglanz 836. Nicol 129. Mierenkies 878. Nierenstein 304. Rigrin 785. Miltiesel 248. Miobit 795. Mitrate 631. Nitre cubique 633. Nitrite 631. Mitron 635. Nitrum quartzosum 631. Körrenberg 128. Monius-Opal 255. Routronit 462. Morerde 379. Rosean 433. Noumeit 250. Russierit 570.

D.

Oblongoktaeber 28.
Oblongfäule 19.
Obsibian 468.
Ocher 810.
Ochroiterbe 447.
Oculus mundi 256.
Octaeber 26.
— Berfertigung 35.
Octaebrit 785.
Octaebrit 302.
Oellacherit 378.
Oisanit 785.

Dienit 418. Oleum martis 619. Oligoflas 279. Olivenerz 593. Olivenit 593. Dlivin 320. Dinphacit 318. Onegit 763. Onofrit 853. Dunchel 244. Onyr 244. Onhymarmor 522. Dolith 502. Dosit 330. Dpal 254. Opalmutter 255. Operment 861. Ophites 299. Dptif 124. Orangit 448. Organische Salze 937. Orpheus 1. Orpiment 861. Orthit 444. Orthollas 200. orthothp 94. Orpctognosie 1. Demiridium 708. Osteocolla 502. Osteolith 564. Ostranit 379. Ottresit 303. Ouro poudre 707. Oxalate of Iron 940. Dralit 939. Oralfäure 676. Oralsaurer Kalk 940. Draljaures — Chromoxydfali 672. — Gisen 940. Orhaverit 417. Oxide of tin 776. Orybische Erze 745. Oxydulated Iron 746. Dzokerit 923. Dzon 557.

B.

Pacos 616.
Pacos 616.
Pajsbergit 315.
Paläonatrolith 404.
Palagonit 401. 456.
Palagonittuff 962.
Palladgold 707.
Palladium 707.
Pallafit 713. 721.
Papiertoble 915.
Pappenbedel 915.
Paraffin 921.
Paragonit 291.
Parallelraum 12.

Paralogit 425. Paramorphofe 181. 206. Paranthin 425. Parasit 609. Parastilbit 408. Pargafit 307. Parisit 447. Patrinit 894. Vaulit 317. Pealith 259. Pechblende 800. Pecerz 800. Pecktoble 913. Pecktupfer 805. Pecftein 475. Pechuran 800. Peganit 574. Pegmatit 944. Pektolith 419. Pele's Haar 471. 962. Peliom 328. Pelopium 794. Pencatit 495. Pennin 293. Pentagondodekaeder 76. Peperino 278. Perchlit 619. Peridot 320. Periklas 302. 752. Periklin 277. 279. Perimorphosen 208. Perlglimmer 302. Perlit 474. 960. Perlsinter 259. Perlspath 509. Perlstein 474. Perowskit 789. Perthit 278. Petalit 285. Petrefacten 214. 494. Petrographie 942. Petrolen 922. Petroleum 919. Petroleumäther 920. Petrofiler 250. 273. Pettkoit 653. Petunse 456. Petit 737. Pfeifenthon 465. Pfannenstein 539. Phästin 317. Phakolith 410. Pharmakochalcit 594. Pharmakolith 581. Pharmakofiderit 584. Phenakit 390. Phengites 540. Phillipsit 415. Phlogopit 293. Phönicit 600. Phonolith 955. Phosgenit 617.

Phosphate de fer 575.
— ferrico-calcique 565.

— of lead 567.

Phosphor 744.

Bhosphorelen 567.

Phosphorescenz 165.

Phosphorescenz 165.

Phosphortupfererz 592.

Phosphornideleijen 727.

Phosphorodalcit 592.

Phosphorjaure 559.

Phosphorjaure

- Ammoniattalferbe 586.

Magnesia 587. - Pttererbe 586. Abpaite 467. 945. Phylloretin 928. Piaugit 935. Pideringet 658. Bicotit 375. Biemontit 346. Pierre d'Italie 467. Pitroluh 299. Pitromerit 646. Pitropharmatolith 582. Nifrophyll 301. Bifrodmin 301. Bifrotitanit 761. Bimelith 250, 462. Binguit 462. Pingos d'agoa 981.

Pinit 380. Pinitotb 381.

Pinolit 506. Pisanit 648.

Picelli del Vesuvio 502. Pissasphalton 919. Biffophan 505, 651, 918.

Bistazit 346. Bistomesit 505. Bittizit 585. Blacedin 837. Blagieder 94. Blagiostase 260. Blagionit 558.

Plasnia 246. Plastischer Thon 4**62.**

Plata verde 616. Blatin 704. Platinum 704. Plattellohle 902. Platiner 169. Blattnerit 811. Platyophthalmon 853.

Pleochroismus 141. Pleonast 375.

Pleromorphofe 208. Pleffit 719. pliant **331**.

pliant 331. Plinian 826. Plinius 2.

Plomb gomme 570.

molydaté 603.
 phosphaté 567.

— sulfuré 889. — sulphaté 548.

\$10mbierit 402. Plumbago 748.

Plumbocalcit 508. Plumbum candidum 760.

— nigrum 780. — virens 567. Poix mmérale 922.

Polarifation 128. Polarifationsmifroftop 132.

Bolianit 771.
Bolirschiefer 258.
Boling 267.
Bolipadelphit 316.
Bolipanit 869.
Boliphinit 835.
Bolipedrie 839.
Boliphalit 614.

Bolyfras 769. Bolymigupt 789. Bolyfphärit 569.

Polytetit 888. Polygen 704. Ponce 471.

Ponce 4/1. Portido resso 952.

Porfido rosso 952. Porphor 951. — grüner 952.

- quarafreier 951.

- quarzhaltiger 951, - rother 951,

— schwarzer 956. Porphyrit 952.

Porphbrichiefer 955. Porticin 314. Porzellan 458. Porzellanerbe 456. Porzellantafpis 248. 475.

Porzellanspath 457. Posidonienschiefer 501. 918.

Potassa solvata 686. Potasse nitratée 631. Potter's Clay 464. Boggutanerbe 496.

Prajem 240. 59**4.** Prajeolith 890. Prajin 594. Prasopal 256. Predazzit 495.

Brehnit 420. Brehnitoid 422. Brimitivform 19.

Prisma 12. prismatisch 94. Probierftein 251. Projectionslehre 86.

— Neumann'sche 111.

Prophlit 960.

Projopit 298.

Protobaftit 801. Protogin 944. Prouftit 969.

Brunerit 481.

Pseudoapatit 564. Pseudochrhsolith 469. Pseudogatena 846.

Bendomalachet 592.

Bleubomorphofen 206.

Billomelan 774. Bucherit 602.

Pubbelichlade 323. Pufflerit 406.

Pumex 471. Pumice 471. Punamu 304.

Purple copper 879.

Pylnit 383 pyramidal 82. Pyramidengranatoeder 69.

Byramidenoftaeder 69. Byramidentetraeder 76. Byramidenwürfel 69. Byrantimonit 855.

Phrargillit 830. Phrarghrit **869.** Bhrgom 318.

Pyrite blanche arsenicale 824.

824. Pyrites 813.

- argenteo colore 824.

nureo colore 874.
en crête de coq 817.

— fusca 822. Pyritoeder 76

Phrochtor 799. Phrochtoit 302. Procelectricität 168.

Bprotlafit 564. Bprolufit 771. Bpromelin 648.

Byromorphit 567. Byrop 835. Pyrophan 256. Byrophyllit 296. Uprophyllit 288.

Phrophylalit 383. Phrophilit 918. Phrosmalith 804. Phrosmalith 804.

Borogen 309. Borrhit 800. Borrhofiberit 763. Borrhotin 822.

Đ.

Quabratfaule 19. Quarz 221.

- hyalin 237.

- résinite 254.

Quarzandesit 960. Quarzfels 946. Quarzit 946. Quecksilber 695. Quecksilberbranderz 927. Quecksilberchlorid 617. Quechtlberchlorür 617. Quecksilbererze 850. Quecksilberhornerz 617. Quedfilberjobib 615. Quecksilberlebererz 852. Quellalz 619. Quellwasser 661. Querspießglanz 857. Quincht 256. Quirinusöl 924. Quirlfies 831.

Radiolith 404. Rädelerz 890. Raf 929. Raffinatspeise 837. Rahm 902. Ralstonit 559. Rammelsberg 8. Rammelsbergit 827. Randanit 258. Ranguntheer 921. Rapakivi 279. Rapidolith 425. Raseneisenstein 765. Raffol 623. Ratoffit 567. Rattengift 809. Rauchquarz 241. Rauchtopas 237. Rauschgelb 861. Rauschroth 862. Rautenspath 504. Reactionen 194. Realgar 862. Rechtstraubenfäure 666. reciprof 120. Red oxid of Copper 802. of Zink 806. Redruthit 879. Red Silver 869. Reslegionsgoniometer 14. Regenbogenachat 244. Regent 362. Regenwasser 663. regulär 68. Reichardit 642. Reißblei 743. Resinit 934. Retinalith 301. Retinasphalt 934. Retinit 934. retractorisch 160. Reussin 644.

Rezbanyit 860.

Rhabbit 719. Rhäticit 352. Rhagit 581. Rhipidolith 294. Rhodium 709. Rhodiumgold 709. Mhodizit 610. 612. Rhobochrom 299. Rhodochrofit 512. Mhodonit 315. Rhombenporphyr 952. rhombisch 94. Rhomboeder 19. — Berfertigung 35. Rhomboidsäule 13.

— Hauptschnitte 90. Rhombsäule 13. Rhyacolith 273. Rhyolith 960. Ringspsteme 131. Ripidolith 294. Risigallum 861. Rittingerit 871. Römerit 649. Röschgewächs 869. Rößlerit 582. – Röthel 758. Röttisit 453. Rogenstein 502. Roheisen 71(). Rohöl 918. Rohrzucker 664. Robstabl 711. Rohstein 884. Rohwand 510. Romé de l'Isle 4. Momeit 608. 808. Rose 8. Roselit 580. Rosellan 283. Rosengranit 948. Rosenit 858. Rosenquarz 241. Rosenspath 512. Rosetten 356. Mosettenkupfer 884. Rosit 283. Rossiclero 872. Rosthornit 935. Rothbleierz 598. Rotheisenrahm 757. Rotheisenstein 758. Rother Porphyr 951. Rothgiltigerz 869. Rothgülden 869. Rothkupfererz 802. Rothnickelkies 833. Rothspießglanz 855. Rothzinkerz 806. Rubellan 293. Rubellit 395.

Rubicell 375.

Rubin 367. — Brasilianischer 382. Rubinblende 869. — hemiprismatische 873. Rubinglas 473. Rubinglimmer 763. Rubinschwefel 862. Rubinspinell 374. Rubrica 461. 758. Ruinenmarmor 501. Rußkohle 902. Ruthenium 706. 709. Rutil 781.

€.

Sacal 929. Säuerlinge 661. Säulen 12. Safflorit 830. Sahab 678. Sal 619.

- Ammoniacum 628.

— mirabile **64**0. — petrae 631.

— polychrestum 638.

— Šylvii 626. salamanderhar 331. Salarmoniak 628. Salinische Steine 477. **Galit** 314. Salmiat 628. Salpeter 631. Salpetersaur. Baryt 634.

— Blei 634. — Strontian 634.

— Uranoryd 671. Salz 619. Salzbilder 477. Salzkupfererz 618. Salzthon 625. Samarskit 796. Samische Erde 459. Sammtblenbe 764. Sancy 362. Sandarach 861. Sandsteine 965. Sanidin 273. Sanidinit 95**9**. Sappare 350.

Sapphir 367. — Brasilianischer 396. Sapphirin 352. Sapphirquarz 241. Sapphirus 432. Sarda 245. Sardonhy 245. Sartolith 411. 426. Sassolin 612. Satin-Spar 521. Saualpit 346. Sauerwaffer 661. Saugschiefer 258.

Schalstein 319. 954. Schamir 369. Scharfmangan 773. Schaumfalf 479. 537. Schechelet 930. Scheelbleierz 604. Scheelerz 605. Scheelin ferruginé 791. Scheelit 605. Scheelitin 604. Scheererit 927. Schefferit 316. Schiefendfläche 19. Schiefer 467. — bituminöser 918. Schieferkohle 902. Schieferletten 466. Schieferöl 919. Schieferthon 467. Schilfglaserz 592. Schillerfeld 301. Schillerspath 318. Schirmerit 895. Schistos 757. Schladenwolle 962. Schlangenalbafter 541. Schliche 843. Schmelzbarkeit 169. Schmelzglas 474. Schmiedeisen 711. Schneckentopas 382. Schnee 657. Schönit 627. Schörl 391. — blauer 350. — rother 781. Schörlsels 947. Schörlschiefer 947. Schorl 791. –- bleu 785. Schorlamit 440. Schredenstein 590. Schreibersit 719. 727. Schrifterz 865. Schriftgranit 944. Schrifttellur 865. Schrödingerit 529. Schütit 546. Schwalbenschwanz : Zwilling Sexangulit 843. **532.** Schwarzbleierz 528. Schwarzeisenstein 774. Schwarzekreide 467. Schwarzer Porphyr 955. Schwarzerz 828. 888. Schwarzgülben 868. Quenftebt, Mineralogie. 3. Aufl.

Sauffurit 288. 951.

Saxum fissile 467.

Schaalenblende 849.

Savon de verriers 771.

Savart 158.

Schwarzkohle 898. Schwarzkupfer 884. Schwarzspießglanz 889. Schwefel 738. Schwefelcadmium 850. Schwefeleisen 720. 727. Schwefellies 813. Schwefelsäure 477. Schwefelsaures Eisenox. 646. Silberfahlerz 888. — **R**ali 638. — Kobaltorydul 648. Kobaltorydulammoniat 670. Manganorybul 648. --- Natron 639. Ridelorph 643. — Nidelogydfali 669. — Silberorpd 640. — Zinkoryd 642. Schwefelwaffer 662. Schwerspath 541. Schwerspatherde 545. Schwerstein 605. Schwimmstein 257. Scleretinit 935. Scolezit 404. Scorza 346. sechsgliedrig 86. Gectionelinienformel 47. Sedimentärgebirge 961. Geebachit 411. Geifenstein 298. Seignettesalz 668. Selbit 529. Selen 742. Selenblei 844. Selenites 536. — rhomboidalis 478. Selenkobaltblei 845. Selenkupfer 883. Selenkupferblei 845. Selenmolybban 838. Selenqueckfilber 853. Gelenquechilberblei 854. Gelenschwefel 742. Selenschwefelquecksilber 853. Sonnenschmalz 461. Selensilber 868. Selenwismuthglanz 861. Sel gemme 619. Sellait 967. Sémeline 440. Senarmontit 808. Gerpentin 299. 954. Sepbertit 303. Siderit 241. 510. — fasriger 333. Sideroplesit 512. Siderokonit 503. Siberochisolith 303.

Siegburgit 935.

Siegenit 832. Silber 688. — tohlensaures 529. — unterschwefelsaures 671. Silberbeschlag 867. Silberblende 869. Silberbournonit 892. Gilbererze 866. Silberglanzerz 866. Silberhornerz 614. Gilberkies 874. Silberkupferglanz 882. Silbernadelerz 895. Silberphyllinglanz 838. Silberschwärze 867. Silex 250. Silicate 219. Silicium 606. Silicoborocalcit 612. Sillimanit 352. Simonyit 645. Sinait 948. Sinopische Erde 461. Sinterkohle 905. Siphnos 297. Sismondin 303. Stalenoeder 91. Stapolithe 425. Stlerotlas 857. Stlerometer 155. Storodit 583. Stutterubit 831. Smalte 832. Smaltit 829. Smaragd 385. — Brasilianischer 395. Smaragdit 318. Smaragdochalcit 618. Smirgel 369. Soba 635. Subalith 434. Sombrerit 567. Sommervillit 427. Sommit 428. Sonnenstein 271. Sonnenwendel 246. Soole 619. Svolquellen 660. Sordawalit 463. Soude boratée 610. — muriatée 916. Spadait 302. Spärkies 817. Spargelstein 562. Sparfalf 530. Spath 11. - pesant 541. Spatheisenstein 510. Spathiopyrit 831.

Spatum 477. — campestre 260. - scintillans 260. Specifisches Gewicht 153. Specktein 298. Spectralanaluse 187. Spectrum 122. Specular Iron 752. Speise 829. Speistobalt 829. Spessartin 337. sphäroedrisch 68. Sphärosiderit 511. Sphärostilbit 408. Sphärulit 474. Sphalerit 846. Sphen 485. — johwarzer 347. Sphenomit 723. Spiauterit 849. Spiegelglas 472. Spießglanzbleierz 889. Spießglanzglas 855. Spießglanzocher 808. Spießglanzweiß 807. Spießglas 853. Spilit 954. Spinell 374. Spinellan 434. Spinellin 440. Splint-Coal 905. Spodumen 286. Spreustein 404. Sprödglagerz 868. Sprudelstein 521. Spuma lupi 790. Stabeisen 711. Stängelkobalt 830. Staffelit 566. Stahl 711. Stahlerz 511. Stahlstein 510. Stahlwasser 662. Stalactiten 498. Stalagmiten 498. Stangentoble 903. 913. Stangenspath 545. Stannerite 724. Stannin 896. Staffurtit 610. Statuenmarmor 498. Staurolith 347. Staurostop 138. Staurotide 347. Steatit 298. Steingut 464. Steinheilit 329. Steinkohlen 898. Steinmannit 841.

Steinmark 459.

Steinöl 917. 920.

Steinomarga 459.

Steinsalz 619. Steintalg 923. Steno 3. Stephanit 868. Steppenjalz 619. Stercorit 587. Sterile nigrum 846. Sternbergit 874. Sterndiamant 357. Sternglimmer 293. Sternsapphir 368. Stibi 853. Stibium 853. Stiblith 808. Stibnit 853. Stickstoffeisen 635. Stickstofftitan 729. Stilbit 405. Stilpnomelan 303. Stilpnosiderit 765. Stinkfluß 557. Stinkquarz 241. Stöchiometrie 171. Störungöflächen 139. Stolzit 604. Strahlenblende 849. Strahlenbrechung 121. Strahlerz 595. strablig 205. Strahlties 820. Strahlstein 308. Strahlsteinschiefer 950. Strahlzeolith 405. Straß 390. Strich 153. Striegisan 574. Strigovit 303. Stroganowit 425. 435. Stromnit 525. Strontianit 524 Strontium 525. Structurlehre 11. Struvit 586. Studerit 889. Stypticit 649. Succinum 928. Süßwasserkalte 501. Sulphate — of lead 548. - tricarconat of lead 551. Tecticit 654. Sulphosäuren 853. Sulphur 738. Sulphuret of

— Antimony 853.

— Copper 879.

— Mercury 851.

— Wismuth 860.

Superphosphate 566.

— Lead 839.

— Silver 866.

Sumpferz 765.

Sundvikit 283.

Supersulphuret of — Lead 844. Surturbrand 917. Susannit 551. Svanbergit 584. Swibla 738. Spenit 948. Spenitporphyr 952. Spenitschiefer 950. Spepoorit 832. Svlvanit 865. Sylvin 626. Symbole 173. Shmmetriegeset 17. Symplesit 583. Syngenit 644. Systematik 214. Szajbelyit 610. $\mathfrak{T}.$ Tabergit 294. Tachpaphaltit 455. Tachydrit 628. Tachylyt 470. **Tänit** 719. Tafelipath 319. Tafelsteine 356. Tagilit 593. Talcosit 296. **Talk** 295. Talkapatit 565. Talkgranat 387. Talkschiefer 946. Talksteinmark 354. 459. Xaltalit 805. **Tamarit** 594. Tammela=Tantalit 798. Tankit 282. **Eantalerze** 793.

Tantalit 797.

Tapiolit 798.

Taraspit 299.

Tartaroid 32.

Tartarus 668.

Taurin 676.

Tauriscit 643.

Tekoretin 928.

Tellurblei 737.

Tellurglanz 864.

Tellurnidel 737.

Tellurocher 811.

Tellursilber 737.

Tenacität 157.

Tellursilbergold 737.

Tellurwismuth 736.

Tellurwismuthfilber 738.

Télésie 365.

Tellur 735.

Tarnowizit 522.

Tasmanit 915. 935.

Taranafi:Stahl 750.

Tennantit 888. Tenorit 805. Tephroit 322. Ternärbleierz 551. Terra alana 460. - de Siena 460. — figularis 464. — fullonum 465. — lutosa 466. — metallica 810. — sigillata 460. Teschenit 960. Teffelit 417. tefferal 68. Tefferalties 831. Tetartin 274. Tetartoedrie 77. Tetartoide 78. tetartoprismatisch 101. tetartorhombisch 101. Xetradhmit 736. Tetraedrit 885. tetragonal 82 Tetraide 31. Tetrakisheraeder 69. Tetraphylin 579. Tegalith 802. Thallit 346. Thallium 883. Tharandit 507. Theamedes 747. Theer 918. Theilung bes Dreiecks 72. Thenardit 639. Theophrast 1. Therbium 443. Thermoelectricität 163. Thermonitrit 637. Thermophyllit 296. Thierschit 941. Thomsenolith 559. Thomsonit 404. Thone 455. Thoneisenstein 511. 758. Thonerdesulphat 653. Thonglimmerschiefer 946. Thonporphyr 954. 952. Thonschiefer 467. Thorerde 448. Thorit 447. Thraulit 442. Thrombolith 490. Thulit 347. Thumerstein 397. Thuringit 303. 442. Tiemannit 353. Timacit 960.

Tincal 610.

Titan 729.

Tincalcit 612.

Titanate 788.

Tin Pyrites 896.

Titaneisen 759. Titane oxydé 781. - siliceo-calcaire 435. Titanerze 781. Titanit 435. Tiza 258. 612. Töpferthon 464. Töpferwaare 465. Tombak 702. Tombazit 836. Zopas 379. Lopasfelsen 383. 947. Topazolith 334. Topfstein 297. Tophus ludus 501. — Tubalkaini 766. Torberit 597. Towanit 875. Trachp:Dolerit 960. Trachyt 958. — granitoide 959. Trachytlaven 961. Trachytporphyr 959. Trapezoeber 68. 85. Trapp 954. Trappporphyr 958. Traß 963. Traubensaure 666. Travertino 502. Tremolith 309. Triatisottaeder 69. Trichalcit 595. Triclasit 329. Tridhmit 261. 959. trigonal 49. Trigondodekaeder 75. Trigonoeder 93. triklin 101. Trimorphismus 180. Trinkerit 935. Tripel 258. Triphan 286. Triphhlin 578. Triplit 579. Tritomit 447. Trögerit 598. Troilit 726. 823. **Trona** 636. Trooftit 450. Trümmerachat 244. Tschermakit 284. Tschermigit 652. Tschewkinit 440. Türkis 571. Tuff palagonitischer 962. — vulkanischer 962. Tungstate of Iron 791. — of lead 604. Tungstein 605. Tungstit 793. Turgit 766.

Turmalin 391.

Turnalingange 129.

Turnerit 585.

Turquesia 571.

Turquoise 572.

— de la vielle roche 572.

— de la nouvelle roche 572.

Typen 184.

Tyrit 799.

Throlit 595.

Throlit 595. u. Unterschwefelblei 844. Ulegit 612. Ulmannit 836. Ultramarin 433. Umbra 461. — Cölnische 916. — Cyprische 461. Unghwarit 257. Unterschwefelsaures — Ratron 671. — Silber 671. Uralit 308. Uralithorphhr 953. Ural-Orthit 440. 445. Uranerze 800. Uranglimmer 597. Uranin 800. Uranisches Gummierz 801. Uranit 598. Uranoder 801. Uranophan 801. Uranospinit 598. Uranotantal 796. Uranotil 801. Uran oxydé 597. Uranpecherz 800. Uranvitriol 649. Urao 636. Urgyps 53. Urthonschiefer 946.

8.

Uwarowit 337.

Balentin 2. Balentinit 807. Balenz 181. Banadinbleierz 601. Banabinit 601. Banabintupferblei 601. Vanadinocher 811. Vanadiolith 602. Banabinzinkblei 601. Variscit 572. Barvicit 772. Vasa murrina 247. 297. 458. Bauquelinit 600. Verde di Corsica 951. Vermiculit 296. Bestan 242. Besuvian 337.

Vesuvian Salt 638. Bicinalflächen 491. viergliedrig 82. Bierkantner 83. Bierzonenkörper 24. Billarsit 300. Biolan 347. Bisirgraupen 777. Ritriol

Vitriol — blauer 650. — grüner 646. — weißer 642. Vitriolblei 548. Vitriol de Plomb 548. Bitriolocker 649. Vitrum Antimonii 855. Vivianit 575. Bölknerit 302. 376. Boglit 802. Wolborthit 602. Boltait 653. Voltzine 850. Voltit 850. Vulpinit 540.

28.

Wachstoble 918. Wachsstein 462. **Wad** 775. Wärme 166. Wärmecapacität 167. Wagnerit 565. Waldowit 934. Walkererde 465. Walpurgin 598. Wandstein 510. Wapplerit 582. Warthit 645. **Warwickit** 610. 790. Washingtonit 759. Wasit 447. Wasser 659. Masserblei 837. Masserties 816. Waffermörtel 495. Wavelit 573. Mebsterit 654. Weichbraunstein 771. Weichgewächs 866. Weichharze 936. Weinsäure 665. Weinstein 668. Weinsteinsäure 665. Weißigit 420. Weiß 6. Weißarsenik 809. Weißbleierz 526. Weißers 824. Weißgiltigerz 874. — frystallisirtes 889. Weißgold 704.

Weißit 330. Weißtupfer 708. Weißtupfererz 878. Weipnickelkies 827. 834. Weißspießglanz 807. Weißstein 944, Weißsplvanerz 865. Weißtellurerz 865. Weltauge 256. Werner 5. Wernerit 425. Werthigkeit 181. Wheivell 111. Whewellit 940. White iron pyrites 818. Whitneyit 884. Wiegen 153.

Wiesenerz 765. Willamst 450. Williamst 299. Wilnit 339. Winkelberechnung 54. Winkworthit 612. Wiserin 586. Wismuth 729. — kohlensaures 529.

— toblenfaures 529. Wismuthblei 894. Wismuthblende 458. Wismuthglanz 860. Wismuthgold 731. 866. Wismuthisches Silbererz 894. Wismuthkobaltkies 831. Wismuthkupfer 895. Wismuthocher 811. Wismuthfilber 894. Wismuthspath 529. Withamit 347. Witherit 522. Wittichenit 895. Wittichit 895. Wocheinit 768. Wöhlerit 454. Wölchit 892. Wörthit 352. Woldonstoit 462. 810. Wolfachit 831. Wolfram 790. Wolframbleierz 604. Wolframit 791. Wolframoder 793. Wolframstahl 793. Wolfsbergit 692. Wollastonit 319. Wolnyn 541. Wood-Tin 779. Würfel 19. Bürfelerz 584. Würfelspath 587. Würfelstein 609. Würfelzeolith 412. Wulfenit 608.

Mundererbe 461.

Wurțit 850. Wuz 710.

X.

Xanthit 340. Xanthofon 872. Xanthophyllit 303. Xanthofiberit 764. Xanthus 762. Xenolith 353. Xenotim 586. 799. Xplochlor 418. Xyloretin 935.

IJ.

Penit 441. Thereit 442. Thererde
— phosphorfaure 586. Therit 442. Therefpath 557. Therefpath 557. Therefpath 557. Therefpath 796. Therefore Tantalit 798. Therefore Tantalit 798. Therefore Tantalit 798. Therefore Tantalit 798.

3.

3ahne 565.
3affer 833.
3ahntürkis 572.
Zamarrut 385.
3eagonit 416.
3eichenschiefer 467.
3elkies 821.
3eolithe 400.
— dure 412.
— efflorescente 419.
— rhomboedrische 409.
3eunerit 598.
3icksaub 640.
3iegelerz 804.

Richtaub 640.
Riegelerz 804.
Zinc oxydé 448.
— sulfuré 846.
Rintbaryt 448.
Rintbleispath 528.
Rintbleispath 528.
Rintbleispath 528.
Rintbleispath 515.
Rinterze 806. 846.
Rintferrit 750.
Rintglas 448.
Rintit 806.
Rintoryb 806.
— chromfaures 643.

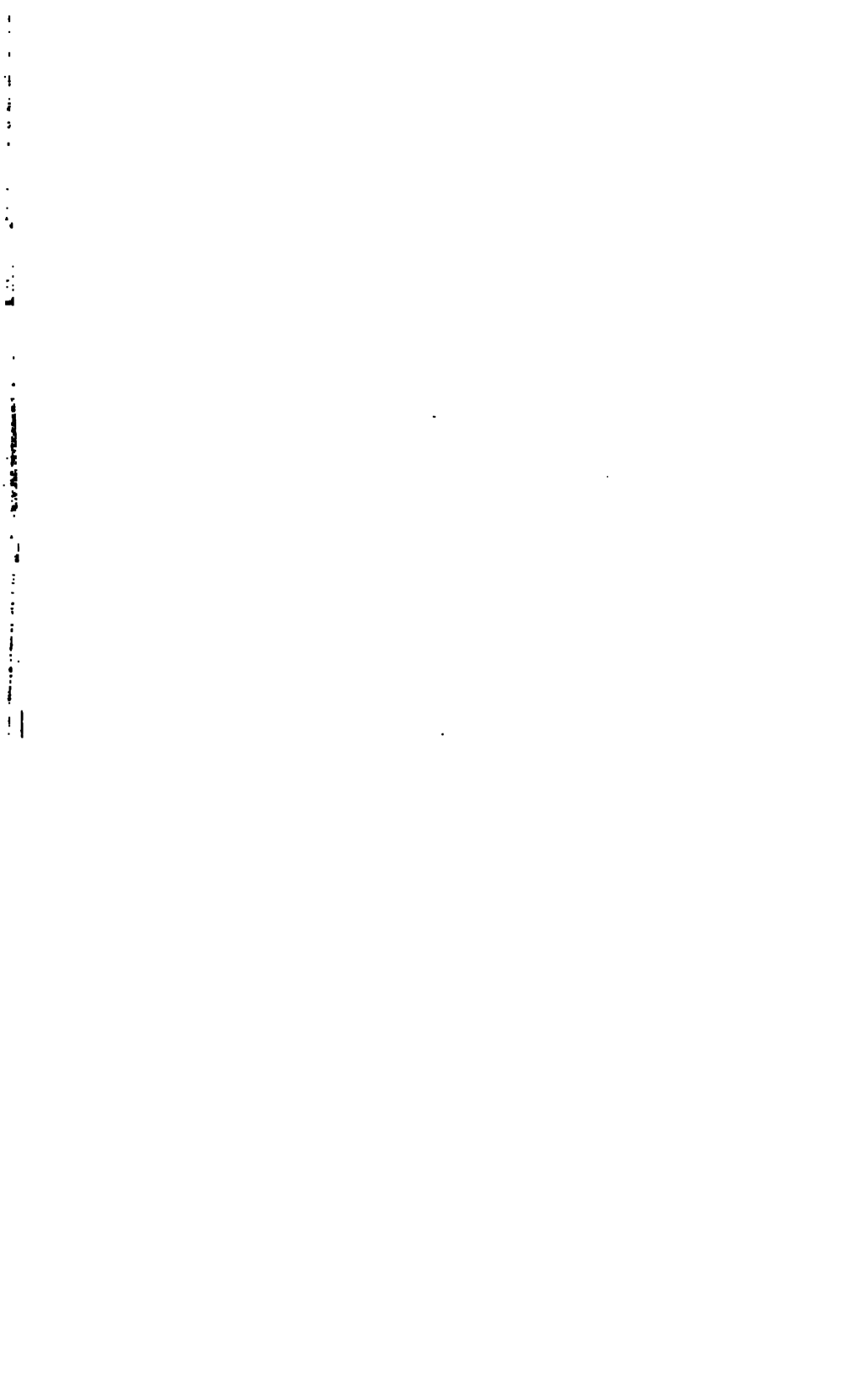
— kohlensaures 513. — schwefelsaures 642. — selensaures 643. Zinkspath 513. Zinkspinell 376. Zinkvitriol 642. Rinkweiß 806.
Zinn 729.
Zinnerz 776.
Zinngraupen 776.
— weiße 605.
Zinnkieß 896.
Zinnober 850.
Zinnseifen 778.
Zinnstein 776.

Zinnwaldit 292.
Zinnzwitter 776.
Zirkon 376.
Zirkonspenit 948.
Zoisit 346.
Zonenpunktsormel 45.
Zuder 664.
Zundererz 856.
Zurlit 427.

Zuschläge 188.
zweigliebrig 94.
zweiunbeingliebrig 98.
Zwieselit 566.
Zwillinge 79.
Zwillingsage 86.
Zwillingsgeset 79.
Zwitter 778.
Zhgabit 286.







BRAINING EARTH SCIENCES

QE 372 .Q3 1677 C.1 Handbuch der Mineralogie. Stanford University Libraries

3 6105 032 896 321

QE 372 Q3 1877

	DATE	DUE	
		-	-
		-	
-			

STANFORD UNIVERSITY LIBRARIES
STANFORD, CALIFORNIA 94305